

MONOGRAPHIE DE PRODUIT

Pr AURO-REPAGLINIDE

(Répaglinide)

Comprimés de 0,5 mg, 1 mg et 2 mg

Norme du fabricant

Antidiabétique oral

Auro Pharma Inc.
3700, avenue Steeles Ouest, Suite 402
Woodbridge, Ontario, L4L 8K8

Date de révision :
Le 28 avril 2016

Numéro de contrôle de la présentation : 186866

TABLE DES MATIÈRES

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ	3
RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT.....	3
INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE	3
CONTRE-INDICATIONS.....	4
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS.....	4
EFFETS INDÉSIRABLES	7
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES.....	11
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION	16
SURDOSAGE.....	18
MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE	18
ENTREPOSAGE ET STABILITÉ	21
FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT.....	21
PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES	22
RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	22
ESSAIS CLINIQUES	23
PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE	27
TOXICOLOGIE.....	29
RÉFÉRENCES.....	35
PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR.....	37

AURO-REPAGLINIDE

(Répaglinide)

Comprimés à 0,5 mg, 1 mg et 2 mg

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

Tableau 1-RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT

Voie d'administration	Forme posologique/ concentration	Tous les ingrédients non médicinaux
Orale	Comprimés de 0,5 mg, 1 mg, 2 mg	Hydrogénophosphate de calcium (anhydre), cellulose microcristalline, glycérol, stéarate de magnésium, amidon de maïs, méglumine, poloxamère, polacriline-potassium et povidone. Agents de coloration : Comprimé de 1mg : Oxyde ferrique jaune (Oxyde de fer jaune). Comprimé de 2mg : Oxyde ferrique rouge (Oxyde de fer rouge).

INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE

AURO-REPAGLINIDE est indiqué :

- Comme traitement d'appoint au régime alimentaire et à l'exercice pour réduire la glycémie chez les patients atteints du diabète de type 2 dont l'hyperglycémie ne peut être contrôlée de façon satisfaisante par le régime alimentaire et l'exercice seuls.
- En combinaison avec la metformine pour réduire la glycémie chez les patients dont l'hyperglycémie ne peut être contrôlée par le régime alimentaire, l'exercice et la metformine en monothérapie.
- En combinaison avec la rosiglitazone lorsque la metformine est non tolérée ou contre-indiquée, lorsque le diabète n'est pas maîtrisé adéquatement par le régime alimentaire, l'exercice et la prise de rosiglitazone ou d'AURO-REPAGLINIDE en monothérapie.

Gériatrie (> 65 ans) : On recommande de porter une attention particulière et d'effectuer une surveillance étroite chez les personnes âgées de 65 à 75 ans qui présentent des troubles rénaux ou hépatiques ou d'autres problèmes médicaux (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS** et **MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE – Populations particulières et états pathologiques**).

AURO-REPAGLINIDE n'est pas recommandé pour les patients âgés de plus de 75 ans en raison du

manque de données sur l'innocuité ou l'efficacité du traitement (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**, Populations particulières).

Pédiatrie : Aucune étude clinique n'a été menée chez des patients âgés de moins de 18 ans. Voir la section *Mises en garde et Précautions*.

CONTRE-INDICATIONS

AURO-REPAGLINIDE est contre-indiqué :

- chez les patients présentant une hypersensibilité connue au médicament ou à l'un de ses ingrédients. Pour la liste complète, voir la section Formes posologiques, composition et conditionnement de la monographie de produit.
- chez les patients présentant une acidocétose diabétique, avec ou sans coma.
- chez les patients atteints du diabète de type 1.
- chez les patients souffrant d'un trouble hépatique grave.
- chez les patients prenant le gemfibrozil. (Voir **EFFETS INDÉSIRABLES** et **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**).
- chez les patients prenant du clopidogrel (voir **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**).

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Généralités

AURO-REPAGLINIDE est efficace comme régulateur prandial du glucose et devrait être pris avant les repas (2, 3 ou 4 fois par jour, avant le repas). Par conséquent, si un repas est sauté ou retardé, la dose d'AURO-REPAGLINIDE devrait être sautée ou retardée, selon le cas.

Carcinogenèse et mutagenèse

Voir **TOXICOLOGIE**.

Appareil cardiovasculaire

L'administration des sécrétagogues de l'insuline en général a été associée à une augmentation de la mortalité cardiovasculaire comparativement au traitement par un régime alimentaire seul ou combiné à l'insuline. Au cours des essais cliniques contrôlés comparant la répaglinide au glyburide et à d'autres sulfonylurées, la répaglinide n'était pas associé à plus de mortalité. L'incidence totale des manifestations cardiovasculaires graves, y compris la mort, était de 4,2 pour 100 années-patients.

Au cours des essais cliniques, l'incidence des effets cardiovasculaires graves liés au traitement par la répaglinide était plus élevée que celle du glyburide, mais moins élevée que celle du glipizide. (voir **RÉACTIONS INDÉSIRABLES** et **ESSAIS CLINIQUES**).

Système endocrinien et métabolisme

Hypoglycémie : AURO-REPAGLINIDE peut causer une hypoglycémie. La sélection appropriée des

patients, la posologie ainsi que les directives données aux patients sont importantes pour éviter des épisodes d'hypoglycémie.

L'insuffisance hépatique peut causer des taux élevés de la répaglinide sanguine et peut aussi réduire la capacité gluconéogène. Ces deux phénomènes augmentent le risque de graves réactions d'hypoglycémie (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS – Fonctions hépatique, biliaire et pancréatique**). AURO-REPAGLINIDE est contre-indiqué chez les patients souffrant d'un trouble hépatique grave (voir **CONTRE-INDICATIONS**).

Les personnes âgées, affaiblies ou souffrant de malnutrition, ainsi que celles atteintes d'une insuffisance surrénale, pituitaire ou hépatique sont particulièrement sensibles à l'action hypoglycémiant des médicaments hypoglycémiants.

L'hypoglycémie peut être difficile à déceler chez les personnes âgées et chez les personnes prenant des bloqueurs bêta-adrénergiques.

Il est plus probable qu'une hypoglycémie survienne quand l'apport calorique est déficient ou quand des repas sont sautés. Étant donné sa prise préprandiale, les patients sous AURO-REPAGLINIDE peuvent adapter leur traitement aux changements dans leurs habitudes alimentaires et ainsi diminuer le risque d'hypoglycémie quand un repas est sauté (voir **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**).

Il est également plus probable qu'une hypoglycémie survienne après des exercices prolongés ou épuisants, après l'ingestion d'alcool ou quand on prend plus d'un hypoglycémiant.

Perte de contrôle glycémique : Une perte de contrôle glycémique peut survenir quand un patient stabilisé avec la répaglinide est exposé à un stress comme la fièvre, un traumatisme, une infection ou une intervention chirurgicale. Il peut alors s'avérer nécessaire d'interrompre temporairement le traitement par AURO-REPAGLINIDE et d'administrer de l'insuline.

Fonctions hépatique/biliaire/pancréatique

Les insuffisants hépatiques peuvent être exposés à des concentrations de répaglinide plus élevées que celles observées chez les patients dont la fonction hépatique est normale et qui prennent des doses habituelles de répaglinide. AURO-REPAGLINIDE doit être utilisé avec précaution chez les patients présentant une insuffisance hépatique. On doit appliquer des intervalles prolongés entre les ajustements posologiques pour permettre une évaluation complète de la réponse (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS – Système endocrinien et métabolisme et Surveillance et examens de laboratoire, MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE – Population particulières et états pathologiques**). AURO-REPAGLINIDE est contre-indiqué chez les patients souffrant d'un trouble hépatique grave (voir **CONTRE-INDICATIONS**).

Systeme nerveux

Des réactions graves d'hypoglycémie accompagnées de coma, de convulsions ou d'autres perturbations neurologiques surviennent rarement, mais elles constituent des urgences médicales nécessitant une hospitalisation immédiate. Si on diagnostique ou soupçonne un coma hypoglycémique, on doit rapidement administrer une injection intraveineuse de solution de glucose, suivie d'une perfusion continue, conformément aux normes de la pratique médicale.

Rénale

Insuffisance rénale

Normalement, il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose initiale d'AURO-REPAGLINIDE chez les patients dont la fonction rénale est diminuée. Cependant, on doit porter une attention particulière aux augmentations subséquentes d'AURO-REPAGLINIDE chez les patients diabétiques de type 2 qui présentent une altération de la fonction rénale ou une insuffisance rénale nécessitant l'hémodialyse (voir **MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE – Populations particulières et états pathologiques**).

Considérations préopératoires

Voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS - Système endocrinien et métabolisme - Perte de contrôle glycémique**.

Populations particulières

Femmes enceintes : AURO-REPAGLINIDE n'est pas recommandé pendant la grossesse. L'innocuité de la répaglinide chez les femmes enceintes n'a pas été établie (voir **TOXICOLOGIE**).

Femmes qui allaitent : L'innocuité de la répaglinide chez les femmes qui allaitent n'a pas été établie. Au cours d'études de reproduction chez le rat, des taux décelables d'AURO-REPAGLINIDE ont été retrouvés dans le lait maternel des rates, et une diminution de la glycémie a été observée chez leurs petits. On ignore si la répaglinide est excrétée dans le lait humain. La répaglinide n'est pas recommandée aux femmes qui allaitent, en raison du risque d'hypoglycémie pour les nourrissons (voir **Toxicologie**). On doit envisager l'insulinothérapie.

Pédiatrie (< 18 ans) : L'administration d'AURO-REPAGLINIDE à des patients d'âge pédiatrique n'est pas recommandée, puisque l'innocuité et l'efficacité de ce médicament n'a pas été établie chez cette catégorie de patients. Aucune étude n'a été effectuée sur la répaglinide chez des patients d'âge pédiatrique.

Gériatrie (> 65 ans) : Aucun ajustement spécial de la dose n'est requis chez les personnes âgées. Quatre cent quinze (415) personnes âgées de plus de 65 ans ont participé à des études cliniques sur la répaglinide d'une durée d'au moins 24 semaines. Au cours d'essais comparatifs avec traitement actif de référence d'une durée de un an, on n'a observé aucune différence dans l'efficacité ou dans les effets indésirables entre ces patients âgés et les patients de moins de 65 ans, sauf pour une augmentation des manifestations cardiovasculaires anticipées en raison de l'âge, qui ont été observées à la fois avec la répaglinide et les médicaments de comparaison. Il n'y a pas eu

d'augmentation de la fréquence ou de la gravité de l'hypoglycémie chez les sujets âgés. Les autres rapports d'expérience clinique ne font pas état de différences de réponse entre les patients âgés et les plus jeunes, mais on ne peut exclure une plus grande sensibilité de certaines personnes âgées au traitement par la répaglinide, en particulier si elles souffrent de troubles rénaux, hépatiques ou autres (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS** et **MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE**).

Aucune étude clinique n'a été menée chez des patients diabétiques de type 2 âgés de plus de 75 ans.

Insuffisance hépatique : AURO-REPAGLINIDE doit être utilisé avec précaution chez les patients présentant une insuffisance hépatique. AURO-REPAGLINIDE est contre-indiqué chez les patients souffrant d'un trouble hépatique grave (voir **CONTRE-INDICATIONS, MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS – Fonctions hépatique, biliaire et pancréatique** et **MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE – Populations particulières et états pathologiques**).

Insuffisance rénale : Les ajustements posologiques doivent être faits avec prudence chez les patients diabétiques de type 2 qui présentent une altération de la fonction rénale ou une insuffisance rénale nécessitant l'hémodialyse (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS – Fonction rénale** et **MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE – Populations particulières et états pathologiques**).

Surveillance et examens de laboratoire

En plus de l'autosurveillance du glucose sanguin ou urinaire par le patient, le médecin doit surveiller la glycémie pour déterminer la dose efficace minimale. Une surveillance périodique est nécessaire pour déceler un échec primaire (effet hypoglycémiant insuffisant à la dose maximale recommandée) et un échec secondaire (perte d'efficacité après une période initiale d'efficacité).

On devrait envisager de surveiller plus étroitement la glycémie des patients qui présentent un risque accru d'hypoglycémie ou qui risquent de perdre leur contrôle glycémique (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS - Système endocrinien et métabolisme**). Les taux d'hémoglobine glycosylée (HbA_{1C}) sont utiles pour le suivi de la réponse à long terme.

Une évaluation de la fonction hépatique devrait être effectuée avant le début du traitement et périodiquement chez les patients dont la fonction hépatique est diminuée (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS – Fonctions hépatique, biliaire et pancréatique**).

EFFETS INDÉSIRABLES

Aperçu des effets indésirables à un médicament

L'effet indésirable observé le plus souvent est l'hypoglycémie. Quel que soit le traitement antidiabétique, la survenue de cet effet indésirable dépend de facteurs individuels, comme les habitudes alimentaires, la posologie, l'exercice et le stress.

Au cours des essais comparatifs de un an, l'incidence des manifestations n'était pas supérieure à 1 %, sauf pour les douleurs thoraciques (1,8 %) et l'angine (1,8 %). L'incidence totale des autres

manifestations cardiovasculaires (hypertension, anomalies de l'ECG, infarctus du myocarde, arythmies et palpitations) était $\leq 1\%$ et n'était pas différente entre la répaglinide et les médicaments de comparaison.

L'incidence de l'ensemble des manifestations cardiovasculaires graves, y compris l'ischémie, était un peu plus élevée pour la répaglinide (4 %) que pour les sulfonylurées (3 %) dans le cadre des essais cliniques comparatifs contrôlés. Dans les essais contrôlés de un an, la répaglinide n'était pas associée à un taux de mortalité plus élevé que ceux observés avec les autres hypoglycémiantes oraux.

Effets indésirables à un médicament déterminés au cours des essais cliniques

Puisque les essais cliniques sont menés dans des conditions très particulières, les taux des effets indésirables qui sont observés peuvent ne pas refléter les taux observés en pratique et ne doivent pas être comparés aux taux observés dans le cadre des essais cliniques portant sur un autre médicament. Les renseignements sur les effets indésirables à un médicament qui sont tirés d'essais cliniques s'avèrent utiles pour la détermination des événements indésirables liés aux médicaments et pour l'approximation des taux.

La répaglinide a été administrée à 2 931 sujets dans le monde au cours d'essais cliniques. Environ 1 500 de ces sujets atteints de diabète de type 2 ont été traités durant au moins 3 mois, 1 000, durant au moins 6 mois et 800, durant au moins un an. La majorité de ces sujets (1 228) ont reçu de la répaglinide à raison de 0,5 mg à 4 mg trois fois par jour, à l'heure des repas, dans le cadre de l'un des cinq essais contrôlés avec un traitement actif, d'une durée de un an. Les médicaments de comparaison de ces essais de un an étaient des sulfonylurées (SU) orales.

La répaglinide a bien été tolérée au cours de ces essais cliniques, et l'analyse des effets indésirables ne démontre aucune relation entre la dose et la fréquence de ces effets. Sur une période de un an, les profils d'effets indésirables des groupes répaglinide et SU à l'étude étaient généralement comparables. Le taux de retrait pour effet indésirable était de 13 % chez les patients recevant la répaglinide et de 14 % chez ceux recevant une SU. Les effets indésirables qui ont entraîné un retrait le plus souvent sont l'hyperglycémie, l'hypoglycémie et les symptômes associés. Une hypoglycémie légère ou modérée est survenue chez 16 % des patients recevant la répaglinide et 20 % de ceux recevant une SU.

Le tableau ci-dessous énumère les effets indésirables fréquemment constatés chez les patients recevant de la répaglinide comparativement au placebo (au cours des essais de moins de 6 mois) et au glyburide, au gliclazide ou au glipizide au cours des essais de un an. Le profil d'effets indésirables de la répaglinide était en grande partie comparable à celui des sulfonylurées (SU).

Tableau 2 – EFFETS INDÉSIRABLES APPARUS PENDANT LE TRAITEMENT PAR LA RÉPAGLINIDE À UNE FRÉQUENCE 1 % AYANT UN LIEN POSSIBLE OU PROBABLE AVEC LA PRISE DU MÉDICAMENT

EFFET	RÉPAGLINIDE n = 1 228	SU n = 597	RÉPAGLINIDE n = 352	PLACEBO n = 108
	Études contrôlées par un traitement actif		Études contrôlées par un placebo	
	n (%)	n (%)	n (%)	n (%)
Troubles oculaires				
Vision anormale	5 (<1,0)	2 (<1,0)	7 (2,0)	1 (<1,0)
Troubles généraux				
Fatigue	21 (1,7)	4 (<1,0)	9 (2,6)	3 (2,8)
Troubles gastro-intestinaux				
Diarrhée	11 (<1,0)	7 (1,2)	6 (1,7)	-*
Constipation	7 (<1,0)	6 (1,0)	4 (1,1)	-*
Douleurs abdominales	12 (1,0)	6 (1,0)	4 (1,1)	1 (<1,0)
Flatulence	7 (<1,0)	2 (<1,0)	4 (1,1)	-*
Nausées	12 (1,0)	7 (1,2)	4 (1,1)	2 (1,9)
Dyspepsie	13 (1,1)	5 (<1,0)	-*	-*
Troubles du système nerveux				
Céphalée	28 (2,3)	12 (2,0)	9 (2,6)	1 (<1,0)
Étourdissements	16 (1,3)	9 (1,5)	8 (2,3)	3 (2,8)
Tremblements	14 (1,1)	6 (1,0)	1 (<1,0)	-*
Trouble du métabolisme et de la nutrition				
Hypoglycémie	179 (14,6)	102 (17,1)	24 (6,8)	2 (1,9)
Hyperglycémie	35 (2,9)	18 (3,0)	4 (1,1)	5 (4,6)
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Sudation accrue	13 (1,1)	4 (<1,0)	-*	-*

* Aucun effet observé

Effets indésirables observés moins souvent au cours des essais cliniques (< 1 %)

Troubles cardiovasculaires

Au cours des essais comparatifs de un an, l'incidence de chaque manifestation cardiovasculaire ayant un lien possible ou probable avec le médicament étudié était inférieure à 1 %.

L'incidence de l'ensemble des manifestations cardiovasculaires graves (que la manifestation ait un lien possible ou probable avec le médicament étudié ou non), y compris l'ischémie, était un peu plus élevée pour la répaglinide (4 %) que pour les sulfonylurées (3 %) dans le cadre des essais cliniques comparatifs contrôlés. Dans les essais contrôlés de un an, la répaglinide n'était pas associé à un taux de mortalité plus élevé que ceux observés avec les autres hypoglycémifiants oraux.

Tableau 3 – Résumé des manifestations cardiovasculaires graves (% du nombre total de patients avec manifestations)

	Répaglinide	SU*
Nombre total de patients exposés	1228	498
Manifestations CV graves	4 %	3 %
Manifestations cardiaques ischémiques	2 %	2 %
Décès dus aux manifestations CV	0,5%	0,4 %

*glyburide et glipizide

Troubles oculaires : Trouble de la vue très rare

De tels troubles ont été signalés très rarement après l’instauration d’un traitement par la répaglinide pendant les essais cliniques. Aucun de ces cas n’a entraîné l’abandon du traitement par la répaglinide.

Troubles gastro-intestinaux : Vomissements

Troubles hépatobiliaires : Dysfonction hépatique grave

On a signalé de très rares cas de dysfonction hépatique grave. Cependant, d’autres causes étaient en jeu dans ces cas, et un lien causal avec le traitement par la répaglinide n’a pas été établi.

Troubles du système immunitaire: Allergie. Des réactions d’hypersensibilité généralisées ou des réactions immunologiques, telles qu’une vascularite, surviennent très rarement.

Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés : Des réactions d’hypersensibilité de la peau, notamment de l’érythème, des démangeaisons, une éruption cutanée et de l’urticaire, peuvent survenir.

Anomalies dans les résultats hématologiques et biochimiques

Parmi les effets indésirables observés moins souvent au cours des essais cliniques, y compris les manifestations sans lien possible ou probable avec le médicament à l’étude, se trouvent une élévation des enzymes hépatiques, une bilirubinémie, une thrombocytopénie et une leucopénie.

On a rapporté des cas isolés d’élévation des enzymes hépatiques durant le traitement par la répaglinide. La plupart des cas étaient légers et transitoires, et très peu de patients ont abandonné le traitement en raison d’une élévation des enzymes hépatiques.

Effets indésirables observés depuis la commercialisation du médicament

Troubles oculaires : trouble de la vue

Troubles gastro-intestinaux : douleurs abdominales, diarrhée, vomissements, constipation, nausées

Troubles hépatobiliaires : dysfonction hépatique, élévation des enzymes hépatiques

Troubles du système immunitaire : très rares cas d'allergie et de réactions anaphylactiques

Troubles du métabolisme et de la nutrition : hypoglycémie, coma hypoglycémique, inconscience hypoglycémique

Des rapports ont fait état d'épisodes d'hypoglycémie graves survenus chez des patients prenant en même temps du répaglinide et du gemfibrozil. L'administration concomitante du répaglinide et du gemfibrozil est contre-indiquée (voir **CONTRE-INDICATIONS** et **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**).

Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés : hypersensibilité (érythème, démangeaisons, éruption cutanée, urticaire)

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Interactions médicamenteuses graves

L'administration concomitante du gemfibrozil et du répaglinide est contre-indiquée (voir **CONTRE-INDICATIONS** et **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES – Interactions médicament-médicament**).

L'administration concomitante du clopidogrel et du répaglinide est contre-indiquée (voir **CONTRE-INDICATIONS** et **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES – Interactions médicament-médicament**).

Aperçu

Les études d'interactions médicamenteuses effectuées chez des volontaires en bonne santé ont montré que la répaglinide n'avait aucun effet cliniquement pertinent sur les propriétés pharmacocinétiques de la digoxine, de la théophylline ou de la warfarine à l'état d'équilibre. Il n'est donc pas nécessaire d'ajuster la posologie de ces composés lorsqu'ils sont administrés avec la répaglinide. L'administration concomitante de cimétidine, de nifédipine, d'œstrogènes ou de simvastatine avec la répaglinide n'a pas modifié de façon significative l'absorption et le sort de la répaglinide.

Interactions médicament-médicament

La liste de médicaments du tableau suivant est établie à partir de signalements de cas, d'études cliniques ou du risque potentiel d'interaction grave (médicaments contre-indiqués).

L'administration concomitante des médicaments suivants et du répaglinide a été étudiée chez des volontaires en bonne santé.

Tableau 4 : Interactions médicament-médicament établies ou possibles

<u>Classe de médicaments</u>	<u>Référence</u>	<u>Effet</u>	<u>Commentaire clinique</u>
Clopidogrel	EC	<p><u>300 mg de clopidogrel</u> ASC 5,1 fois plus élevée C_{max} 2,4 fois plus élevée</p> <p><u>75 mg de clopidogrel</u> ASC 3,9 fois plus élevée C_{max} 2,0 fois plus élevée</p>	La coadministration de clopidogrel (300 mg le jour 1, puis 75 mg par jour pendant deux jours consécutifs), un inhibiteur du CYP2C8, et de répaglinide (une dose unique de 0,25 mg le jour 1 et le jour 3) à des volontaires sains a multiplié l'exposition générale au répaglinide ($ASC_{0-\infty}$) par 5,1 et 3,9, et la C_{max} par 2,5 et 2,0 respectivement. La demi-vie d'élimination du répaglinide a augmenté, passant de 1,6 heure à 2,3 heures (300 mg de clopidogrel) et à 2,0 heures (75 mg de clopidogrel), d'où une diminution considérable des valeurs de la glycémie. Chez les sujets présentant le polymorphisme CYP2C8*1/*4, la coadministration a multiplié l' $ASC_{0-\infty}$ du répaglinide par 8,8 et 7,4. L'administration concomitante du répaglinide et du clopidogrel est contre-indiquée (voir CONTRE-INDICATIONS).
Gemfibrozil	EC	ASC 8,1 fois plus élevée C_{max} 2,4 fois plus élevée $t_{1/2}$, passant de 1,3 à 3,7 heures	La coadministration de gemfibrozil (600 mg), un inhibiteur du CYP2C8 et du OATP1B1, et d'une dose unique de 0,25 mg de répaglinide (après 3 jours de traitement par 600 mg de gemfibrozil 2 fois par jour) a entraîné la multiplication de l'ASC de la répaglinide par 8,1 et la prolongation de sa demi-vie, qui est passée de 1,3 h à 3,7 h. L'administration concomitante du gemfibrozil et de la répaglinide est contre-indiquée (voir Contre-indications)
Gemfibrozil et itraconazole	EC	ASC 19 fois plus élevée	La coadministration de gemfibrozil et d'itraconazole avec de la répaglinide a entraîné la multiplication de l'ASC de la répaglinide par 19 et la prolongation de sa demi-vie, qui est passée de 1,3 h à 6,1 h. La concentration plasmatique de répaglinide à 7 h était 28,6 fois plus élevée avec l'administration concomitante de gemfibrozil, et 70,4 fois plus élevée avec l'association de gemfibrozil et d'itraconazole. L'administration concomitante du gemfibrozil et du répaglinide est contre-indiquée (voir CONTRE-INDICATIONS .)
Inhibiteurs de l'ECA	T	Ils peuvent accroître l'effet hypoglycémiant du répaglinide.	Il faut suivre le patient pour détecter une hypoglycémie.
Stéroïdes anabolisants	T	Ils peuvent accroître l'effet hypoglycémiant du répaglinide.	Il faut suivre le patient pour détecter une hypoglycémie. En cas d'administration ou de cessation d'un tel médicament chez un patient sous répaglinide, il suivre le patient pour s'assurer que son contrôle glycémique n'est pas compromis.
Bêtabloquants	T	Ils peuvent accroître l'effet hypoglycémiant du répaglinide. Ils peuvent	Il faut suivre le patient pour détecter une hypoglycémie. En cas d'administration ou de cessation d'un tel

<u>Classe de médicaments</u>	<u>Référence</u>	<u>Effet</u>	<u>Commentaire clinique</u>
		aussi masquer les symptômes d'hypoglycémie.	médicament chez un patient sous répaglinide, il faut suivre le patient pour s'assurer que son contrôle glycémique n'est pas compromis.
Clarithromycine	EC	ASC 1,4 fois plus élevée C _{max} 1,7 fois plus élevée	La coadministration de 250 mg de clarithromycine, un puissant inhibiteur du CYP3A4, et d'une dose unique de 0,25 mg de répaglinide (après 4 jours de traitement par la clarithromycine, à raison de 250 mg 2 fois par jour) a causé une augmentation de 40 % de l'ASC et de 67 % de la C _{max} du répaglinide. L'ASC est passée de 5,3 ng/ml•h à 7,5 ng/ml•h et la C _{max} de 4,4 ng/ml à 7,3 ng/ml.
Corticostéroïdes	T	Ils peuvent réduire l'effet hypoglycémiant du répaglinide et potentialiser l'hyperglycémie.	Il faut suivre le patient pour détecter une hyperglycémie. En cas d'administration ou de cessation d'un tel médicament chez un patient sous répaglinide, il faut suivre le patient pour s'assurer que son contrôle glycémique n'est pas compromis.
Cyclosporine	EC	ASC 2,5 fois plus élevée C _{max} 1,8 fois plus élevée	La coadministration de cyclosporine, un inhibiteur du CYP3A4 et un puissant inhibiteur du OATP1B1, a entraîné une augmentation de 175 % du pic plasmatique moyen de répaglinide (0,25 mg), et la surface totale sous la courbe de la concentration en fonction du temps était 244 % plus élevée qu'avec le placebo.
Danazol	T	Il peut réduire l'effet hypoglycémiant du répaglinide et potentialiser l'hyperglycémie.	Il faut suivre le patient pour détecter une hyperglycémie. En cas d'administration ou de cessation d'un tel médicament chez un patient sous répaglinide, il faut suivre le patient pour s'assurer que son contrôle glycémique n'est pas compromis.
Déférasirox	EC	ASC 2,3 fois plus élevée C _{max} 0,62 fois plus élevée	La coadministration de déférasirox (30 mg/kg/jour pendant 4 jours) et de répaglinide (dose unique de 0,5 mg) à des volontaires sains a multiplié par 2,3 l'exposition générale (ASC) au répaglinide, augmenté de 62 % la C _{max} et produit une baisse faible mais significative des valeurs de glycémie par rapport aux sujets témoins. Si le répaglinide et le déférasirox sont administrés en même temps, une diminution de la dose de répaglinide devrait être envisagée et la glycémie des patients devrait être surveillée de près.
Itraconazole	EC	ASC 1,4 fois plus élevée	La coadministration d'itraconazole, un inhibiteur du CYP3A4, et d'une dose unique de 0,25 mg de répaglinide (le 3 ^e jour d'un traitement comportant une dose initiale de 200 mg d'itraconazole, suivie de 100 mg 2 fois par jour) a entraîné une multiplication de l'ASC de la répaglinide par 1,4.
Kétoconazole	EC	ASC 1,2 fois plus élevée C _{max} 1,2 fois plus élevée	La coadministration de 200 mg de kétoconazole, un inhibiteur puissant et compétitif du CYP3A4, et d'une dose unique de 2 mg de répaglinide (après 4 jours de traitement par du kétoconazole, à raison de

<u>Classe de médicaments</u>	<u>Référence</u>	<u>Effet</u>	<u>Commentaire clinique</u>
			200 mg 1 fois par jour) à des sujets sains a causé des augmentations de l'ordre de 15 % et de 16 % des valeurs associées à la répaglinide. La C _{max} est passée de 20,2 ng/ml à 23,5 ng/ml et l'ASC, de 38,9 ng/mL•h à 44,9 ng/mL•h.
Inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO)	T	Ils peuvent accroître l'effet hypoglycémiant du répaglinide.	Il faut suivre le patient pour détecter une hyperglycémie. En cas d'administration ou de cessation d'un tel médicament chez un patient sous répaglinide, il faut suivre le patient pour s'assurer que son contrôle glycémique n'es pas compromis.
Octréotide	T	Ils peuvent accroître l'effet hypoglycémiant du répaglinide.	Il faut suivre le patient pour détecter une hyperglycémie. En cas d'administration ou de cessation d'un tel médicament chez un patient sous répaglinide, il faut suivre le patient pour s'assurer que son contrôle glycémique n'est pas compromis.
Contraceptifs oraux (éthinyloestradiol /lévonorgestrel)	EC		Une étude clinique de pharmacocinétique chez des volontaires en bonne santé a démontré que la coadministration de contraceptifs oraux (éthinyloestradiol/lévonorgestrel) n'avait pas modifié la biodisponibilité totale du répaglinide de manière cliniquement pertinente, bien que les pics de répaglinide aient été atteints plus tôt. De même, le répaglinide n'a eu aucun effet cliniquement pertinent sur la biodisponibilité du lévonorgestrel, mais des effets sur la biodisponibilité de l'éthinyloestradiol ne peuvent être exclus.
Autres antidiabétiques	T	Ils peuvent accroître l'effet hypoglycémiant du répaglinide.	Il faut suivre le patient pour détecter une hyperglycémie.
Phénytoïne, carbamazépine et phénobarbital	T	Ils peuvent accroître l'effet hypoglycémiant du répaglinide et potentialiser l'hyperglycémie.	Il faut suivre le patient pour détecter une hyperglycémie. En cas d'administration ou de cessation d'un tel médicament chez un patient sous répaglinide, il faut suivre le patient pour s'assurer que son contrôle glycémique n'est pas compromis.
Rifampicine	EC	<u>Coadministration</u> ↓ ASC de 32 % à 48 % ↓ C _{max} de 26 % à 17 % Administration de répaglinide seule après 6 jours de traitement par la rifampicine ↓ ASC de 80 % ↓ C _{max} de 79 %	La coadministration de 600 mg de rifampicine et d'une dose unique de 4 mg de répaglinide (après 6 jours de traitement par la rifampicine, à raison de 600 mg 1 fois par jour) a provoqué une diminution de 32 % de l'ASC et de 26 % de la C _{max} . En effet, la C _{max} est passée de 40,4 ng/mL à 29,7 ng/mL, et l'ASC, de 56,8 ng/mL•h à 38,7 ng/mL•h. Au cours d'une autre étude, la coadministration de 600 mg de rifampicine et d'une dose unique de 4 mg de répaglinide (après 6 jours de traitement par la rifampicine, à raison de 600 mg 1 fois par jour) a entraîné une diminution de 48 % de l'ASC et de 17 % de la C _{max} de la répaglinide. Cette fois-ci, l'ASC est passée de 54 ng/mL•h à 28 ng/mL•h, et la

<u>Classe de médicaments</u>	<u>Référence</u>	<u>Effet</u>	<u>Commentaire clinique</u>
			C _{max} , de 35 ng/mL à 29 ng/mL. La répaglinide, administré seule (après 7 jours de traitement par la rifampicine, à raison de 600 mg 1 fois par jour), a entraîné une diminution de 80 % de l'ASC de la répaglinide et de 79 % de sa C _{max} . L'ASC est passée de 54 ng/mL•h à 11 ng/mL•h, et la C _{max} , de 35 ng/mL à 7,5 ng/mL.
Salicylés, p. ex. aspirine et anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)	T	Ils peuvent accroître l'effet hypoglycémiant du répaglinide.	Il faut suivre le patient pour détecter une hyperglycémie. En cas d'administration ou de cessation d'un tel médicament chez un patient sous répaglinide, il faut suivre le patient pour s'assurer que son contrôle glycémique n'est pas compromis.
Sympathomimétiques	EC	Ils peuvent accroître l'effet hypoglycémiant du répaglinide et potentialiser l'hyperglycémie.	Il faut suivre le patient pour détecter une hyperglycémie. En cas d'administration ou de cessation d'un tel médicament chez un patient sous répaglinide, il faut suivre le patient pour s'assurer que son contrôle glycémique n'est pas compromis.
Diurétiques thiazidiques	T	Ils peuvent accroître l'effet hypoglycémiant du répaglinide et potentialiser l'hyperglycémie.	Il faut suivre le patient pour détecter une hyperglycémie. En cas d'administration ou de cessation d'un tel médicament chez un patient sous répaglinide, il faut suivre le patient pour s'assurer que son contrôle glycémique n'est pas compromis.
Hormones thyroïdiennes		Elles peuvent accroître l'effet hypoglycémiant du répaglinide et potentialiser l'hyperglycémie.	Il faut suivre le patient pour détecter une hyperglycémie.
Triméthoprim	EC	ASC 1,6 fois plus élevée C _{max} 1,4 fois plus élevée	La coadministration de 160 mg de triméthoprim et d'une dose unique de 0,25 mg de répaglinide (après 2 jours de traitement par le triméthoprim à raison de 160 mg 2 fois par jour les 2 premiers jours, et d'une dose de 160 mg le 3 ^e jour) a entraîné une augmentation de 61 % de l'ASC de la répaglinide et de 41 % de sa C _{max} . Dans ce cas, l'ASC est passée de 5,9 ng/ml•h à 9,6 ng/mL•h, et la C _{max} , de 4,7 ng/mL à 6,6 ng/mL. L'administration concomitante de triméthoprim et de répaglinide devrait être évitée.

Légende : C = étude de case; EC = essai clinique; T = théorique.

Interactions médicament-aliment

Le jus de pamplemousse peut faire augmenter la concentration plasmatique de répaglinide. Une étude portant sur l'ingestion de jus de pamplemousse par des sujets en bonne santé 2 heures avant la prise de répaglinide a montré une augmentation de l'ASC de 13 %. Aucune autre interaction avec des aliments n'a été établie.

Interactions médicament-herbe médicinale

Aucune interaction avec des produits à base d'herbes médicinales n'a été établie.

Interactions médicament-examen de laboratoire

Aucune interaction avec des examens de laboratoire n'a été établie.

Interactions médicament-mode de vie

L'alcool peut intensifier ou prolonger l'effet hypoglycémiant de la répaglinide. L'hypoglycémie peut réduire la capacité du patient à se concentrer et à réagir, ce qui peut représenter un risque dans les situations où ces capacités sont particulièrement importantes, par exemple la conduite d'un véhicule ou l'utilisation de machines.

Il est nécessaire d'informer les patients qu'ils doivent prendre des précautions afin d'éviter une crise d'hypoglycémie en conduisant. Cette mesure est particulièrement importante pour les patients qui ont de la difficulté à reconnaître les symptômes avant-coureurs de l'hypoglycémie ou qui sont fréquemment victimes d'hypoglycémie. Dans ces circonstances, il serait judicieux d'évaluer la capacité du patient à conduire un véhicule.

POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

Considérations posologiques

Il n'y a pas de schéma posologique fixe pour le traitement du diabète de type 2 avec AURO-REPAGLINIDE

Les doses d'AURO-REPAGLINIDE sont habituellement prises 15 minutes avant le repas, mais elles peuvent être prises n'importe quand dans les 30 minutes avant le repas. Les patients qui sautent un repas (ou prennent un repas additionnel) doivent être avisés de sauter (ou d'ajouter) une dose pour ce repas.

L'administration à court terme d'AURO-REPAGLINIDE pourrait se révéler suffisante dans les cas de perte transitoire de contrôle chez les patients qui répondent habituellement bien à leur régime alimentaire.

Posologie recommandée et ajustement posologique

Dose initiale

Pour les patients non traités auparavant avec un antidiabétique ou ceux dont le taux d'HbA_{1C} est < 8 %, la dose initiale est de 0,5 mg à prendre avant chaque repas.

Pour les patients traités auparavant avec des hypoglycémiantes ou dont le taux d'HbA_{1C} est ≥ 8 %, la dose initiale est de 1 ou 2 mg avant chaque repas.

Remplacement d'un autre traitement

Quand AURO-REPAGLINIDE est utilisé pour remplacer un autre hypoglycémiant oral, on peut instituer son utilisation le jour suivant la dernière dose de l'ancien traitement. Les patients doivent alors être suivis de façon attentive pour déceler l'apparition d'hypoglycémie en raison du chevauchement possible des effets médicamenteux. Lorsqu'on remplace une sulfonylurée à longue demi-vie (p. ex. le chlorpropamide) par AURO-REPAGLINIDE, une étroite surveillance pourrait être indiquée pendant une semaine ou plus.

Ajustement

Les ajustements posologiques devraient être déterminés selon la réponse glycémique, habituellement la glycémie à jeun. La dose préprandiale devrait être doublée jusqu'à concurrence de 4 mg ou l'obtention d'une réponse glycémique satisfaisante. Une durée minimale d'une semaine est nécessaire entre les ajustements pour pouvoir évaluer la réponse.

Traitement d'entretien

L'éventail posologique recommandé est de 0,5 mg à 4,0 mg, avec les repas. AURO-REPAGLINIDE offre une posologie flexible et peut être pris de façon préprandiale 2, 3 ou 4 fois par jour en fonction des changements dans les habitudes alimentaires du patient. La dose maximale recommandée est de 16 mg par jour.

On devrait suivre l'efficacité à long terme du traitement par des évaluations du taux d'HbA_{1C} tous les 3 mois.

Ne pas suivre un schéma posologique approprié risque de précipiter une hypoglycémie ou une hyperglycémie. Les patients qui ne suivent pas leur régime alimentaire ou leur traitement médicamenteux tel qu'ils ont été prescrits sont plus susceptibles de présenter une réponse insatisfaisante, y compris des épisodes d'hypoglycémie.

Quand les patients sous contrôle glycémique serré sautent un repas, le risque d'hypoglycémie est moindre avec AURO-REPAGLINIDE qu'avec un hypoglycémiant ayant une demi-vie plus longue.

Traitement d'association

Si le traitement par la répaglinide seule ne produit pas un contrôle adéquat de la glycémie, on peut lui ajouter la metformine ou la rosiglitazone. Ou alors, si la metformine ou la rosiglitazone en monothérapie ne produit pas un contrôle adéquat de la glycémie, la répaglinide peut lui être ajoutée. La dose initiale et les ajustements posologiques du traitement d'association avec la répaglinide sont les mêmes que pour la monothérapie par la répaglinide. La dose de chaque médicament devrait être ajustée avec précaution pour déterminer la dose minimale requise pour l'obtention de l'effet pharmacologique désiré. Sinon, il pourrait survenir une augmentation de la fréquence des épisodes d'hypoglycémie. On devrait surveiller adéquatement la glycémie à jeun (GJ) et l'HbA_{1C} pour s'assurer que le patient n'est pas soumis à de trop fortes concentrations de médicament ou à un risque accru d'échec secondaire du traitement.

Dose oubliée

En cas d'oubli d'une dose, il faut prendre la dose suivante comme d'habitude. La dose ne doit pas être doublée.

SURDOSAGE

Au cours d'un essai clinique, des patients ont reçu des doses croissantes de répaglinide allant jusqu'à 80 mg par jour pendant 14 jours. Il y a eu peu d'effets indésirables autres que ceux associés à l'effet pharmacodynamique prévu, c'est-à-dire la diminution de la glycémie. Une hypoglycémie n'est pas survenue quand des repas ont été pris en conjonction avec ces doses élevées.

Les symptômes d'hypoglycémie sans perte de connaissance ou manifestations neurologiques doivent être traités énergiquement à l'aide de glucose par voie orale et d'ajustements dans la posologie du médicament et/ou les repas. La surveillance étroite peut se poursuivre jusqu'à ce que le médecin s'assure que le patient est hors de danger. On devrait surveiller les patients étroitement pendant au moins 24 à 48 heures, car l'hypoglycémie pourrait se reproduire après une récupération clinique apparente. Rien n'indique que la répaglinide soit dialysable par hémodialyse.

Pour la gestion d'une surdose soupçonnée, communiquez avec le centre antipoison de votre région immédiatement.

MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE

Mode d'action

La répaglinide est un hypoglycémiant oral destiné au traitement du diabète de type 2. La répaglinide est un sécrétagogue de l'insuline à action de courte durée qui diminue la glycémie (mesurée par l'HbA_{1C} et la glycémie à jeun) et qui est efficace dans la régulation des pics glycémiques prandiaux (liés aux repas). Le répaglinide réduit la glycémie en stimulant la libération d'insuline par le pancréas. Cette action est tributaire des cellules bêta fonctionnelles des îlots pancréatiques. La libération d'insuline est un effet glucodépendant, qui diminue de pair avec la glycémie. Le répaglinide ne s'apparente pas chimiquement aux sulfonylurées utilisées dans le traitement oral du diabète de type 2.

La répaglinide ferme les canaux potassiques dépendant de l'ATP dans la membrane des cellules bêta en se fixant à des sites caractérisables. Ce blocage des canaux potassiques dépolarise les cellules bêta, ce qui entraîne une ouverture des canaux calciques. L'afflux de calcium qui en résulte provoque la sécrétion d'insuline. Ce mécanisme au niveau des canaux ioniques dépend fortement du tissu, la répaglinide n'ayant qu'une faible affinité pour les muscles cardiaques et squelettiques.

Pharmacocinétique

Absorption : Après son administration par voie orale, la répaglinide est rapidement et complètement absorbée au niveau du tractus gastro-intestinal. Après l'administration de doses orales uniques ou multiples à des sujets en bonne santé ou à des patients, le médicament atteint sa concentration maximale (C_{max}) en moins d'une heure (T_{max}). La répaglinide est rapidement éliminée du flot sanguin, avec une demi-vie approximative d'une heure. La biodisponibilité moyenne absolue est de 56 %. Quand on a administré la répaglinide avec des aliments, le T_{max} moyen n'était pas

modifié, mais la C_{max} et l'ASC (aire sous la courbe de la concentration en fonction du temps) moyennes ont diminué de 20 % et de 12,4 % respectivement.

Distribution : Après une administration intraveineuse (IV) à des sujets en bonne santé, le volume de distribution à l'état d'équilibre (V_{eq}) était de 31 litres approximativement et la clairance corporelle totale (CL), de 38 litres/heure. La liaison protéique et la liaison à l'albumine sérique humaine étaient supérieures à 98 %.

Métabolisme : Après une administration orale ou IV, la répaglinide est complètement métabolisée par biotransformation oxydative et par conjugaison directe avec de l'acide glucuronique. Les métabolites principaux sont un acide dicarboxylique oxydé (M_2), l'amine aromatique (M_1) et l'acyl-glucuronide (M_7). Il a été démontré que le système enzymatique du cytochrome P-450, notamment le 2C8 et le 3A4, intervient dans la N-désalkylation de la répaglinide en M_2 et l'oxydation subséquente en M_1 . Les métabolites ne contribuent pas à l'effet hypoglycémiant de la répaglinide.

Élimination : Dans les 96 heures suivant l'administration d'une dose orale unique de ^{14}C -répaglinide, environ 90 % du produit radiomarqué a été récupéré dans les matières fécales et 8 %, dans l'urine. Seulement 0,1 % de la dose a été éliminé dans l'urine sous forme de molécule mère. Le métabolite principal (M_2) représentait 60 % de la dose administrée. On a récupéré moins de 2 % de la molécule mère dans les matières fécales.

Paramètres pharmacocinétiques : Les données indiquent que la répaglinide ne s'est pas accumulée dans le sérum. La linéarité pharmacocinétique de la répaglinide a été démontrée pour des doses allant de 0,5 mg à 4 mg.

Le tableau ci-après résume les paramètres pharmacocinétiques de la répaglinide obtenus au cours d'une étude croisée à dose unique chez des sujets en bonne santé et d'une étude à groupes parallèles et à doses multiples, sur la proportionnalité de la dose (0,5 mg, 1 mg, 2 mg et 4 mg), chez des patients atteints du diabète de type 2.

Tableau 5 – Paramètres pharmacocinétiques du répaglinide

PARAMÈTRE	PATIENTS DIABÉTIQUES de type 2 ^a
ASC_{0-24h} (ng/mL•h):	Moyenne (ET)
0,5 mg	68,9 (154,4)
1,0 mg	125,8 (129,8)
2,0 mg	152,4 (89,6)
4,0 mg	447,4 (211,3)
C_{max0-5 h} (ng/mL):	Moyenne (ET)
0,5 mg	9,8 (10,2)
1,0 mg	18,3 (9,1)
2,0 mg	26,0 (13,0)
4,0 mg	65,8 (30,1)
T_{max0-5 hr} (h):	Moyennes (extrêmes des ET)
0,5 à 4 mg	1,0 à 1,4 (0,3 à 0,5)
T_{1/2} (h):	Moyennes (extrêmes)
0,5 à 4 mg	1,0 à 1,4 (0,4 à 8,0)
CL basée sur administration IV (L/h)	38 (16)
V _{eq} basé sur administration IV (L)	31 (12)
Biodisponibilité absolue (%)	56 (9)

a : administré trois fois par jour avant un repas
V_{eq} = volume de distribution à l'équilibre

CL = clairance corporelle totale
Biodisp. absolue = biodisponibilité absolue

Variabilité : Les variabilités intra-individuelle et interindividuelle (coefficient de variation) de l'ASC étaient de 36 % et de 69 % respectivement, après l'administration de doses multiples de comprimés de répaglinide à des patients (0,25 mg à 4 mg avec chaque repas).

Populations particulières et états pathologiques

Gériatrie : Des sujets volontaires en bonne santé ont été traités par l'administration de 2 mg de répaglinide avant chacun des trois repas. Il n'y avait pas de différence significative dans la pharmacocinétique de la répaglinide entre le groupe de patients de moins de 65 ans et un groupe de dimension comparable de patients ayant 65 ans ou plus.

Sexe : Une comparaison pharmacocinétique de sujets des deux sexes a démontré que l'ASC était de 15 % à 70 % supérieure chez les sujets de sexe féminin atteints du diabète de type 2 pour des doses allant de 0,5 mg à 4 mg. Cette différence ne s'est pas reflétée dans la fréquence des épisodes d'hypoglycémie (hommes : 16 %; femmes : 17 %) ou par d'autres effets indésirables. Le sexe du patient ne dicte aucune modification des recommandations posologiques générales puisque la posologie doit être individualisée afin d'optimiser la réponse clinique.

Race : Aucune étude pharmacocinétique n'a été effectuée pour déterminer les effets reliés à la race. Cependant, une étude de un an effectuée aux États-Unis chez des patients atteints du diabète de type 2 a démontré que l'effet hypoglycémiant était comparable chez les sujets de race blanche (n = 297) et les Afro-Américains (n = 33). Au cours d'une étude sur la relation dose-effet effectuée aux États-Unis, il n'y a eu aucune différence apparente dans l'exposition (ASC) entre les sujets de race blanche (n = 74) et les Latino-Américains (n = 33).

Insuffisance hépatique : Une étude ouverte à dose unique a été menée chez 12 sujets en bonne santé et 12 patients souffrant de maladie hépatique chronique (MHC), classés selon la clairance de la caféine. Les patients atteints d'une altération modérée à grave de la fonction hépatique ont présenté des concentrations sériques plus élevées et plus prolongées de répaglinide totale et de répaglinide non liée en comparaison des sujets sains (ASC_{sain} : 91,6 ng/mL•h; ASC_{patients MHC} : 368,9 ng/mL•h; C_{max} sain : 46,7 ng/mL; C_{max} patients MHC : 105,4 ng/mL). L'ASC et la clairance de la caféine étaient statistiquement corrélées. Aucune différence dans les profils de glycémie n'a été observée entre les groupes de patients. Aux mêmes doses, les patients présentant une insuffisance hépatique peuvent être exposés à des concentrations plus élevées de répaglinide et de ses métabolites que les patients présentant une fonction hépatique normale.

Insuffisance rénale : On a évalué la pharmacocinétique de la répaglinide à des doses uniques et à l'état d'équilibre chez des patients présentant des degrés variés de dysfonction rénale. La répaglinide a été bien tolérée par tous les groupes de patients. Les valeurs de l'ASC et de la C_{max} après la prise de doses multiples de 2 mg de répaglinide étaient plus élevées dans les trois groupes de patients atteints d'une altération de la fonction rénale (ASC_{dysfonction faible/modérée} : 90,8 ng/mL•h à ASC_{dysfonction grave} : 137,7 ng/mL•h contre ASC_{sain} : 29,1 ng/mL•h; C_{max} dysfonction faible/modérée : 46,7 ng/mL à C_{max} dysfonction grave : 44,0 ng/mL contre C_{max} sain : 20,6 ng/mL). L'ASC de la répaglinide ne présente qu'une faible corrélation avec la clairance de la créatinine.

Polymorphisme génétique : Chez des sujets sains, le polymorphisme du gène SLCO1B1 (c.521T>C) qui code pour le transporteur OATP1B1 a donné lieu à une exposition (ASC) environ 72 % plus élevée. Le polymorphisme de l'enzyme CYP2C8 (CYP2C8*3) a fait l'objet de diverses études chez des sujets sains. L'allèle CYP2C8*3 ne produisait aucun effet sur l'exposition (ASC) ou était associée à une réduction de 50 % environ. Les effets observés sont des facteurs qui expliquent la variabilité interindividuelle observée en fonction de la variabilité de l'expression des enzymes de biotransformation.

ENTREPOSAGE ET STABILITÉ

Conserver à la température ambiante (entre 15 °C et 25 °C). Protéger de l'humidité.

FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

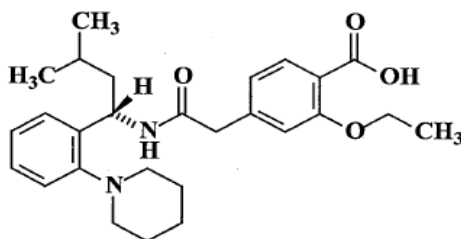
Formes Posologiques	Comprimés		
	0.5 mg	1 mg	2 mg
Description	Comprimés de couleur blanche à blanc cassé, ronds, biconvexes, non pelliculés, portant l'inscription gravée 'H' sur un côté et '10' sur l'autre.	Comprimés de couleur jaune, ronds, biconvexes, non pelliculés, portant l'inscription gravée 'H' sur un côté et '11' sur l'autre.	Comprimés de couleur pêche, marbrés, ronds, biconvexes, non pelliculés, portant l'inscription gravée 'H' sur un côté et '12' sur l'autre.
Composition	Ingrédients non médicinaux : Hydrogénophosphate de calcium (anhydre), cellulose microcristalline, glycérol, stéarate de magnésium, amidon de maïs, méglumine, poloxamère, polacriline-potassium et povidone.	Ingrédients non médicinaux : Hydrogénophosphate de calcium (anhydre), cellulose microcristalline, glycérol, stéarate de magnésium, amidon de maïs, méglumine, poloxamère, polacriline-potassium et povidone. Agents de coloration : Oxyde ferrique jaune (oxyde de fer jaune).	Ingrédients non médicinaux : Hydrogénophosphate de calcium (anhydre), cellulose microcristalline, glycérol, stéarate de magnésium, amidon de maïs, méglumine, poloxamère, polacriline-potassium et povidone. Agents de coloration : Oxyde ferrique rouge (oxyde de fer rouge).
Conditionnement	Offert en plaquettes alvéolées de 100 (10 x10) comprimés ou en flacons de PEHD de 30, 100, 500 et 1 000 comprimés.	Offert en plaquettes alvéolées de 100 (10 x10) comprimés ou en flacons de PEHD de 30, 100, 500 et 1 000 comprimés.	Offert en plaquettes alvéolées de 100 (10 x10) comprimés ou en flacons de PEHD de 30, 100, 500 et 1 000 comprimés.

PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Substance pharmaceutique

Nom propre :	Répaglinide
Nom chimique :	Acide(+)-2-éthoxy- α [[S)- α -isobutyl-o-piperidinobenzyl] carbamoyl]-p-toluique
Formule moléculaire	C ₂₇ H ₃₆ N ₂ O ₄
Masse moléculaire :	452,6 g/mol
Formule développée :	



Propriétés physicochimiques :

La répaglinide est une poudre de couleur blanche à blanc cassé. Il est facilement soluble dans le méthanol et le chlorure de méthylène et pratiquement insoluble dans l'eau.

ESSAIS CLINIQUES

Une étude à double insu, croisée, à dose unique par voie orale et à répartition aléatoire, comportant deux traitements, deux séquences et deux périodes, a été menée auprès de 40 volontaires adultes sains et à jeun dans le but de comparer la biodisponibilité des comprimés Auro-Répaglinide à 2 mg (À l'étude; Aurobindo Pharma Limitée., Inde), à celle des comprimés GlucoNorm^{MD} à 2 mg (Référence; Novo Nordisk Canada Inc.). Un sommaire des données sur la biodisponibilité est présenté dans le tableau ci-dessous :

Résumé des données de biodisponibilité comparée.

Répaglinide (1 x 2 mg) À partir de données mesurées Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (% CV)				
Paramètre	À l'étude*	Référence†	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance à 90 %
ASC_{0-t} (h.ng/mL)	41,24 43,34 (36,59)	41,67 43,80 (35,55)	98,98	94,05-104,18
ASC_I (h.ng/mL)	42,39 44,56 (36,55)	42,83 45,04 (36,05)	98,96	93,95-104,24
C_{max} (ng/mL)	15,20 17,01 (59,48)	14,82 15,91 (39,95)	102,58	88,27-119,20
T_{max}§ (h)	1,25 (0,33-5,00)	1,00 (0,33-6,00)		
T_{1/2}§ (h)	2,73 (55,66)	2,83 (84,02)		

*Comprimés AURO-REPAGLINIDE (comprimés de répaglinide à 2 mg) d'Auro Pharma Inc.

† Comprimés GlucoNorm^{MD} (comprimés de répaglinide à 2 mg) de Novo Nordisk Canada Inc., achetés au Canada.

§Représenté sous forme de médiane (étendue) seulement.

§Représenté sous forme de moyenne arithmétique seulement (CV %).

Données démographiques et plan des essais

Un essai à double insu, à contrôle placebo, d'une durée de 4 semaines, sur la relation dose-effet a été mené chez des patients atteints du diabète de type 2, en utilisant des doses de 0,25 mg à 4 mg administrées avec chacun des trois repas quotidiens. Le traitement par la répaglinide a produit une diminution de la glycémie proportionnelle à la dose sur tout l'éventail posologique. Les taux plasmatiques d'insuline ont augmenté après les repas et ont redescendu avant le repas suivant. La plus grande partie de l'effet hypoglycémiant à jeun était évidente après 1 à 2 semaines.

Au cours d'une étude de détermination de la dose, d'une durée de 3 mois, à double insu et à contrôle placebo, les doses de répaglinide ou de placebo de chaque patient ont été augmentées hebdomadairement à partir de 0,25 mg jusqu'à un maximum de 4 mg, en passant par 0,5 mg,

1 mg et 2 mg, jusqu'à ce que la glycémie à jeun (GJ) soit < 8,9 mmol/L ou que la dose maximale soit atteinte. On a continué l'administration de la dose permettant le contrôle visé ou de la dose maximale jusqu'à la fin de l'étude. La GJ et la glycémie postprandiale (GPP) à 2 heures ont augmenté chez les patients recevant le placebo et ont diminué chez ceux recevant la répaglinide. Les différences entre le groupe sous répaglinide et le groupe sous placebo étaient de -3,41 mmol/L (GJ) et de -5,78 mmol/L (GPP). La différence absolue d'HbA_{1c} (qui reflète le contrôle à long terme de la glycémie) entre les deux groupes était de 1,7 %.

Tableau 6 – Répaglinide vs placebo : GJ, GPP et HbA_{1c} moyennes

GJ, GPP et HbA _{1c}						
	GJ (mmol/L)		GPP (mmol/L)		HbA _{1c} (%)	
	<u>PL</u>	<u>R</u>	<u>PL</u>	<u>R</u>	<u>PL</u>	<u>R</u>
Valeur initiale	11,96	12,23	13,62	14,54	8,1	8,5
Variation (entre la première et la dernière visite)	1,68	-1,72*	3,14	-2,64*	1,1	-0,6*

PL = placebo, R = répaglinide

* $p \leq 0,05$ pour la différence entre les groupes

Un autre essai à double insu et à contrôle placebo a été mené chez 362 patients traités durant 24 semaines. L'efficacité des doses préprandiales de 1 mg et 4 mg a été démontrée par la réduction de la glycémie à jeun et celle de l'HbA_{1c} à la fin de l'étude. Le taux d'HbA_{1c} des patients traités par la répaglinide (les 2 groupes recevant 1 mg et 4 mg combinés) à la fin de l'étude était inférieur à celui des patients recevant le placebo, et ce, de 2,1 % chez les patients n'ayant pas reçu d'hypoglycémiant oraux auparavant et de 1,7 % chez les patients en ayant reçu auparavant. Au cours de cet essai à doses fixes, les patients n'ayant jamais reçu d'hypoglycémiant oraux ainsi que ceux ayant une glycémie relativement bien contrôlée au départ (HbA_{1c} < 8 %) ont présenté une plus forte diminution de la glycémie et une fréquence plus élevée d'épisodes d'hypoglycémie. Les patients ayant auparavant été traités et qui présentaient un taux initial d'HbA_{1c} ≥ 8 % ont signalé de l'hypoglycémie à la même fréquence que ceux recevant le placebo. Le remplacement des hypoglycémiant oraux utilisés auparavant par la répaglinide n'a provoqué aucun gain pondéral moyen chez les patients. Le gain pondéral moyen des patients traités par la répaglinide qui n'avaient pas reçu auparavant de sulfonylurées était de 3,3 %.

On a étudié l'administration de répaglinide en relation avec la libération prandiale d'insuline au cours de trois essais menés chez 58 patients. Le contrôle de la glycémie a été maintenu durant une période pendant laquelle les schémas alimentaire et posologique ont varié (2, 3 ou 4 repas par jour et 2, 3 ou 4 prises préprandiales) comparativement à une période comportant 3 repas réguliers et 3 doses préprandiales par jour. Il a aussi été montré que la répaglinide peut être administrée au début d'un repas, 15 minutes ou 30 minutes avant le repas et produire le même effet hypoglycémiant.

On a comparé la répaglinide à d'autres sécrétagogues de l'insuline pendant un an, au cours d'essais contrôlés, pour comparer leur efficacité et leur innocuité. On a signalé de l'hypoglycémie chez 16 % des 1 228 patients recevant la répaglinide, chez 20 % des 417 patients recevant le glyburide et chez 19 % des 81 patients recevant le glipizide. Aucun des patients traités par la répaglinide et présentant une hypoglycémie symptomatique n'a subi de coma ni requis d'hospitalisation.

On a étudié la répaglinide en association avec la metformine chez 83 patients dont le contrôle de la glycémie n'était pas satisfaisant avec une combinaison d'exercice, de régime alimentaire et de metformine seule. Le traitement d'association par la répaglinide et la metformine a eu pour résultat une amélioration synergique du contrôle de la glycémie comparativement à la monothérapie par la répaglinide ou la metformine. On a noté une amélioration absolue de 1 % de l'HbA_{1C} et une diminution additionnelle de 1,94 mmol/L de la GJ.

Tableau 7 - Traitement par la répaglinide et la metformine : Variation moyenne de l'HbA_{1C} et de la GJ en trois mois de traitement

	Répaglinide	Association	Metformine
n	28	27	27
HbA _{1C} (%)	-0,38	-1,41*	-0,33
GJ (mmol/L)	0,49	-2,18*	-0,25

* $p < 0,05$ pour la comparaison entre le traitement d'association et chaque monothérapie

Un essai d'une durée de 24 semaines auquel ont participé 252 patients ayant déjà été traités par une sulfonurée ou la metformine (HbA_{1C} > 7,0 %) a permis de comparer le traitement par la répaglinide et celui par la rosiglitazone à leur utilisation en association. En comparaison avec les monothérapies, le traitement d'association a entraîné une amélioration significativement supérieure du contrôle glycémique. Les effets du traitement d'association sur la glycémie ont permis de réduire la dose quotidienne totale de la répaglinide et celle de la rosiglitazone. Le groupe recevant le traitement d'association a présenté une efficacité plus grande avec la moitié de la dose quotidienne médiane de répaglinide et de rosiglitazone que les groupes recevant l'un ou l'autre de ces produits en monothérapie. L'augmentation pondérale moyenne reliée au traitement d'association, au traitement par la répaglinide et à celui par la rosiglitazone était respectivement de 4,4 kg, de 1,6 kg et de 2,3 kg.

Tableau 8 : Traitement par la répaglinide et la rosiglitazone : Variation moyenne de l'HbA_{1C} et de la GJ en 24 semaines de traitement

	Répaglinide	Association	Rosiglitazone
n	59	126	55
HbA _{1C} (%)	-0,17	-1,43*	-0,56
n	57	122	56
GJ (mmol/L)	-3,01	-5,24*	-3,70

* $p < 0,001$ pour la comparaison entre le traitement d'association et chaque monothérapie

Traitement d'association avec la rosiglitazone

Au cours d'un essai clinique comparatif d'une durée de 24 semaines sur le traitement d'association par la répaglinide et la rosiglitazone (au total, 127 patients ayant reçu le traitement d'association), on a signalé de l'hypoglycémie (glycémie < 2,78 mmol/l) chez 9 % des patients recevant le traitement d'association comparativement à 6 % dans le groupe répaglinide seule et à 2 % dans le groupe rosiglitazone seule.

Durant cet essai, 5 des 127 patients du groupe répaglinide-rosiglitazone ont présenté un œdème périphérique comparativement à 2 des 62 patients du groupe rosiglitazone seule et à aucun patient dans le groupe répaglinide seule. Aucun des patients du groupe répaglinide-rosiglitazone n'a souffert d'œdème accompagné d'insuffisance cardiaque.

Dans le groupe répaglinide-rosiglitazone, le changement de poids moyen par rapport au début de l'essai s'élevait à +4,4 kg. Aucun patient ayant reçu le traitement d'association n'a présenté d'élévation des transaminases hépatiques (équivalent, par définition, à trois fois la limite supérieure des valeurs normales).

Tableau 9 – Traitement par la répaglinide et la rosiglitazone : Épisodes d'hypoglycémie, œdème périphérique et changement de poids

	Répaglinide	Association	Rosiglitazone
Épisode d'hypoglycémie mineure (glycémie < 2,78 mmol/l)	6 %	9 %	2 %
Œdème périphérique	0 %	3,9 %	3,2 %
Changement de poids à la fin de l'étude (24 semaines)	+1,6 kg	+4,4 kg	+2,3 kg

Effets cardiovasculaires

L'incidence des effets indésirables cardiovasculaires graves liés au traitement par la répaglinide était plus élevée que celle du glyburide, mais moins élevée que celle du glipizide. La différence d'incidence n'était pas statistiquement significative quand on a tenu compte des différences initiales dans les antécédents médicaux et les facteurs prédisposants. Les différences initiales dans l'ECG, les antécédents cardiovasculaires et le cholestérol pourraient avoir contribué en partie à la différence d'incidence. Lorsqu'on a comparé la répaglinide aux sulfonyles dans leur ensemble, on n'a pas observé de différence statistiquement significative pour les manifestations cardiovasculaires graves ou pour l'ensemble des manifestations cardiovasculaires. Les analyses relatives à la dose n'ont révélé aucune augmentation du risque cardiovasculaire avec l'augmentation des doses de répaglinide.

Voir aussi **EFFETS INDÉSIRABLES**.

PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE

ÉTUDES ANIMALES :

Pharmacodynamique

Tableau 10 – Modèles pharmacologiques animaux et résultats des études

Test	Espèce/ Matériel cellulaire	Voie	Résultats et conclusions
Effet hypoglycémiant, comparaison avec AG-EE 388 ZW	Rat/Chbb :Thom (femelle)	PO IV	L'administration intraveineuse de répaglinide ou d'un mélange racémique a démontré un effet hypoglycémiant significatif chez les rats, commençant à une dose de 0,01 % mg/kg (mélange racémique) et de 0,003 mg/kg (répaglinide). La DE10 a été de 2 à 5 Φg/kg. Il n'y a eu aucune activité hypoglycémiant après une administration orale allant jusqu'à 1,0 mg/kg.
Effet hypoglycémiant, comparaison avec AG-EE 388 ZW	Chien/Chbb Beagle (femelle)	PO	Chez les chiens, l'administration orale de répaglinide a produit une activité hypoglycémiant significative et augmenté les taux plasmatiques d'insuline. La DE10 a été de 5,6 Φg/kg.
Effets antihyperglycémiant, comparaison avec le glyburide	Rats normaux et diabétiques (mâles, 6 à 8/groupe)	PO IV	La répaglinide a été 10 fois plus puissante que le glyburide après une administration orale et intraveineuse. La durée de l'action et l'efficacité maximale, cependant, ont été semblables (effet maximal à 120 min pour l'administration orale et à 60 min pour l'administration IV).
Profil <i>in vivo</i>- Rat			
Captage du glucose stimulé par l'insuline, comparaison avec le glyburide ou le placebo	Rats perfusés, membre postérieur (Rats Wistar mâles, 4/groupe)	--	Sensibilité à l'insuline des muscles squelettiques non modifiée par la répaglinide ni par le glyburide.
Évaluation de l'effet de la répaglinide et du glyburide chez les rats atteints de dysfonctionnement rénal chronique	Rat néphrectomisé (mâle)	PO	Aucune différence significative des deux médicaments dans le profil dynamique comparativement aux rats normaux.
Activité hypoglycémiant du AG-EE 388 ZW et de ses métabolites	Rat (femelle, Wistar)	IV	Le métabolisme du produit racémique a produit des métabolites hypoglycémiant actifs. Aucun des métabolites n'a présenté une activité égale ou supérieure à celle de la molécule mère et ils n'ont pas contribué à l'effet hypoglycémiant du produit racémique.
Études sur le mécanisme d'action <i>in vitro</i>			
Effets de la répaglinide et du glyburide sur les canaux K ⁺ sensibles à l'ATP et le [Ca ²⁺] _i intracellulaire utilisant des méthodes de patch-clamp et l'imagerie numérique du Ca ²⁺	Îlots de rats nouveau-nés et cellules βTC3 de souris	--	Efficacité équivalente à celle du glyburide relativement à l'inhibition des canaux K ⁺ sensibles à l'ATP des cellules bêta et la stimulation d'une augmentation en [Ca ²⁺] _i (les deux produits causant un effet inhibiteur lié à la dose et un afflux subséquent de calcium).

Test	Espèce/ Matériel cellulaire	Voie	Résultats et conclusions
Caractérisation des sites de liaison dans les cellules β	Cellules et membranes β TC3 du rat	--	Un profil de liaison unique différent de celui des SU (glyburide, glipizide, tolbutamide, glimépiride). Affinité supérieure à celle des SU à un site de liaison dans les cellules β TC3.
Régulation des canaux K^+ sensibles à l'ATP par la répaglinide et le glyburide par l'entremise de sites de liaison différents	Cellules β TC3 intactes	--	La répaglinide et le glyburide régulent les canaux K^+ sensibles à l'ATP par l'entremise de sites de liaison différents dans les cellules β . La dépendance de ces sites à l'ADP et l'ATP diffère.
Action insulinothrompe : modulation par un activateur des canaux K^+ sensibles à l'ATP et par du $[K^+]$ extracellulaire élevé	Îlots pancréatiques du rat (femelle)	--	L'action insulinothrompe de la répaglinide est principalement attribuable au blocage primaire des canaux K^+ sensibles à l'ATP.
Effet sur la libération d'insuline stimulée par le glucose dans les îlots de souris ayant subi un stress métabolique	Îlots de souris traités au dinitrophénol (DNP) par perfusion	--	Les cellules traitées au DNP n'ont pas influencé l'activité de la répaglinide, mais ont affecté le glyburide et le glibornuride. La répaglinide normalise une situation de stress métabolique dans les îlots de souris isolés, contrairement au glyburide et au glibornuride.
Effet sur la libération d'insuline stimulée par le glucose dans les îlots normaux de souris	Îlots de souris	--	La répaglinide a été de 3 à 5 fois plus puissante que le glyburide. L'activité de la répaglinide était plus dépendante de la présence de D-glucose que celle du glyburide.
Profil <i>in vitro</i> . Effet sur l'exocytose directe. Caractéristiques de liaison aux cellules β entières de souris ou de rat (cellules β TC3)	Cellules β	--	Contrairement au glyburide, la répaglinide n'a eu aucun effet direct sur l'exocytose. Trois sites de liaison ont été identifiés. Les résultats suggèrent que la répaglinide possède des propriétés structurelles et mécanistes distinctes de celles du glyburide.
Effet sur la libération d'insuline induite par Ba^{2+} , comparaison avec les analogues de la méglitinide	Îlots de rat isolés du pancréas	--	L'action insulinothrompe de la méglitinide et de la répaglinide est due à une action primaire et directe sur les canaux K^+ sensibles à l'ATP plutôt qu'à une redistribution intracellulaire d'ions Ca^{2+} .
Activité ionophorétique, comparaison avec les analogues de la méglitinide	Modèle à membrane artificielle	--	Chaque agent hypoglycémiant a été capable de causer la translocation de ^{45}Ca et de ^{22}Na à partir d'une solution aqueuse vers une phase organique non miscible. L'activité ionophorétique ne dépendait pas étroitement du potentiel insulinothrompe de ces substances. Par conséquent, la capacité ionophorétique pourrait ne pas représenter un déterminant essentiel de l'action libératrice d'insuline.
Activité insulinothrompe, comparaison avec la méglitinide et ses analogues	Îlots de Langerhans du rat	--	La répaglinide a été la deuxième en puissance parmi les médicaments testés pour stimuler une réponse sécrétoire des cellules des îlots. C'est un sécrétagogue d'insuline puissant. Augmentation de la sécrétion d'insuline provoquée par le glucose exogène.
Effet sur l'activité biosynthétique	Îlots du rat	--	La répaglinide n'a pas affecté de façon défavorable la biosynthèse de la proinsuline et des protéines stimulée par le

Test	Espèce/ Matériel cellulaire	Voie	Résultats et conclusions
			glucose. La répaglinide pourrait offrir l'avantage sur les SU de préserver dans les cellules β l'activité biosynthétique stimulée par les substances nutritives.
Relation entre la réversibilité et la puissance de libération d'insuline	Îlots de rat perfusés	--	Aucun parallèle entre la puissance insulinothèque et la réversibilité des effets cationiques et sécrétoires.
Effet sur la déshydrogénase du malate, comparaison avec AG-EE 624 ZW	Îlots de souris	--	Aucun effet sur l'activité ou la localisation sous-cellulaire des enzymes par l'un et l'autre des deux produits.
Test Pharmascreen Test biochimique	<i>In vivo</i> : souris <i>In vitro</i> : trachée isolée de cobaye	PO --	Action antihyperglycémiant. Pas d'effet extrapancréatique. Fermeture du canal K^+ sensible à l'ATP. Profil propre, c'est-à-dire affinité élevée seulement au cours d'un essai sur un seul récepteur.

IV = intraveineux, PO = par voie orale (per os)

TOXICOLOGIE

Toxicité aiguë :

Chez le rat, par voie orale, la répaglinide n'a pas fait preuve de toxicité aiguë significative; la DL_{50} était > 3000 mg/kg pour les mâles, et de 2500 à 3000 mg/kg pour les femelles. Par voie intraveineuse, pour les rats, les DL_{50} de la répaglinide étaient > 50 mg/kg pour les mâles, et de 20 à 50 mg/kg pour les femelles. Les signes cliniques étaient semblables à ceux observés après l'administration orale.

Les chiens se sont avérés plus sensibles que les rats. La mort est survenue chez les chiens à 300 et 1000 mg/kg.

Les deux espèces d'animaux ont présenté des signes évoquant des effets sur le SNC, y compris une diminution de l'activité, un ptosis et l'hypothermie chez le rat ainsi que des tremblements, des vomissements et une démarche titubante chez le chien. À la nécropsie, on n'a observé aucune lésion imputable au médicament pour l'une ou l'autre espèce.

Tableau 11 – Études de toxicité à long terme

Espèce/souche Groupe initial	Méthode d'adminis- tration	Durée du traitement (sem.)	Dose (mg/kg/jour)	Résultats
Toxicité subchronique				
Souris : CD-1 5M, 5F/groupe, âgés de 4 sem.	Alimentation	8	0, 380, 480, 600, 750, 1000 (dose de 380 augmentée à 1500 à la 6 ^e semaine)	<u>Morts</u> : Aucun effet lié au traitement. <u>Signes cliniques</u> : Aucun effet lié au traitement. <u>Conclusions</u> : Aucun effet lié au traitement.
Souris	Alimentation	13	0, 30, 120, 480	Aucun effet du traitement sur la mortalité, les signes cliniques, le poids des organes, la

Espèce/souche Groupe initial	Méthode d'adminis- tration	Durée du traitement (sem.)	Dose (mg/kg/jour)	Résultats
Chbb : NMRI 10M, 10F/dose, âgés de 42 jours, 20,6 à 29,2 g				<p>pathologie macroscopique et microscopique. La consommation d'aliments a diminué dans les semaines 1 à 2 pour les mâles et dans les semaines 1 à 7 pour les femelles, sans que ce soit lié à la dose. Diminutions du gain pondéral chez tous les groupes (12 à 14 % pour le groupe à dose élevée). Consommation d'eau accrue dans le groupe 30 mg/kg.</p> <p><u>Laboratoire</u> : augmentations des taux de phosphatase alcaline secondaire au traitement chez les mâles à dose élevée, les valeurs de glycogène hépatique ont diminué chez tous les mâles traités, et chez les femelles à doses modérées et élevées.</p>
Rat Chbb : Thom 20M, 20F/groupe femelles : 150 à 180 g mâles : 180 à 250 g	Alimentation	13 sem., groupes de récupération de 6 sem. après 13 semaines de traitement (10 animaux/ groupe)	0, 30, 60, 120, 240	<p>Aucun effet du traitement sur la mortalité, la consommation d'eau, l'ophtalmologie, la fréquence cardiaque, l'hématologie, le sang fécal occulte, la pathologie macroscopique, les poids des organes, l'histopathologie ou la cytologie de la moelle osseuse.</p> <p><u>Signes cliniques</u> : Apparence non soignée durant les 2 premières semaines de traitement pour les groupes de 120 et 240 mg/kg. La consommation d'aliments a légèrement diminué chez les mâles (tous les groupes) et les femelles à dose élevée; plus forte diminution du gain pondéral chez le groupe à dose élevée; augmentation du poids hépatique chez les femelles et du poids cardiaque (femelles à dose élevée).</p> <p><u>Laboratoire</u> : Augmentations de la phosphatase alcaline secondaires au traitement dans deux groupes à dose élevée (réversible); GPT diminuée, diminution de la leucine arylamidase (femelles seulement), glycogène hépatique (groupes à dose élevée seulement), augmentation du cholestérol total (femelles) et de l'amylase (femelles, deux groupes à dose élevée). Toutes les modifications des valeurs de laboratoire ont été réversibles et statistiquement non significatives en général.</p> <p><u>Conclusions</u> : 120 mg probablement la dose maximale tolérée.</p>
Toxicité chronique				
Rat Sprague- Dawley 25M, 25F/groupe;	Alimentation	52	0, 2, 16, 120 dans lactose	<p>Aucun effet du traitement sur la mortalité, les signes cliniques, la consommation d'aliments et d'eau, l'ophtalmoscopie, l'hématologie, l'analyse d'urine, le poids des organes et la pathologie macroscopique ou microscopique.</p> <p><u>Diminution des gains pondéraux</u> de 15 % pour</p>

Espèce/souche Groupe initial	Méthode d'adminis- tration	Durée du traitement (sem.)	Dose (mg/kg/jour)	Résultats
âgés de 4 sem. à la réception				les animaux à dose élevée. <u>Laboratoire</u> : Les valeurs de phosphatase alcaline ont augmenté à 26 et 52 semaines chez les animaux à dose élevée. <u>Conclusions</u> : La dose maximale tolérée est de 120 mg/kg/jour.
Chien Chbb : Beagle 4M, 4F/groupe; âgés de 11 à 18 mois Poids 9,1 à 13,6 kg	Capsule	52	0, 0,05, 2, 50	Aucun effet du traitement sur le poids corporel, la fréquence cardiaque, la tension artérielle, l'ECG, la consommation d'aliments, l'ophtalmoscopie, l'hématologie, la cytologie de la moelle osseuse, la pathologie macroscopique et l'analyse d'urine. <u>Signes cliniques</u> : Spasmes cloniques toniques chez les groupes à doses moyenne et élevée répondant à une injection de glucose. Deux morts possiblement imputables à des convulsions chez les groupes à dose élevée. Diminution du poids de la prostate chez les mâles à des doses de 50 mg, hypertrophie de la région périportale du foie chez certains animaux à dose élevée. <u>Laboratoire</u> : Concentrations de glucose diminuées jusqu'à concurrence de 60 %, augmentation des enzymes hépatiques et de l'amylase chez certains animaux à dose élevée. <u>Conclusions</u> : aucun effet discernable à 0,05 mg/kg.

Tableau 12 – Carcinogénicité

Espèce/ souche Groupe initial	Méthode d'adminis- tration	Durée du traitement (sem.)	Dose (mg/kg/jour)	Résultats
Souris CD-1 50M, 50F	Alimentation	104	0, 50, 170, 500	<u>Morts</u> : 271 morts prématurées. Les mâles traités à dose élevée ont présenté une légère augmentation de la mortalité comparativement aux contrôles. <u>Signes cliniques</u> : Diminutions du poids corporel jusqu'à concurrence de 11 % observées à des doses de 170 et 500 mg. <u>Tumeurs/lésions</u> : Pas de signe de potentiel tumorigène, pas d'indication d'effets toxiques non néoplasiques. <u>Conclusions</u> : Pas de potentiel carcinogène.
Rat Chbb : Thom	Alimentation	104	0, 15, 30, 60, 120	<u>Morts</u> : 184 sont morts ou ont été sacrifiés prématurément (83 M, 101 F). Diminution des décès relative à la dose, apparente chez les mâles recevant 60 ou 120 mg/kg,

Espèce/ souche Groupe initial	Méthode d'adminis- tration	Durée du traitement (sem.)	Dose (mg/kg/jour)	Résultats
50M, 50F				<p>comparativement aux contrôles.</p> <p><u>Signes cliniques</u> : Pas de signes d'effet tumorigène jusqu'à concurrence de 30 mg/kg, et pas de preuve d'effets toxiques non néoplasiques.</p> <p><u>Tumeurs/lésions</u> : Légère augmentation dans la fréquence de tumeurs thyroïdiennes et hépatiques bénignes observée à 60 et/ou 120 mg/kg. Augmentation de la fréquence des adénomes folliculaires thyroïdiens chez les mâles, mais pas chez les femelles.</p> <p>Augmentation de la fréquence des adénomes hépatocellulaires chez les mâles à 120 mg/kg, mais sans évolution vers des carcinomes malins. Les femelles ont présenté une fréquence accrue de métaplasies hépatocellulaires non néoplasiques du pancréas à toutes les doses et les mâles, à 60 et 120 mg/kg.</p> <p><u>Conclusions</u> : Aucun effet discernable à 30 mg/kg pour mâles et femelles.</p>

Tableau 13 – Reproduction et tératologie

Espèce/ souche Groupe initial	Méthode d'adminis- tration	Durée du traitement	Dose (mg/kg/jour)	Résultats
Études de fertilité – segment I				
Rat Chbb : Thom F0 : 24M, 24F F1 : 1M, 1F par portée	Gavage	F ₀ : JPN22 F ₁ : JG14 à JG16	M-O : 1, 30, 300 F-O : 1, 30, 80 -Administration avant reproduction et prolongée pour les femelles durant la lactation. F ₀ Administration : M = +10 sem. jusqu'à l'accouplement F = +2 sem. jusqu'au JG22	<p><u>Effets parentaux</u> : Diminution du gain pondéral (mâles et femelles dans les groupes à dose élevée). Pas d'effet sur la reproduction ou la fertilité.</p> <p>Chez les femelles à dose élevée, diminution des corps jaunes et des sites d'implantation, résorptions accrues, réduction du nombre de naissances vivantes et réduction de la survie fœtale.</p> <p><u>Effets sur la progéniture</u> : Développement anormal des membres causant une démarche anormale.</p> <p><u>Conclusions (aucun effet discernable)</u> : F₀ : M : 1 mg/kg; F : 30 mg/kg; F₁ : M : < 1 mg/kg; F : 1 mg/kg</p>
Études de toxicité embryonnaire – segment II				
Rat Chbb : Thom 36F (en gestation)	Gavage	Jours 7 à 16. Certaines rates sacrifiées	0, 0,5, 5, 80	<p><u>Effets maternels</u> : Diminution significative du gain pondéral et de la consommation d'aliments (dose élevée) et légère diminution à la dose de 5 mg/kg. Pour les rates sacrifiées</p>

Espèce/ souche Groupe initial	Méthode d'administ- ration	Durée du traitement	Dose (mg/kg/jour)	Résultats
		au JG22. Les autres ont mené la gestation jusqu'à la mise bas naturelle.		au JG22, il y a eu une augmentation du nombre de résorptions totales et prématurées et de la perte post-implantation chez le groupe à dose élevée. <u>Effets sur la progéniture</u> : Pas de malformations; cependant, des retards de l'ossification liés à la dose et une diminution du gain pondéral post-sevrage chez les mâles aux deux doses les plus élevées. <u>Conclusions (aucun effet discernable)</u> : F : 0,5 mg/kg; Embryon/fœtus : 0,5 mg/kg
Lapin Chbb : HM 21F (en gestation)	Gavage	Jours 6 à 18 : Mères sacrifiées au JG29	0, 0,1, 0,25, 0,9	<u>Effets maternels</u> : Augmentation de la consommation d'aliments et du gain pondéral chez les groupes à dose modérée et élevée; fréquence accrue des avortements et des résorptions chez le groupe à dose élevée. <u>Effets sur la progéniture</u> : Fréquence plus élevée de malformations et de variations squelettiques chez le groupe à dose élevée. <u>Conclusions (aucun effet discernable)</u> : F : 0,1 mg/kg; Embryon/fœtus : 0,1 mg/kg
Études de toxicité péri-postnatales – segment III				
Rat Chbb : Thom 23F (en gestation) 4F (en gestation pour l'analyse du lait) contrôle et dose élevée	Gavage	Du jour 16 PC jusqu'à jour 22 PP; groupe d'allaitement croisé aussi inclus	0, 0,5, 5, 30, 80	<u>Effets maternels</u> : Diminution du gain pondéral chez les deux groupes à dose élevée. <u>Effets sur la progéniture</u> : Augmentation de la mortalité postnatale liée à la dose, diminution du gain pondéral, développement anormal des membres chez deux groupes à dose élevée et retard de l'ouverture vaginale chez trois groupes à dose élevée. La progéniture sous allaitement croisé a aussi présenté un développement anormal des membres. Réduction de la capacité reproductrice de la progéniture chez les groupes à dose peu élevée; les groupes à dose modérée non affectés, cependant les corps jaunes, les sites d'implantation et les fœtus viables ont été affectés à 5 mg/kg ou plus. <u>Conclusions (aucun effet discernable)</u> : F : 5 mg/kg; Embryon/fœtus : < 0,5 mg/kg
Rat Chbb : Thom 13F (en gestation)	Gavage	<u>Intervalles</u> : JG 1 à 5 JG 6 à 16 JG 17 à 22 JPN 1 à 14 JPN 15 à 21	80 (5 groupes de traitement)	<u>Effets sur la progéniture</u> : Pas d'altération du développement durant l'embryogenèse et la fœtogenèse précoce. Pas d'indication de difformités des os longs si le traitement est limité aux 2 premiers trimestres (JG 1 à 16). <u>Conclusions</u> : Le moment critique semble se produire à la gestation avancée et/ou au début de la lactation.

Espèce/ souche Groupe initial	Méthode d'administ- ration	Durée du traitement	Dose (mg/kg/jour)	Résultats
Rat Chbb : Thom 25F (en gestation)	Gavage	<u>Intervalles:</u> JG 7 à 22 JPN 1 à 21 Analyses de radiogra- phies squeletti- ques faites en <i>post- partum</i> (semaines 4, 6 et 10).	0, 80	<u>Effets sur la progéniture :</u> Difformités osseuses modérées à graves à la 4 ^e semaine postnatale, s'atténuant graduellement jusqu'à la semaine 10. L'exposition durant la lactation a produit une déformation osseuse persistante modérée à grave. La radiographie a confirmé la chondromalacie et une croissance inhibée des bourgeons ostéogéniques. <u>Conclusions :</u> Altération de la chondrogenèse due à l'effet pharmacodynamique.
Rat Chbb : Thom 6F (en gestation)	Gavage	JG7 à JPN7	0, 80 80 + 10 % eau glucosée 80 + streptozocine	Observation de difformités anticipées des membres; l'évaluation de la glycémie a démontré des valeurs statistiquement moins élevées chez les femelles traitées, mais les animaux recevant le supplément de glucose n'ont présenté aucune diminution.
Rat Chbb : Thom 32F (en gestation)	Gavage	<u>Intervalles:</u> JG 17 à 22 (G2) PP 1 à 14 (G3) JG 17 – PP 14 (G4)	0 ou 80	<u>Effets maternels :</u> Mortalité élevée chez mères G3 durant les 4 premiers jours <i>post-partum</i> . Les signes cliniques chez les mères G2 et G4 ont été reliés à une hypoglycémie grave et à des diminutions de la glycémie chez les mères traitées durant la gestation seulement. <u>Effets sur la progéniture :</u> Diminution de la glycémie chez la progéniture G3 et G4. Les analyses radiographiques ont confirmé des difformités squelettiques chez 40 % du groupe G2 et chez 100 % des groupes G3 et G4. <u>Conclusions :</u> La répaglinide passe dans le lait.

Pendant toute la gestation, la répaglinide n'a pas été tératogène chez les rats et les lapins à des doses 40 fois (rats) et environ 0,8 fois (lapin) la dose maximale recommandée chez l'humain (en mg/m²). Cependant, au cours de certaines études menées sur des rats, la progéniture de rates exposées à des doses élevées de répaglinide durant le dernier trimestre de la grossesse et durant la lactation a développé des malformations squelettiques : raccourcissement, épaissement et courbure de l'humérus durant la période postnatale. Cet effet n'a pas été observé à des doses s'élevant à 2,5 fois la dose maximale recommandée chez l'humain (en mg/m²) administrées durant toute la gestation ou à des doses plus élevées administrées durant les deux premiers trimestres de la gestation.

Étant donné que les études de reproduction animale ne prédisent pas toujours la réponse chez l'humain, l'utilisation de la répaglinide n'est pas recommandée durant la grossesse.

RÉFÉRENCES

1. Ampudia-Blasco FJ, Heinemann L, Bender R et al. Comparative dose-related time-action profiles of glibenclamide and a new non-sulphonylurea drug, AG-EE 623 ZW, during euglycaemic clamp in healthy subjects. *Diabetologia* 1994; 37: 703-707.
2. Kajosaari L.I., Niemi M, Neuvonen M, Laitila J, Neuvonen P.J., Backman J.T. *Clinical Pharmacology and Therapeutics* 2006; 78 (4): 388-399.
3. Wolffenbuttel BHR, Nijst L, Sels JPJE, Menheere PPCA, Muller PG. Effects of a new oral hypoglycemic agent, répaglinide, on metabolic control in sulphonylurea-treated patients with NIDDM. *Eur J Clin Pharmacol* 1993; 45: 113-116.
4. Expert Committee of the Canadian Diabetes Advisory Board. Clinical practice guidelines for treatment of diabetes mellitus. *Can Med Assoc J* 1992;147:697-712.
5. Raskin P, McGill J, Hale P, Khutoryansky N, Santiago, O. Repaglinide/Rosiglitazone Combination Therapy of Type 2 Diabetes. *DIABETES*, Abstracts from ADA 61st Scientific Sessions, June 2001, Vol 50, Supp 2
6. Marbury T, Ruckle JL, Hatorp P et al. Pharmacokinetics of répaglinide in subjects with renal impairment. *Clinical Pharmacology and Therapeutics* 2000; 67(1): 7-15.
7. Bidstrup TB, Damkier P, Olsen AK, Ekblom M, Karlsson A, Brøsen K. The impact of CYP2C8 polymorphism and grapefruit juice on the pharmacokinetics of répaglinide. *Br J Clin Pharmacol* 2006; 61(1):49-57.
8. Kalliokoski A, Neuvonen M, Neuvonen PJ, Niemi M. Different effects of SLCO1B1 polymorphism on the pharmacokinetics and pharmacodynamics of répaglinide and nateglinide. *J Clin Pharmacol* 2008; 48(3):311-321.
9. Kalliokoski A, Backman JT, Kurkinen KJ, Neuvonen PJ, Niemi M. Effects of Gemfibrozil and Atorvastatin on the Pharmacokinetics of Repaglinide in Relation to SLCO1B1 Polymorphism. *Clin Pharmacol Ther* 2008;doi: 10.1038/clpt.2008.74.
10. Niemi M, Backman JT, Kajosaari LI et al. Polymorphic organic anion transporting polypeptide 1B1 is a major determinant of répaglinide pharmacokinetics. *Clin Pharmacol Ther* 2005; 77(6):468-478.
11. Niemi M, Leathart JB, Neuvonen M, Backman JT, Daly AK, Neuvonen PJ. Polymorphism in CYP2C8 is associated with reduced plasma concentrations of répaglinide. *Clin Pharmacol Ther* 2003; 74(4):380-387.
12. Tirona RG, Leake BF, Merino G, Kim RB. Polymorphisms in OATP-C. Identification of multiple allelic variants associated with altered transport activity among European- and

- African-Americans. *Journal of Biological Chemistry* 2001; 276(38):35669-35675.
13. Dai D, Zeldin DC, Blaisdell JA et al. Polymorphisms in human CYP2C8 decrease metabolism of the anticancer drug paclitaxel and arachidonic acid. *Pharmacogenetics* 2001; 11(7):597-607.
 14. Bahadur N, Leathart JBS, Mutch E et al. CYP2C8 polymorphisms in Caucasians and their relationship with paclitaxel 6alpha-hydroxylase activity in human liver microsomes. *Biochemical Pharmacology* 2002; 64(11):1579-1589.
 15. Lecointre, K, Furlan V, Taburet A.M. In vitro effects of tacrolimus on human cytochrome P450. *Fundamental & Clinical Pharmacology* 2002; 455-460
 16. Niwa T, Yamamoto S, Saito M, Shiraga T, Takagi A. Effect of Cyclosporine and Tacrolimus on Cytochrome P450 Activities in Human Liver Microsomes. *The Pharmaceutical Society of Japan* 2007; 127(1): 209-216
 17. Turk T., Pietruck F., Dolff S., Kriben A., Janseen O.E., Mann K., Philipp T., Heemann U. and Witzke O. Repaglinide in the Management of New-Onset Diabetes Mellitus After Renal Transplantation. *American journal of Transplantation* 2006; 6: 842-846
 18. Hatorp V. and Thomsen MS. Drug interaction studies with repaglinide on digoxin or theophylline pharmacokinetics and cimetidine on repaglinide pharmacokinetics. *J. Clin. Pharmacol.* 2002; 40; 184
 19. Hatorp V., Hansen Kristian T. and Thomsen M.S. Influence of Drugs Interacting with CYP3A4 on the Pharmacokinetics, Pharmacodynamics, and Safety of the Prandial Glucose Regulator Repaglinide. *J. Clin. Pharmacol.* 2003; 43;649
 20. Rosenberg M.A., Strange P., Chohen A. Assessment of pharmacokinetic and pharmacodynamic interactions between warfarin and repaglinide [abstract]. *Diabetes* 48 suppl. 1:A356, 1999.
 23. Monographie de Produit- GlucoNorm^{MD}, Novo Nordisk Canada Inc., Date de révision : le 9 septembre 2015, Numéro de contrôle de la présentation : 186101.

PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR

AURO-REPAGLINIDE

Comprimés de répaglinide de **0,5 mg, 1 mg et 2 mg**

Antidiabétique oral

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre AURO-REPAGLINIDE et chaque fois que vous renouvelez votre ordonnance. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout. Parlez de votre problème de santé et de son traitement avec votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il existe de nouveaux renseignements sur AURO-REPAGLINIDE.

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Pourquoi AURO-REPAGLINIDE est-il utilisé :

- Afin de réduire la glycémie (taux de sucre dans le sang) chez les patients atteints de diabète de type 2 dont la glycémie ne peut être contrôlée de façon satisfaisante par le régime alimentaire et l'exercice seuls (monothérapie).
- En combinaison avec la metformine pour réduire la glycémie chez les patients dont la glycémie ne peut pas être contrôlée par le régime alimentaire, l'exercice et la metformine seule.
- En combinaison avec la rosiglitazone chez les patients qui ne peuvent pas prendre de metformine et dont la glycémie ne peut pas être contrôlée par le régime alimentaire, l'exercice et la prise de rosiglitazone ou d'AURO-REPAGLINIDE seul.

Comment AURO-REPAGLINIDE agit-il?

AURO-REPAGLINIDE est un antidiabétique oral utilisé pour traiter le diabète. Il aide le corps à libérer plus d'insuline quand la glycémie est trop élevée, ce qui contribue à l'amélioration de contrôle de la glycémie.

Quels sont les ingrédients d'AURO-REPAGLINIDE?

Ingrédient médicamenteux : Répaglinide

Ingrédients non médicamenteux : Hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, glycérol, stéarate de magnésium, amidon de maïs, méglumine, poloxamère, polacriline-potassium, povidone, oxyde ferrique jaune (comprimé de 1 mg), oxyde ferrique rouge (comprimé de 2 mg).

AURO-REPAGLINIDE est disponible dans les formes posologiques suivantes :

AURO-REPAGLINIDE est offert en trois concentrations en plaquettes alvéolées de 100 (10 x10) comprimés et en flacons de 30, 100, 500 et 1 000 comprimés :

- 0,5 mg (comprimés blancs à blanc cassé)
- 1 mg (comprimés jaunes)
- 2 mg (comprimés pêche)

Ne prenez pas AURO-REPAGLINIDE si vous :

- savez que vous êtes allergique au répaglinide ou à tout autre ingrédient d'AURO-REPAGLINIDE.
- souffrez d'acidocétose diabétique (accumulation de cétones dans le sang et l'urine).
- avez le diabète de type 1.
- avez une maladie grave du foie.
- prenez du gemfibrozil (un médicament utilisé pour diminuer les taux élevés de lipides dans le sang).
- Prenez du clopidogrel (un médicament utilisé pour prévenir la formation de caillots de sang)

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre AURO-REPAGLINIDE pour réduire la possibilité d'avoir des effets secondaires et favoriser son utilisation appropriée. Mentionnez-lui tous vos problèmes de santé, notamment si vous :

- avez déjà eu une allergie ou une intolérance à un médicament ou à une substance quelconque
- avez déjà eu des problèmes de foie ou de rein
- êtes enceinte ou pensez que vous pourriez l'être
- allaitez
- avez plus de 75 ans

Autres mises en garde à connaître :

L'utilisation d'AURO-REPAGLINIDE est déconseillée chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

L'administration des sécrétagogues de l'insuline (médicaments qui stimulent la sécrétion d'insuline par le pancréas) en général a été associée à plus de décès liés au cœur qu'un traitement par un régime alimentaire seul ou combiné à l'insuline.

AURO-REPAGLINIDE peut causer une hypoglycémie (glycémie trop basse), surtout quand on saute un repas, fait de l'exercice pendant longtemps, consomme de l'alcool ou prend un autre antidiabétique en plus d'AURO-REPAGLINIDE.

Vous devriez demander à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre éducateur en diabète quels sont les symptômes de l'hypoglycémie et quoi faire si vous en ressentez. Vous devriez aussi vérifier votre glycémie selon les instructions de votre médecin.

Les signes avant-coureurs de l'hypoglycémie peuvent survenir soudainement et comprendre :

- sueurs froides
- peau pâle et froide
- maux de tête
- battements cardiaques rapides
- nausée ou vomissement
- difficulté à se concentrer

Une grave hypoglycémie peut entraîner une perte de conscience, de convulsions, de lésions cérébrales et même la mort.

Votre glycémie peut devenir trop élevée (hyperglycémie) si vous avez de la fièvre, une infection, une opération ou un traumatisme (circonstances stressantes). Dans ce cas, contactez votre médecin car vos médicaments pourraient devoir être ajustés.

Conduite automobile et utilisation de machines

La vigilance et les réactions peuvent être altérées par une hypoglycémie (glycémie trop basse), surtout au début du traitement, après un changement du traitement ou quand AURO-REPAGLINIDE n'est pas pris régulièrement. Cela pourrait nuire à votre capacité de conduire un véhicule ou de faire fonctionner une machine.

INTERACTIONS AVEC CE MÉDICAMENT

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous les remèdes que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine alternative.

Important : Veuillez lire attentivement

Interactions médicamenteuses graves

Ne prenez pas AURO-REPAGLINIDE avec le gemfibrozil (utilisé pour traiter les taux élevés de lipides dans le sang).
Ne prenez pas AURO-REPAGLINIDE avec le clopidogrel (utilisé pour prévenir la formation de caillots de sang).

De nombreux médicaments modifient la façon dont le glucose agit dans le corps, ce qui peut influencer votre dose d'AURO-REPAGLINIDE.

Voici la liste des médicaments les plus fréquents qui sont susceptibles d'avoir un effet sur votre traitement avec AURO-REPAGLINIDE :

- D'autres antidiabétiques (utilisés pour faire baisser la glycémie)
- Les inhibiteurs de la monoamine oxydase (utilisés pour traiter la dépression)
- Les bêtabloquants (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et certaines maladies du cœur)
- Les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et certaines conditions de cœur)
- Les salicylés (p. ex. acide acétylsalicylique)
- L'octréotide
- Les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (utilisés pour soulager la douleur)
- Les stéroïdes anabolisants et les corticostéroïdes (utilisés pour traiter l'anémie et l'inflammation)
- Les contraceptifs oraux (utilisés pour prévenir la grossesse)
- Les diurétiques thiazidiques (qui favorisent l'élimination de l'eau)
- Le danazol (utilisé pour traiter les kystes mammaires et l'endométriose)
- Les hormones thyroïdiennes (pour les patients dont les taux d'hormones thyroïdiennes sont trop bas)
- Les sympathomimétiques (utilisés pour traiter l'asthme)
- La clarithromycine, le triméthoprime et la rifampicine (des antibiotiques)
- L'itraconazole et le kétoconazole (des antifongiques)
- Le gemfibrozil (utilisé pour traiter les taux élevés de lipides dans le sang)
- La phénytoïne, la carbamazépine et le phénobarbital (utilisés pour traiter les crises épileptiques ou convulsives)
- La cyclosporine (utilisée pour freiner le système immunitaire)
- Le déférasirox (utilisé pour réduire une surcharge en fer chronique)
- Les médicaments sans ordonnance ou en vente libre utilisés, par exemple, pour maîtriser l'appétit ou l'asthme, ou soulager le rhume, la toux, le rhume des foins ou les problèmes de sinus

L'alcool peut intensifier l'effet d'AURO-REPAGLINIDE sur la glycémie et, par conséquent, réduire votre capacité à vous concentrer. Évitez de boire de l'alcool pendant que vous prenez AURO-REPAGLINIDE.

Le jus de pamplemousse peut accroître l'effet d'AURO-REPAGLINIDE.

UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT

Comment prendre AURO-REPAGLINIDE :

Votre médecin vous a prescrit AURO-REPAGLINIDE en fonction de vos besoins. Suivez rigoureusement ses directives concernant la prise d'AURO-REPAGLINIDE.

Dose habituelle :

Les comprimés AURO-REPAGLINIDE doivent être pris avec les repas, habituellement 15 minutes avant le repas. Toutefois, ils peuvent être pris jusqu'à 30 minutes avant le repas.

Surdosage :

Si vous croyez avoir pris trop d'AURO-REPAGLINIDE, votre glycémie peut diminuer de façon excessive, provoquant une

Important : Veuillez lire attentivement

hypoglycémie. Cette réaction peut se manifester par les symptômes suivants : mal de tête, étourdissements, fatigue, rythme cardiaque accéléré, nervosité, tremblements, nausée et sueurs.

Discutez avec votre professionnel de la santé de la manière de traiter une hypoglycémie.

Si vous croyez avoir pris trop d'AURO-REPAGLINIDE, communiquez immédiatement avec professionnel de la santé, le service d'urgence d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même si vous n'avez pas de symptômes.

Dose oubliée

Si vous avez oublié de prendre une dose d'AURO-REPAGLINIDE, ne la prenez pas. Attendez votre prochain repas pour prendre votre dose habituelle.

EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE

Quels sont les effets secondaires possibles d'AURO-REPAGLINIDE?

La liste suivante des effets secondaires possibles d'AURO-REPAGLINIDE n'est pas complète. Si vous ressentez un effet secondaire qui n'est pas mentionné ci-dessous, communiquez avec votre professionnel de la santé. Lisez aussi les MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS.

Les effets secondaires suivants peuvent apparaître pendant le traitement avec AURO-REPAGLINIDE :

Effets courants

- Troubles de la vue
- Douleurs abdominales
- Nausée
- Vomissements
- Constipation

Effets Peu fréquent

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none">• Fonction anormale du foie• Démangeaisons• Rougeurs• Vomissements | <ul style="list-style-type: none">• Éruption cutanée• Urticaire• Résultats anormaux lors d'analyses de sang |
|---|---|

Important : Veuillez lire attentivement

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE				
Symptôme/effet		Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et téléphonez à votre médecin ou à votre pharmacien
		Seulement dans les cas graves	Dans tous les cas	
Très fréquent	Hypoglycémie (glycémie trop basse) Symptômes possibles : sueurs froides, peau pâle et froide, maux de tête, battements cardiaques rapides, nausée ou vomissement, difficulté à se concentrer		✓	
	Fréquent	Hyperglycémie (glycémie trop haute) Symptômes possibles : besoin fréquent d'uriner, soif, peau sèche et bouche sèche.		✓
	Mal de tête intense soudain ou aggravation d'un mal de tête, étourdissements, fatigue ou sueurs accrues			✓
	Diarrhée, constipation, gaz, estomac dérangé, nausée ou douleurs abdominales		✓	
	Perte soudaine, partielle ou complète, de la vue			✓
Peu fréquent	Douleur ou sensation de pression dans la poitrine et/ou essoufflement			✓
	Allergie Symptômes possibles : enflure, difficulté à respirer, battements cardiaques rapides, étourdissements et transpiration			✓

Si vous avez un symptôme qui vous préoccupe ou un effet secondaire qui n'est pas mentionné ci-dessus ou qui s'aggrave suffisamment pour nuire à vos activités quotidiennes, consultez votre professionnel de la santé.

Important : Veuillez lire attentivement

DÉCLARATION DES EFFETS SECONDAIRES SOUPÇONNÉS

DÉCLARATION DES EFFETS SECONDAIRES SOUPÇONNÉS

Vous pouvez contribuer à l'amélioration de l'utilisation sécuritaire des produits de santé pour les Canadiens en signalant tout effet secondaire grave ou imprévu à Santé Canada. Votre déclaration peut nous permettre d'identifier des nouveaux effets secondaires et de changer les renseignements liés à l'innocuité des produits.

3 façons de signaler :

- en ligne à MedEffet (<http://www.hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/index-fra.php>)
- Par téléphone, en composant le numéro sans frais 1-866-234-2345
- En remplissant un formulaire de déclaration de Canada Vigilance et en le faisant parvenir.
 - par télécopieur, au numéro sans frais 1-866-678-6789, ou
 - par la poste au : Programme Canada Vigilance
Santé Canada
Indice postal 0701E
Ottawa (Ontario) K1A 0K9

Des étiquettes affranchies et les formulaires de déclaration sont disponibles sur le site MedEffet^{MC} Canada au www.santecanada.gc.ca/medeffet.

REMARQUE : Si vous avez besoin de renseignements concernant la prise en charge des effets secondaires, contactez votre professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

COMMENT CONSERVER CE PRODUIT

Entreposage :

Conserver à température ambiante (15 °C à 25 °C), à l'abri de l'humidité.

PLUS D'INFORMATION

Pour en savoir davantage au sujet d'AURO-REPAGLINIDE :

- Consultez votre professionnel de la santé
- Trouver la monographie complète du produit, rédigée pour les professionnels de la santé, qui comprend ce feuillet de renseignements pour le patient, en visitant le site web de Santé Canada au <http://www.auropharma.ca>; ou en appelant le 1-855-6489-6681.

Ce feuillet a été préparé par :

Auro Pharma Inc.
3700, avenue Steeles Ouest, Suite 402
Woodbridge, Ontario, L4L 8K8
Canada.

Date de révision : Le 28 avril 2016