

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

Ezetimibe Teva 10 mg comprimés

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque comprimé contient 10 mg d'ézétimibe.

Excipient à effet notoire :

Chaque comprimé contient 63 mg du lactose monohydraté.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé.

Comprimé blanc à blanc cassé, en forme de gélule, de 8 mm x 4 mm, portant l'inscription « 713 » en relief sur une face et une surface simple sur l'autre face.

4. DONNÉES CLINIQUES

4.1. Indications thérapeutiques

Hypercholestérolémie primaire

Ezetimibe Teva en association avec une statine (inhibiteur de l'HMG-CoA réductase) est indiqué comme traitement adjuvant au régime chez les patients ayant une hypercholestérolémie primaire (familiale hétérozygote et non familiale) et qui ne sont pas contrôlés de façon appropriée par une statine seule.

Ezetimibe Teva en monothérapie est indiqué comme traitement adjuvant au régime chez les patients ayant une hypercholestérolémie primaire (familiale hétérozygote et non familiale) pour lesquels un traitement par statine est inapproprié ou est mal toléré.

Prévention des événements cardiovasculaires

Ezetimibe Teva est indiqué pour réduire le risque d'événements cardiovasculaires (voir rubrique 5.1) chez les patients atteints de maladie coronaire et présentant un antécédent de syndrome coronarien aigu (SCA), en ajout à un traitement par statine en cours ou en initiation de traitement en association avec une statine.

Hypercholestérolémie familiale homozygote (HFHo)

Ezetimibe Teva en association avec une statine est indiqué comme traitement adjuvant au régime chez les patients ayant une HFHo. Ces patients peuvent recevoir également des traitements adjuvants (exemple : aphérese des LDL).

Sitostérolémie homozygote (phytostérolémie)

Ezetimibe Teva est indiqué comme traitement adjuvant au régime, chez les patients ayant une sitostérolémie familiale homozygote.

4.2. Posologie et mode d'administration

Posologie

Pendant toute la durée du traitement par Ezetimibe Teva, le patient devra suivre un régime hypolipémiant adapté.

Voie d'administration orale. La posologie recommandée est d'un comprimé d'Ezetimibe Teva 10 mg par jour. Ezetimibe Teva peut être administré à tout moment de la journée, pendant ou en dehors des repas.

Quand Ezetimibe Teva est prescrit en association à une statine, la posologie initiale usuelle, ou la posologie déjà établie de cette statine, doit être poursuivie. Dans ce cas, les recommandations d'adaptation posologique de la statine utilisée doivent être consultées.

Utilisation chez les patients atteints de maladie coronaire et présentant un antécédent de SCA

Pour obtenir une réduction supplémentaire des événements cardiovasculaires chez des patients atteints de maladie coronaire et présentant un antécédent de SCA, Ezetimibe Teva 10 mg peut être administré en association avec une statine ayant démontré un bénéfice cardiovasculaire.

Administration en association avec une résine échangeuse d'ions

L'administration d'Ezetimibe Teva se fera soit ≥ 2 heures avant ou ≥ 4 heures après l'administration d'une résine échangeuse d'ions.

Personnes âgées

Aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez le sujet âgé (voir rubrique 5.2).

Population pédiatrique

Le traitement doit être initié sous la surveillance d'un spécialiste.

Enfants et adolescents ≥ 6 ans : Les données de sécurité d'emploi et d'efficacité de l'ézétimibe chez l'enfant âgé de 6 à 17 ans n'ont pas été établies. Les données actuellement disponibles sont décrites dans les rubriques 4.4, 4.8, 5.1 et 5.2, mais aucune recommandation concernant la posologie ne peut être apportée.

Quand Ezetimibe Teva est co-administré avec une statine, se conformer aux indications de posologie de la statine chez les enfants.

Enfants < 6 ans : La sécurité d'emploi et l'efficacité de l'ézétimibe chez l'enfant âgé de < 6 ans n'ont pas été établies. Aucune donnée n'est disponible.

Insuffisance hépatique

Aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez les patients ayant une insuffisance hépatique légère (score de Child Pugh de 5 à 6). Le traitement par Ezetimibe Teva n'est pas recommandé chez les patients ayant une insuffisance hépatique modérée (score de Child Pugh de 7 à 9) ou sévère (score de Child Pugh > 9) (voir rubriques 4.4 et 5.2).

Insuffisance rénale

Aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez l'insuffisant rénal (voir rubrique 5.2).

4.3. Contre-indications

Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.

En association avec une statine, se référer au Résumé des Caractéristiques du Produit de la statine utilisée.

Le traitement par Ezetimibe Teva en association avec une statine est contre-indiqué pendant la grossesse ou l'allaitement.

Ezetimibe Teva en association avec une statine est contre-indiqué chez les patients présentant une affection hépatique évolutive ou des élévations persistantes et inexplicables des transaminases plasmatiques.

4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

En association avec une statine, se référer au RCP du médicament utilisé.

Enzymes hépatiques

Des études contrôlées de l'association d'ézétimibe avec une statine ont montré des élévations consécutives des transaminases (≥ 3 x la limite supérieure de la normale [LSN]). En cas de co-administration d'ézétimibe avec une statine, des tests fonctionnels hépatiques doivent être pratiqués au début du traitement et selon les recommandations relatives à la statine (voir rubrique 4.8).

Dans l'étude randomisée IMPROVE-IT (*IMProved Reduction of Outcomes: Vytorin Efficacy International Trial*), 18 144 patients atteints de maladie coronaire et présentant un antécédent de SCA ont reçu soit 10 mg/40 mg d'ézétimibe/simvastatine par jour (n = 9067), soit 40 mg de simvastatine par jour (n = 9077). Au cours d'un suivi médian de 6,0 années, l'incidence d'élévations successives des transaminases (≥ 3 x LSN) a été de 2,5 % pour l'ézétimibe/simvastatine et de 2,3 % pour la simvastatine (voir rubrique 4.8).

Dans une étude clinique randomisée contrôlée, plus de 9 000 patients insuffisants rénaux chroniques ont reçu l'ézétimibe 10 mg en association avec la simvastatine 20 mg une fois par jour (n = 4650) ou un placebo (n = 4620) et ont été suivis pendant 4,9 années (médiane). L'incidence des élévations persistantes des transaminases sériques (> 3 x LSN) était de 0,7 % pour l'ézétimibe en association avec la simvastatine et 0,6 % pour le placebo (voir rubrique 4.8).

Muscles squelettiques

Depuis la mise sur le marché de l'ézétimibe, des cas de myopathie et de rhabdomyolyse ont été rapportés. La plupart des patients qui ont présenté une rhabdomyolyse prenaient une statine de façon concomitante à l'ézétimibe. Cependant, des rhabdomyolyses ont été très rarement rapportées avec l'ézétimibe en monothérapie, et très rarement rapportées lorsque l'ézétimibe a été associé à d'autres médicaments connus pour être liés à un risque accru de rhabdomyolyse. Si une myopathie est suspectée, face à des symptômes musculaires, ou confirmée par un taux de CPK > 10 x LSN, l'ézétimibe, la statine ou tout autre de ces agents pris de façon concomitante doivent être arrêtés immédiatement. Tous les patients débutant un traitement par Ezetimibe Teva doivent être informés du risque de myopathie, et doivent signaler rapidement toute sensibilité douloureuse, toute douleur ou faiblesse musculaires inexplicables (voir rubrique 4.8).

Dans l'étude randomisée IMPROVE-IT, 18 144 patients atteints de maladie coronaire et présentant un antécédent de SCA ont reçu soit 10 mg/40 mg d'ézétimibe/simvastatine par jour (n = 9 067), soit 40 mg

de simvastatine par jour (n = 9 077). Au cours d'un suivi médian de 6,0 années, l'incidence des myopathies a été de 0,2 % pour l'ézétimibe/simvastatine et de 0,1 % pour la simvastatine, les myopathies étant définies comme une faiblesse ou une douleur musculaires inexpliquées avec des CPK sériques $\geq 10 \times$ LSN ou avec deux résultats successifs de CPK ≥ 5 et $< 10 \times$ LSN. L'incidence des rhabdomyolyses a été de 0,1 % pour l'ézétimibe/simvastatine et de 0,2 % pour la simvastatine, la rhabdomyolyse étant définie comme une faiblesse ou une douleur musculaires inexpliquées avec des CPK sériques $\geq 10 \times$ LSN et une atteinte rénale prouvée, ou avec des CPK $\geq 5 \times$ LSN et $< 10 \times$ LSN à deux reprises successives avec une atteinte rénale prouvée ou avec des CPK $\geq 10\,000$ UI/L sans atteinte rénale prouvée (voir rubrique 4.8).

Dans une étude clinique randomisée, plus de 9 000 patients insuffisants rénaux chroniques ont reçu l'ézétimibe 10 mg en association avec la simvastatine 20 mg une fois par jour (n = 4650) ou un placebo (n = 4620) et ont été suivis pendant 4,9 années (médiane). L'incidence des myopathies / rhabdomyolyses était de 0,2 % pour l'ézétimibe en association avec la simvastatine et 0,1 % pour le placebo (voir rubrique 4.8).

Insuffisance hépatique

Les effets d'une exposition accrue à l'ézétimibe n'étant pas connus chez des patients ayant une insuffisance hépatique modérée ou sévère, Ezetimibe Teva n'est pas recommandé dans cette population (voir rubrique 5.2).

Population pédiatrique

L'efficacité et la sécurité d'emploi de l'ézétimibe chez les enfants âgés de 6 ans à 10 ans, ayant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote ou non-familiale ont été évaluées dans un essai clinique contrôlé *versus* placebo pendant une durée de 12 semaines. Les effets de l'ézétimibe sur une période de plus de 12 semaines de traitement n'ont pas été étudiés dans cette tranche d'âge (voir rubriques 4.2, 4.8, 5.1 et 5.2).

Ezetimibe Teva n'a pas été étudié chez des patients âgés de moins de 6 ans (voir rubriques 4.2 et 4.8). L'efficacité et la sécurité d'emploi de l'ézétimibe en association avec la simvastatine chez des patients âgés de 10 à 17 ans, ayant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, ont été évaluées dans un essai clinique contrôlé mené chez des adolescents (présentant un stade II ou plus selon l'échelle de Tanner) et des adolescentes (1 an au moins après l'apparition des premières règles).

Dans cette étude contrôlée limitée, aucun effet n'a été décelé en général sur la croissance ou la maturité sexuelle des adolescents garçons ou filles, ni sur la longueur du cycle menstruel des filles. Cependant, les effets de l'ézétimibe sur la croissance ou la maturité sexuelle n'ont pas été étudiés au-delà de 33 semaines de traitement (voir rubriques 4.2 et 4.8).

La sécurité d'emploi et l'efficacité de l'Ezetimibe Teva administré en association avec des doses de plus de 40 mg de simvastatine par jour n'ont pas été étudiées chez des patients âgés de 10 à 17 ans.

La sécurité d'emploi et l'efficacité de l'Ezetimibe Teva administré en association avec la simvastatine n'ont pas été étudiées chez les enfants âgés de moins de 10 ans (voir rubriques 4.2 et 4.8).

Chez des patients de moins de 17 ans, l'efficacité à long terme du traitement par l'Ezetimibe Teva afin de diminuer la morbi-mortalité à l'âge adulte n'a pas été étudiée.

Fibrates

L'efficacité et la sécurité d'emploi de l'Ezetimibe Teva administré en association avec des fibrates n'ont pas été établies.

Si une lithiase biliaire est suspectée chez un patient traité par Ezetimibe Teva et fénofibrate, des investigations biliaires sont indiquées et le traitement doit être interrompu (voir rubriques 4.5 et 4.8).

Ciclosporine

Chez les patients traités par ciclosporine, l'initiation d'un traitement par Ezetimibe Teva se fera avec prudence. Les concentrations de ciclosporine doivent être surveillées chez les patients prenant Ezetimibe Teva associé à la ciclosporine (voir rubrique 4.5).

Anticoagulants

Si Ezetimibe Teva est associé à la warfarine, à un autre anticoagulant coumarinique, ou à la fluindione, le temps de prothrombine exprimé en INR doit être surveillé de façon appropriée (voir rubrique 4.5).

Excipient

Lactose

Les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit total en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares) ne doivent pas prendre ce médicament.

Sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Des études précliniques ont montré que l'ézétimibe n'induit pas les enzymes du cytochrome P450 responsables du métabolisme des médicaments. Aucune interaction pharmacocinétique cliniquement significative n'a été observée entre l'ézétimibe et les médicaments connus pour être métabolisés par les cytochromes P450 1A2, 2D6, 2C8, 2C9 et 3A4, ou la N-acétyltransférase.

Des études cliniques d'interaction ont montré que l'ézétimibe n'a pas d'effet sur la pharmacocinétique du dapson, du dextrométhorphan, de la digoxine, des contraceptifs oraux (éthinyloestradiol et lévonorgestrel), du glipizide, du tolbutamide, ou du midazolam quand il est administré en association à ces substances. La cimétidine, associée à l'ézétimibe, n'entraîne aucun effet sur la biodisponibilité de l'ézétimibe.

Anti-acides

L'administration simultanée d'anti-acides diminue le taux d'absorption d'ézétimibe mais n'a aucun effet sur la biodisponibilité de l'ézétimibe. Cette diminution du taux d'absorption d'ézétimibe n'est pas considérée comme cliniquement significative.

Cholestyramine

L'administration simultanée de cholestyramine diminue d'environ 55 % l'aire sous la courbe (ASC) moyenne de l'ézétimibe total (ézétimibe + glycuronide d'ézétimibe). La diminution supplémentaire du LDL-cholestérol observée liée à l'association d'Ezetimibe Teva et cholestyramine pourrait être réduite par cette interaction (voir rubrique 4.2).

Fibrates

Chez les patients traités par Ezetimibe Teva et fénofibrate, les médecins doivent être informés du risque potentiel de survenue de lithiase et d'affection de la vésicule biliaire (voir rubriques 4.4 et 4.8).

Si une lithiase biliaire est suspectée chez un patient traité par Ezetimibe Teva et fénofibrate, des investigations biliaires sont indiquées et le traitement doit être interrompu (voir rubrique 4.8).

L'administration simultanée de fénofibrate ou de gemfibrozil augmente modérément les concentrations totales d'ézétimibe, respectivement d'environ 1,5 et 1,7 fois.

L'administration d'Ezetimibe Teva en association avec d'autres fibrates n'a pas été étudiée. Les fibrates peuvent majorer l'excrétion du cholestérol dans la bile et entraîner une lithiase biliaire. Dans les études animales, l'ézétimibe augmente parfois la teneur en cholestérol de la bile vésiculaire mais pas chez toutes les espèces (voir rubrique 5.3). Un risque lithogène lié à la prise d'Ezetimibe Teva ne peut être écarté.

Statines

En cas d'association de l'ézétimibe avec l'atorvastatine, la simvastatine, la pravastatine, la lovastatine, la fluvastatine ou la rosuvastatine, aucune interaction pharmacocinétique cliniquement significative n'a été observée.

Ciclosporine

Une étude réalisée chez 8 patients transplantés rénaux ayant une clairance de la créatinine > 50 ml/min, recevant une dose fixe de ciclosporine et une dose unique de 10 mg d'ézétimibe a montré une augmentation de l'ASC (aire sous la courbe) moyenne de l'ézétimibe total de 3,4 fois (2,3 à 7,9 fois) par rapport à des volontaires sains d'une autre étude (n = 17), traités par l'ézétimibe seul. Dans une autre étude chez un patient transplanté rénal ayant une insuffisance rénale sévère et recevant de la ciclosporine ainsi que de nombreux médicaments, l'exposition totale à l'ézétimibe était 12 fois supérieure à celle des témoins recevant l'ézétimibe seul. Dans une étude en cross over de deux périodes, menée chez 12 sujets sains, l'administration quotidienne de 20 mg d'ézétimibe pendant 8 jours, avec une seule dose de 100 mg de ciclosporine au 7^{ème} jour, comparée à l'administration d'une dose unique de 100 mg de ciclosporine seule, a entraîné une augmentation moyenne de 15 % de l'ASC (aire sous la courbe) de la ciclosporine (avec une variation allant de -10 % à + 51 %). Aucune étude contrôlée n'a été menée chez les patients transplantés rénaux pour mesurer l'effet de l'association d'ézétimibe sur l'exposition à la ciclosporine. La prudence est requise lors de l'initiation d'un traitement par Ezetimibe Teva chez les patients traités par la ciclosporine. Les concentrations de ciclosporine doivent être surveillées chez les patients prenant Ezetimibe Teva associé à la ciclosporine (voir rubrique 4.4).

Anticoagulants

Dans une étude chez 12 volontaires sains de sexe masculin, l'administration concomitante d'ézétimibe (10 mg une fois par jour) n'a pas eu d'effet significatif sur la biodisponibilité de la warfarine et sur le temps de prothrombine. Cependant, depuis la mise sur le marché, une augmentation du temps de prothrombine exprimé en INR a été rapportée chez des patients recevant de l'ézétimibe associé à la warfarine ou à la fluindione. Si l'Ezetimibe Teva est associé à la warfarine, à un autre anticoagulant coumarinique, ou à la fluindione, le temps de prothrombine exprimé en INR doit être surveillé de façon appropriée (voir rubrique 4.4).

Population pédiatrique

Les études d'interaction n'ont été réalisées que chez l'adulte.

4.6. Fertilité, grossesse et allaitement

En association avec une statine, Ezetimibe Teva est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement (voir rubrique 4.3). Se référer au Résumé des Caractéristiques du Produit de la statine utilisée.

Grossesse

Ezetimibe Teva ne sera administré à une femme enceinte qu'en cas de nécessité absolue. Aucune donnée clinique n'est disponible sur l'utilisation d'Ezetimibe Teva pendant la grossesse. Les études chez l'animal sur l'utilisation de l'ézétimibe en monothérapie n'ont pas mis en évidence d'effet délétère direct

ou indirect sur la grossesse, le développement embryonnaire ou fœtal, la naissance ou le développement post-natal (voir rubrique 5.3).

Allaitement

Ezetimibe Teva ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement. Des études réalisées chez le rat ont montré que l'ézétimibe est excrété dans le lait maternel. Aucune donnée n'existe sur l'excrétion de l'ézétimibe dans le lait maternel chez la femme.

Fertilité

Il n'existe pas de données cliniques sur les effets de l'ézétimibe sur la fertilité chez l'être humain. L'ézétimibe n'a eu aucun effet sur la fertilité des rats mâles et femelles (voir rubrique 5.3).

4.7. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés. Toutefois, lors de la conduite de véhicule ou de l'utilisation de machines, il faut tenir compte du fait que des étourdissements ont été rapportés.

4.8. Effets indésirables

Liste tabulée des effets indésirables (études cliniques et données rapportées depuis la mise sur le marché)

Dans des études cliniques d'une durée allant jusqu'à 112 semaines, l'ézétimibe 10 mg par jour a été administré seul chez 2 396 patients, en association avec une statine chez 11 308 patients ou avec le fénofibrate chez 185 patients. Les effets indésirables étaient habituellement légers et transitoires. L'incidence globale d'effets secondaires observés était identique entre l'Ezetimibe Teva et un placebo. De même, le taux d'arrêt du traitement dû aux événements indésirables était comparable entre l'ézétimibe et le placebo.

Ézétimibe administré seul ou en association avec une statine :

Les effets indésirables suivants ont été observés chez les patients traités par l'Ezetimibe Teva (N = 2 396), et avec une plus grande incidence qu'avec le placebo (n = 1 159) ou chez les patients traités par ézétimibe co-administré avec une statine (n = 11 308) et avec une plus grande incidence qu'avec une statine administrée seule (n = 9 361). Les effets indésirables rapportés depuis la commercialisation ont été observés avec l'Ezetimibe Teva administré seul ou avec une statine. Les effets indésirables observés au cours des études cliniques d'ézétimibe (en monothérapie ou co-administré avec une statine) ou qui ont été rapportés depuis la commercialisation d'ézétimibe administré seul ou avec une statine sont listés dans le tableau 1. Ces effets indésirables sont présentés par classe de systèmes d'organes et par fréquence.

Les fréquences sont définies comme suit : très fréquent ($\geq 1/10$), fréquent ($\geq 1/100$, $< 1/10$), peu fréquent ($\geq 1/1\ 000$, $< 1/100$), rare ($\geq 1/10\ 000$, $< 1/1\ 000$), très rare ($< 1/10\ 000$) et fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

Tableau 1 : Effets indésirables

Classes de systèmes d'organes	Effets indésirables
Fréquence	

Affections hématologiques et du système lymphatique	
Fréquence indéterminée	thrombocytopénie
Affections du système immunitaire	
Fréquence indéterminée	hypersensibilité incluant rash ; urticaire ; anaphylaxie et angio-œdème
Troubles du métabolisme et de la nutrition	
Peu fréquent	diminution de l'appétit
Affections psychiatriques	
Fréquence indéterminée	dépression
Affections du système nerveux	
Fréquent	Maux de tête
Peu fréquent	paresthésie
Fréquence indéterminée	étourdissements
Affections vasculaires	
Peu fréquent	bouffées vasomotrices ; hypertension
Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales	
Peu fréquent	toux
Fréquence indéterminée	dyspnée
Affections gastro-intestinales	
Fréquent	douleur abdominale, diarrhée, flatulence
Peu fréquent	dyspepsie ; reflux gastro-oesophagien ; nausées ; sécheresse buccale ; gastrite
Fréquence indéterminée	pancréatite; constipation
Affections hépatobiliaires	
Fréquence indéterminée	hépatite; lithiase biliaire ; cholécystite
Affections de la peau et du tissu sous-cutané	
Peu fréquent	pruritus; rash; urticaria

Fréquence indéterminée	érythéma multiforme
Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif	
Fréquent	myalgie
Peu fréquent	arthralgie ; crampes musculaires ; douleurs cervicales ; douleurs dorsales ; faiblesse musculaire ; douleurs dans les extrémités
Fréquence indéterminée	myopathie/rhabdomyolyse (voir rubrique 4.4)
Troubles généraux et anomalies au site d'administration	
Fréquent	fatigue
Peu fréquent	douleur à la poitrine ; douleur ; asthénie ; œdème périphérique
Investigations	
Fréquent	augmentation des ALAT et/ou ASAT
Peu fréquent	augmentation des CPK ; augmentation de la gammaglutamyltransférase ; anomalie du test fonctionnel hépatique

Ézetimibe en association avec le fénofibrate

Troubles gastro-intestinaux : douleurs abdominales (fréquent).

Dans une étude multicentrique, en double-aveugle, contrôlée *versus* placebo, 625 patients présentant une hyperlipidémie mixte ont été traités jusqu'à 12 semaines et 576 jusqu'à un an. Dans cette étude, 172 patients ont été traités par l'ézetimibe associé au fénofibrate jusqu'à la fin des 12 semaines, et 230 patients ont été traités par l'ézetimibe associé au fénofibrate (incluant 109 patients ayant reçu l'ézetimibe en monothérapie pendant les 12 premières semaines) jusqu'à la fin de la période de 1 an. Cette étude n'avait pas pour but de comparer les groupes traités en termes d'effets peu fréquents. Les taux d'incidence (IC à 95 %) des augmentations cliniquement importantes des transaminases sériques ($> 3 \times$ LSN, consécutives) étaient de 4,5 % (1,9 ; 8,8) et 2,7 % (1,2 ; 5,4) respectivement pour les groupes fénofibrate en monothérapie et ézetimibe en association avec le fénofibrate, ajusté à l'exposition au traitement. Les taux d'incidence correspondant à la cholécystectomie étaient respectivement de 0,6 % (0,0 ; 3,1) et 1,7 % (0,6 ; 4,0) pour le fénofibrate en monothérapie et pour l'ézetimibe en association avec le fénofibrate (voir rubriques 4.4 et 4.5).

Population pédiatrique (6 à 17 ans)

Dans une étude menée chez des enfants (âgés de 6 à 10 ans) ayant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote ou non-familiale (n = 138), des élévations des ALAT et/ou ASAT ($\geq 3 \times$ LSN, consécutives) ont été observées chez 1,1 % des patients (1 patient) dans le groupe ézetimibe, *versus* 0 % des patients dans le groupe placebo. Aucune élévation des CPK ($\geq 10 \times$ LSN) n'a été rapportée. Aucun cas de myopathie n'a été rapporté.

Dans une autre étude menée chez des adolescents (âgés de 10 à 17 ans) ayant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote (n = 248), des élévations des ALAT et/ou ASAT ($\geq 3 \times$ LSN,

consécutives) ont été observées chez 3 % des patients (4 patients) dans le groupe ézétimibe/simvastatine, *versus* 2 % des patients (2 patients) dans le groupe simvastatine en monothérapie. Pour l'élévation des CPK ($\geq 10 \times$ LSN) les données étaient respectivement de 2 % des patients (2 patients) et 0 %. Aucun cas de myopathie n'a été rapporté.

Ces essais n'avaient pas pour objet la comparaison des effets indésirables rares.

Patients atteints de maladie coronaire et ayant un antécédent de SCA

Dans l'étude IMPROVE-IT (voir rubrique 5.1), menée chez 18 144 patients traités soit par ézétimibe/simvastatine 10 mg/40 mg ($n = 9\,067$; dont 6 % a reçu une posologie augmentée à 10 mg/80 mg d'ézétimibe/simvastatine), soit par 40 mg de simvastatine ($n = 9\,077$; dont 27 % a reçu une posologie augmentée à 80 mg de simvastatine), les profils de sécurité ont été similaires pendant une période médiane de suivi de 6,0 années. Les taux d'arrêt de traitement en raison d'événements indésirables ont été de 10,6 % pour les patients traités par ézétimibe/simvastatine et de 10,1 % pour les patients traités par simvastatine. L'incidence des myopathies a été de 0,2 % pour ézétimibe/simvastatine et de 0,1 % pour simvastatine ; les myopathies étant définies comme une faiblesse ou une douleur musculaires inexplicables avec des CPK sériques $\geq 10 \times$ LSN ou avec deux résultats successifs de CPK $\geq 5 \times$ LSN et $< 10 \times$ LSN. L'incidence des rhabdomyolyses a été de 0,1 % pour l'ézétimibe/simvastatine et de 0,2 % pour la simvastatine, la rhabdomyolyse étant définie comme une faiblesse ou une douleur musculaires inexplicables avec des CPK sériques $\geq 10 \times$ LSN avec une atteinte rénale prouvée ou avec $\geq 5 \times$ LSN et $< 10 \times$ LSN à deux reprises successives avec une atteinte rénale prouvée ou avec des CPK $\geq 10\,000$ UI/L sans atteinte rénale prouvée. L'incidence d'élévations successives des transaminases ($\geq 3 \times$ LSN) a été de 2,5 % pour l'ézétimibe/simvastatine et de 2,3 % pour la simvastatine (voir rubrique 4.4). Des effets indésirables liés à la vésicule biliaire ont été rapportés chez 3,1 % des patients traités par ézétimibe/simvastatine *versus* 3,5 % des patients traités par simvastatine. L'incidence des hospitalisations pour une cholécystectomie a été de 1,5 % dans les deux groupes de traitement. Des cancers (définis comme toute nouvelle tumeur maligne) ont été diagnostiqués au cours de l'étude chez 9,4 % des patients traités par ézétimibe/simvastatine *versus* 9,5 % des patients traités par simvastatine.

Patients insuffisants rénaux chroniques

Dans l'étude SHARP (*Study of Heart and Renal Protection*) (voir rubrique 5.1), réalisée chez plus de 9 000 patients traités, recevant une association à dose fixe d'ézétimibe 10 mg et de simvastatine 20 mg par jour ($n = 4\,650$) ou un placebo ($n = 4\,620$), les profils de sécurité ont été comparables pendant une période de suivi de 4,9 années (médiane). Dans cet essai, seuls les effets indésirables graves et les arrêts de traitement dus à des effets indésirables ont été rapportés. Les taux d'arrêt de traitement en raison d'effets indésirables étaient comparables (10,4 % chez les patients traités par ézétimibe en association avec de la simvastatine, et 9,8 % chez ceux traités par placebo). L'incidence d'atteinte musculaire/rhabdomyolyse était de 0,2 % chez les patients traités par ézétimibe en association avec de la simvastatine et de 0,1 % chez ceux traités par placebo. L'incidence des élévations consécutives des transaminases sériques ($> 3 \times$ LSN) était de 0,7 % chez les patients traités par l'ézétimibe en association avec de la simvastatine comparé à 0,6 % chez ceux traités par placebo (voir rubrique 4.4). Dans cet essai, il n'y a pas eu d'augmentation significative des effets indésirables pré-spécifiés, tels que cancer (9,4 % pour l'ézétimibe en association avec de la simvastatine et 9,5 % pour le placebo), hépatite, cholécystectomie ou complication de calculs biliaires ou de pancréatite.

Valeurs biologiques

Des augmentations cliniquement significatives des transaminases sériques (ALAT et/ou ASAT $\geq 3 \times$ LSN, consécutives) ont été observées de manière similaire entre l'ézétimibe (0,5 %) et le placebo (0,3 %) au cours des études cliniques contrôlées en monothérapie. Dans les études cliniques de co-administration, l'incidence était de 1,3 % chez les patients traités par Ezetimibe Teva en association à une statine, et de 0,4 % pour les patients traités par une statine seule. Ces augmentations étaient généralement

asymptomatiques, non associées à une cholestase ; les valeurs reviennent à leur valeur initiale à l'arrêt du traitement ou lors de la poursuite du traitement (voir rubrique 4.4).

Dans les essais cliniques, l'incidence des CPK > 10 x LSN concernait 4 des 1 674 patients (0,2 %) sous ézetimibe seul *versus* 1 des 786 patients (0,1 %) sous placebo ; et 1 des 917 patients (0,1 %) sous ézetimibe associé à une statine *versus* 4 des 929 patients (0,4 %) sous statine seule . Il n'y a pas eu d'augmentation des myopathies ou des rhabdomyolyses associées à l'ézetimibe en comparaison avec le groupe contrôle (placebo ou statine seule) (voir rubrique 4.4).

Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé – www.afmps.be - Division Vigilance –Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be - e-mail: adr@fagg-afmps.be.

4.9. Surdosage

Dans des études cliniques, l'administration d'ézetimibe à la dose de 50 mg/jour chez 15 sujets sains sur une période allant jusqu'à 14 jours ou à la dose de 40 mg/jour chez 18 patients ayant une hypercholestérolémie primaire sur une période allant jusqu'à 56 jours, a été généralement bien tolérée. Chez l'animal, aucune toxicité n'a été observée après des doses orales uniques de 5 000 mg/kg d'ézetimibe chez le rat et la souris et de 3 000 mg/kg chez le chien.

Quelques cas de surdosage ont été rapportés avec l'ézetimibe ; la plupart d'entre eux n'ont pas été associés à des effets indésirables. Il n'a pas été rapporté d'effets indésirables graves. En cas de surdosage, un traitement symptomatique voire des mesures complémentaires doivent être utilisées.

5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique : agents modifiant les lipides non associés, autres agents modifiant les lipides. Code ATC : C10AX09.

Mécanisme d'action

L'ézetimibe appartient à une nouvelle classe d'agents hypolipémiants qui inhibent de façon sélective l'absorption intestinale du cholestérol et des phytostérols apparentés. L'ézetimibe est utilisé par voie orale. Son mécanisme d'action diffère de celui des autres classes d'agents hypocholestérolémiants (statines, résines échangeuses d'ions, dérivés de l'acide fibrique et stanols végétaux). La cible moléculaire de l'ézetimibe est le transporteur de stérols, Niemann-Pick C1-Like 1 (NPC1L1), qui est responsable de l'absorption intestinale du cholestérol et des phytostérols.

L'ézetimibe se localise au niveau de la bordure en brosse de l'intestin grêle et inhibe l'absorption du cholestérol, entraînant une diminution des apports au foie du cholestérol intestinal alors que les statines diminuent la synthèse hépatique du cholestérol. Ainsi, ces deux molécules administrées simultanément avec des mécanismes distincts entraînent une diminution complémentaire du cholestérol. Une étude clinique de 2 semaines réalisée chez 18 patients hypercholestérolémiques a montré que l'ézetimibe inhibe l'absorption intestinale du cholestérol de 54 % par rapport à un placebo.

Effets pharmacodynamiques

Plusieurs études précliniques visant à déterminer la sélectivité de l'ézétimibe sur l'inhibition de l'absorption du cholestérol ont été réalisées. L'ézétimibe inhibe l'absorption du [¹⁴C]-cholestérol mais n'a pas d'effet sur l'absorption des triglycérides, des acides gras, des acides biliaires, de la progestérone, de l'éthinylestradiol, ou des vitamines liposolubles A et D.

Des études épidémiologiques ont montré que la morbidité et la mortalité cardiovasculaires varient directement avec le taux de cholestérol total et LDL-cholestérol et inversement par rapport au taux de HDL-cholestérol.

L'administration d'ézétimibe avec une statine est efficace pour réduire le risque d'événements cardiovasculaires chez les patients atteints de maladie coronaire et présentant un antécédent de SCA.

Efficacité et sécurité cliniques

Des études cliniques contrôlées ont montré que, chez des patients ayant une hypercholestérolémie, l'ézétimibe seul ou en association avec une statine, diminue significativement le cholestérol total (C-total), le LDL-cholestérol (lié aux lipoprotéines de basse densité), les apolipoprotéines B (Apo B), les triglycérides (TG) et augmente le HDL-cholestérol (lié aux lipoprotéines de haute densité).

Hypercholestérolémie primaire

Dans une étude en double aveugle, contrôlée contre placebo, de 8 semaines, 769 patients ayant une hypercholestérolémie déjà traités par une statine en monothérapie, mais n'atteignant pas l'objectif de LDL-C du NCEP (*National Cholesterol Education Program*) soit 2,6 à 4,1 mmol/l [100 à 160 mg/dl], selon les caractéristiques initiales) ont été randomisés pour recevoir soit 10 mg d'ézétimibe, soit un placebo, en association avec le traitement par la statine en cours.

Chez les patients traités par statine et n'ayant pas atteint l'objectif de LDL-C lors du bilan initial (~ 82 %), l'objectif du LDL-cholestérol a été atteint en fin d'étude par un nombre plus important de patients dans le groupe ézétimibe que dans le groupe placebo (72 % et 19 %, respectivement). Les diminutions correspondantes du LDL-cholestérol étaient significativement différentes entre l'ézétimibe et le placebo (25 % et 4 %, respectivement). De plus, l'ézétimibe en association au traitement par la statine en cours a significativement diminué le taux de cholestérol total, d'Apo B et de triglycérides et augmenté le taux de HDL-cholestérol par rapport au placebo. L'association d'ézétimibe ou d'un placebo à un traitement par une statine a diminué la concentration moyenne de la protéine C-réactive de respectivement 10 % et 0 % par rapport à la valeur initiale.

Deux études randomisées en double aveugle contrôlées *versus* placebo d'une durée de 12 semaines réalisées chez 1 719 patients ayant une hypercholestérolémie primaire ont montré que 10 mg d'ézétimibe diminuait significativement le cholestérol total (13 %), le LDL-cholestérol (19 %), le taux d'Apo B (14 %) et les triglycérides (8 %) et augmentait le HDL-cholestérol (3 %), comparativement au placebo. De plus, l'ézétimibe n'a eu aucun effet sur les concentrations plasmatiques des vitamines liposolubles A, D et E, et sur le temps de prothrombine, et comme pour les autres hypolipémiants, aucune modification de la production d'hormones stéroïdiennes cortico-surréaliennes n'a été observée.

Dans une étude clinique contrôlée, multicentrique, en double aveugle (ENHANCE), 720 patients ayant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote ont été randomisés pour recevoir 10 mg d'ézétimibe en association à 80 mg de simvastatine (n = 357) ou 80 mg de simvastatine (n = 363) pendant 2 ans. L'objectif principal de cette étude était d'évaluer l'effet de l'association ézétimibe/simvastatine sur l'épaisseur intima-média (EIM) de l'artère carotide par rapport à la simvastatine seule. L'impact de ce marqueur de substitution sur la morbi-mortalité cardiovasculaire n'a pas encore été démontré.

La mesure par échographie en mode B de la variation de l'EIM moyenne des 6 segments de l'artère carotide (critère principal), n'a pas mis en évidence de différence significative ($p = 0,29$) entre les 2 groupes de traitement. Avec l'association ézetimibe 10 mg/simvastatine 80 mg ou avec la simvastatine 80 mg seule, l'épaisseur intima-média a augmenté respectivement de 0,0111 mm et 0,0058 mm, pendant les 2 ans de la durée de l'étude (EIM initiale moyenne = 0,68 mm et 0,69 mm, respectivement).

Les taux de LDL-cholestérol, de cholestérol total, d'Apo B et de triglycérides étaient significativement plus diminués avec l'association ézetimibe 10 mg/simvastatine 80 mg qu'avec la simvastatine 80 mg. L'augmentation du pourcentage de l'HDL-cholestérol a été similaire dans les deux groupes de traitement. Les effets indésirables rapportés avec l'association ézetimibe 10 mg/simvastatine 80 mg étaient cohérents avec le profil connu de sécurité d'emploi.

Population pédiatrique :

Dans une étude contrôlée, multicentrique, en double aveugle, 138 patients (59 garçons et 79 filles) âgés de 6 à 10 ans (âge moyen 8,3 ans) ayant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote (HFHe) ou non-familiale, avec des taux de LDL-cholestérol à l'inclusion entre 3,74 et 9,92 mmol/l, ont été randomisés pour recevoir l'ézetimibe 10 mg ou un placebo pendant 12 semaines.

A la 12^{ème} semaine, l'ézetimibe a significativement diminué le cholestérol total (-21 % *versus* 0 %), le LDL-cholestérol (-28 % *versus* -1 %), le taux d'Apo B (-22 % *versus* -1 %), et le non HDL-cholestérol (-26 % *versus* 0 %) par rapport au placebo. Les résultats étaient non significativement différents dans les deux groupes de traitement pour les triglycérides et le HDL-cholestérol (-6 % *versus* +8 % et +2 % *versus* +1 %, respectivement).

Dans une étude contrôlée, multicentrique, en double aveugle, 142 garçons (présentant un stade de grade II et plus selon l'échelle de Tanner) et 106 filles (après l'apparition des premières règles) âgés de 10 à 17 ans (âge moyen de 14,2 ans) ayant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote (HFHe) avec des taux initiaux de LDL-cholestérol de 4,1 à 10,4 mmol/l ont été randomisés pour recevoir l'ézetimibe 10 mg en association avec de la simvastatine (10, 20 ou 40 mg) ou de la simvastatine seule (10, 20 ou 40 mg) pendant 6 semaines. Ils ont reçu ensuite pendant les 27 semaines suivantes de l'ézetimibe en association à 40 mg de simvastatine ou 40 mg de simvastatine seule. Cet essai s'est poursuivi en ouvert avec l'ézetimibe associé à de la simvastatine (10, 20 ou 40 mg) pendant 20 semaines. Après 6 semaines de traitement, l'ézetimibe associé à la simvastatine (toutes doses confondues) a significativement diminué le cholestérol total (38 % *versus* 26 %), le LDL-cholestérol (49 % *versus* 34 %), le taux d'Apo B (39 % *versus* 27 %), et le non-HDL-cholestérol (47 % *versus* 33 %) en comparaison à la simvastatine seule (toutes doses). Les résultats étaient similaires dans les deux groupes de traitement pour les triglycérides et le HDL-cholestérol (-17 % *versus* -12 % et +7 % *versus* +6 %, respectivement). Après 33 semaines, les résultats étaient cohérents avec ceux observés après 6 semaines. Significativement plus de patients traités par l'association ézetimibe/simvastatine 40 mg (62 %) ont atteint l'objectif idéal du NCEP/AAP (*National Cholesterol Education Program/American Academy of Paediatrics*) (< 2,8 mmol/l [110 mg/dl]) pour le LDL-cholestérol, en comparaison à ceux recevant 40 mg de simvastatine (25 %). A la fin de la période de prolongation en ouvert de cet essai, après 53 semaines, les effets sur les paramètres lipidiques étaient maintenus.

L'efficacité et la sécurité d'emploi de l'ézetimibe en association à des doses de simvastatine supérieures à 40 mg par jour n'ont pas été étudiées chez des patients âgés de 10 à 17 ans. L'efficacité et la sécurité d'emploi de l'ézetimibe en association avec de la simvastatine n'ont pas été étudiées chez les enfants âgés de moins de 10 ans. L'efficacité à long-terme du traitement par l'ézetimibe chez des patients de moins de 17 ans pour réduire la morbi-mortalité à l'âge adulte n'a pas été étudiée.

Prévention des événements cardiovasculaires

IMPROVE-IT (*IM*Proved *Reduction of Outcomes: Vytorin Efficacy International Trial*) était une étude multicentrique, randomisée, en double aveugle, *versus* comparateur actif, menée chez 18 144 patients recrutés dans les 10 jours suivant une hospitalisation pour syndrome coronarien aigu (SCA ; infarctus du myocarde [IDM] aigu ou angor instable). Les patients avaient, à l'admission pour SCA, un taux de LDL-C soit ≤ 125 mg/dL ($\leq 3,2$ mmol/L) s'ils n'avaient pas de traitement hypolipémiant préalable, soit ≤ 100 mg/dL ($\leq 2,6$ mmol/L) s'ils avaient un traitement hypolipémiant antérieur. Tous les patients ont été randomisés selon un ratio 1:1 pour recevoir soit ézétimibe/simvastatine 10 mg/40 mg (n = 9 067) soit simvastatine 40 mg (n = 9 077) et ont été suivis pendant une période médiane de 6,0 années.

Les patients avaient un âge moyen de 63,6 ans ; 76 % étaient des hommes, 84 % étaient d'origine caucasienne et 27 % étaient diabétiques. La valeur moyenne du LDL-C au moment de l'événement qualifiant l'entrée dans l'étude était de 80 mg/dL (2,1 mmol/L) pour ceux sous traitement hypolipémiant (n = 6 390) et de 101 mg/dL (2,6 mmol/L) pour ceux qui n'avaient pas de traitement hypolipémiant antérieur (n = 11 594). Avant l'hospitalisation pour le SCA qualifiant l'inclusion dans l'étude, 34 % des patients étaient sous traitement par statine. Après un an, le LDL-C moyen des patients toujours sous traitement était de 53,2 mg/dL (1,4 mmol/L) dans le groupe ézétimibe/simvastatine et de 69,9 mg/dL (1,8 mmol/L) dans le groupe simvastatine en monothérapie. Les valeurs lipidiques ont été principalement obtenues chez les patients poursuivant le traitement de l'étude.

Le critère d'évaluation principal était un critère composite comprenant le décès d'origine cardiovasculaire, les événements coronariens majeurs (tels qu'un infarctus du myocarde non fatal, angor instable documenté nécessitant une hospitalisation, ou intervention de revascularisation coronaire intervenant au moins 30 jours après la randomisation des groupes de traitement) et l'AVC non fatal. L'étude a démontré que le traitement par ézétimibe ajouté à simvastatine apporte un bénéfice supplémentaire en réduisant le critère composite principal comprenant le décès d'origine cardiovasculaire, les événements coronariens majeurs et l'AVC non fatal, comparé au traitement par simvastatine seule (réduction du risque relatif de 6,4 %, $p = 0,016$). Le critère d'évaluation principal est apparu chez 2 572 sur 9 067 patients (selon l'analyse de Kaplan-Meier [KM], taux de survie à 7 ans de 32,72 %) dans le groupe ézétimibe/simvastatine et chez 2 742 sur 9 077 patients (selon l'analyse KM, taux de survie à 7 ans de 34,67 %) dans le groupe simvastatine seule (voir Figure 1 et Tableau 2). Ce bénéfice supplémentaire d'efficacité dans la réduction du risque d'événements cardiovasculaires devrait être similaire lorsque ézétimibe est co-administré avec les statines ayant prouvé une réduction du risque cardiovasculaire. La mortalité totale est restée inchangée dans ce groupe à haut risque (voir Tableau 2).

Un bénéfice global a été observé pour tous les AVC ; cependant il y a eu une petite augmentation non significative des AVC hémorragiques dans le groupe ézétimibe/simvastatine en comparaison avec la simvastatine seule (voir Tableau 2). Le risque d'AVC hémorragique lorsque l'ézétimibe est co-administré avec des statines plus puissantes n'a pas été évalué dans des études à long-terme.

L'effet du traitement de l'association ézétimibe/simvastatine était généralement cohérent sur l'ensemble des résultats recueillis dans de nombreux sous-groupes, incluant sexe, âge, origine ethnique, antécédent de diabète, taux de lipides à l'inclusion, traitement antérieur par statine, antécédent d'AVC, et hypertension.

Figure 1 : Effet de l'association ézétimibe/simvastatine sur le critère composite principal comprenant le décès d'origine cardiovasculaire, les événements coronariens majeurs, ou l'AVC non fatal

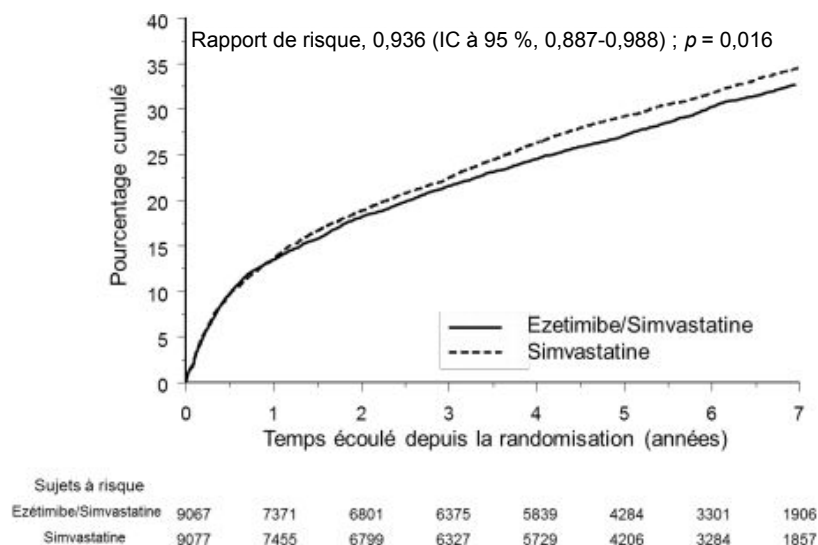


Tableau 2.
Événements cardiovasculaires majeurs par groupe de traitement chez tous les patients randomisés d'IMPROVE-IT

Résultat	Ézétimibe/Simvastatine 10 mg/40 mg ^a (n = 9 067)		Simvastatine 40 mg ^b (n = 9 077)		Rapport de risque (IC à 95 %)	Valeur p
	n	K-M % ^c	n	K-M % ^c		
Critère d'efficacité composite principal						
(Décès d'origine cardiovasculaire, événements coronariens majeurs et AVC non fatal)	2572	32,72 %	2742	34,67 %	0,936 (0,887 ; 0,988)	0,016
Critère d'efficacité composite secondaire						
Décès d'origine coronarienne, infarctus du myocarde non fatal, revascularisation coronaire urgente après 30 jours	1 322	17,52 %	1448	18,88 %	0,912 (0,847 ; 0,983)	0,016
Événement coronarien majeur, AVC non fatal, décès (toutes causes)	3 089	38,65 %	3246	40,25 %	0,948 (0,903 ; 0,996)	0,035
Décès d'origine cardiovasculaire, infarctus du myocarde non fatal, angor instable nécessitant une hospitalisation, toute revascularisation, AVC non fatal	2 716	34,49 %	2869	36,20 %	0,945 (0,897 ; 0,996)	0,035
Composants du critère d'efficacité principal composite et critères d'efficacité sélectionnés (premières apparitions d'un événement défini pouvant survenir à tout moment)						

Décès d'origine cardiovasculaire	537	6,89 %	538	6,84 %	1,000 (0,887 ; 1,127)	0,997
Événement coronarien majeur :						
Infarctus du myocarde non fatal	945	12,77 %	1083	14,41 %	0,871 (0,798 ; 0,950)	0,002
Angor instable nécessitant une hospitalisation	156	2,06 %	148	1,92 %	1,059 (0,846 ; 1,326)	0,618
Revascularisation coronaire après 30 jours	1 690	21,84 %	1793	23,36 %	0,947 (0,886 ; 1,012)	0,107
AVC non fatal	245	3,49 %	305	4,24 %	0,802 (0,678 ; 0,949)	0,010
Tout infarctus du myocarde (fatal et non fatal)	977	13,13 %	1118	14,82 %	0,872 (0,800 ; 0,950)	0,002
Tout AVC (fatal et non fatal)	296	4,16 %	345	4,77 %	0,857 (0,734 ; 1,001)	0,052
AVC non hémorragique ^d	242	3,48 %	305	4,23 %	0,793 (0,670 ; 0,939)	0,007
AVC hémorragique	59	0,77 %	43	0,59 %	1,377 (0,930 ; 2,040)	0,110
Décès toute cause	1 215	15,36 %	1231	15,28 %	0,989 (0,914 ; 1,070)	0,782

^a 6 % ont reçu une augmentation de la dose à 10 mg/80 mg d'ézétimibe/simvastatine

^b 27 % ont reçu une augmentation de la dose à 80 mg de simvastatine

^c Taux de survie à 7 ans selon Kaplan-Meier

^d Inclut un AVC ischémique ou un AVC de type indéterminé

Prévention des événements vasculaires majeurs dans la maladie rénale chronique (IRC)

L'étude SHARP (*Study of Heart and Renal Protection*) était une étude multicentrique, randomisée, en double aveugle versus placebo réalisée chez 9 438 patients insuffisants rénaux chroniques, dont un tiers de dialysés à l'inclusion. Un total de 4 650 patients ont été traités par une association à dose fixe d'ézétimibe 10 mg et de simvastatine 20 mg, et 4 620 ont reçu un placebo. Ils ont été suivis pendant une durée médiane de 4,9 années. Les patients avaient un âge moyen de 62 ans, 63 % étaient des hommes, 72 % de type caucasien, 23 % étaient diabétiques, et pour ceux qui n'étaient pas dialysés, le débit moyen de filtration glomérulaire estimé (DFGe) était de 26,5 ml/min/1,73 m². Il n'y avait pas de critère d'inclusion sur les lipides. Le taux moyen initial de LDL-cholestérol était de 108 mg/dl. Après un an, en incluant les patients ne prenant plus de médicament dans l'étude, le LDL-cholestérol était réduit par rapport au placebo de 26 % dans le groupe simvastatine 20 mg seule et de 38 % dans le groupe ezétimibe 10 mg en association avec simvastatine 20 mg.

Le critère principal du protocole SHARP était une analyse en intention de traiter des événements vasculaires majeurs (tels qu'infarctus du myocarde non fatal, décès d'origine cardiaque, accident vasculaire cérébral ou toute intervention de revascularisation), uniquement chez les patients randomisés dans le groupe ezétimibe en association avec simvastatine (n = 4 193) ou le groupe placebo (n = 4 191). Les analyses secondaires incluaient le même critère composite pour la population entière (à l'inclusion ou à un an) randomisée dans le groupe ezétimibe en association avec simvastatine (n = 4 650) ou le groupe placebo (n = 4 620), ainsi que les composants de ces critères.

L'analyse du critère principal montrait que l'ézétimibe en association avec simvastatine réduisait significativement le risque d'événements vasculaires majeurs (749 patients avec des événements dans le groupe placebo contre 639 dans le groupe ézétimibe en association avec simvastatine) avec une réduction du risque relatif de 16 % ($p = 0,001$).

Cependant, le schéma de cette étude n'a pas permis de déterminer la contribution spécifique de l'ézétimibe pour réduire significativement le risque d'événements vasculaires majeurs chez les patients ayant une insuffisance rénale chronique.

Les composants individuels des événements vasculaires majeurs chez les patients randomisés sont présentés dans le tableau 3. L'ézétimibe en association avec la simvastatine a significativement réduit le risque d'accident vasculaire cérébral et de revascularisation, avec des différences numériques non significatives en faveur de l'ézétimibe en association avec la simvastatine pour les infarctus du myocarde non fatals et les décès d'origine cardiaque.

Tableau 3

Événements vasculaires majeurs, par groupes de traitement, chez tous les patients inclus dans SHARP^a

Résultats	Ézétimibe 10 mg en association avec la simvastatine 20 mg (n = 4 650)	Placebo (n = 4 620)	Rapport de risque (IC à 95 %)	Valeur p
Événements vasculaires majeurs	701 (15,1 %)	814 (17,6 %)	0,85 (0,77-0,94)	0,001
Infarctus du myocarde non fatal	134 (2,9 %)	159 (3,4 %)	0,84 (0,66-1,05)	0,12
Décès d'origine cardiaque	253 (5,4 %)	272 (5,9 %)	0,93 (0,78-1,10)	0,38
Accident vasculaire cérébral	171 (3,7 %)	210 (4,5 %)	0,81 (0,66-0,99)	0,038
AVC non hémorragique	131 (2,8 %)	174 (3,8 %)	0,75 (0,60-0,94)	0,011
AVC hémorragique	45 (1,0 %)	37 (0,8 %)	1,21 (0,78-1,86)	0,40
Toute revascularisation	284 (6,1 %)	352 (7,6 %)	0,79 (0,68-0,93)	0,004
Événements athérosclérotiques majeurs ^b	526 (11,3 %)	619 (13,4 %)	0,83 (0,74-0,94)	0,002

^a Analyse en intention de traiter sur la totalité des patients randomisés au début de l'étude SHARP ou à 1 an, dans le groupe ézétimibe en association avec de la simvastatine ou le groupe placebo

^b Événements athérosclérotiques majeurs tels qu'infarctus du myocarde non fatal, décès d'origine coronaire, accident vasculaire non hémorragique, toute revascularisation

La réduction absolue du LDL-cholestérol atteinte avec l'ézétimibe en association avec la simvastatine, était inférieure chez les patients ayant un taux de LDL-cholestérol plus bas (< 2,5 mmol/l) à l'inclusion et chez les patients dialysés à l'inclusion, que chez les autres patients, et les réductions de risque correspondant dans ces deux groupes étaient atténuées.

Hypercholestérolémie familiale homozygote (HFHo)

Une étude randomisée, en double aveugle, d'une durée de 12 semaines, réalisée chez 50 patients présentant une hypercholestérolémie familiale homozygote HFHo (diagnostic clinique et/ou génotypique) et traitée par atorvastatine ou simvastatine (40 mg), associée ou non à une aphérèse du LDL-cholestérol, a montré que l'ézétimibe, associé à un traitement par atorvastatine (40 ou 80 mg) ou par simvastatine (40 ou 80 mg), diminuait significativement le LDL-cholestérol de 15 %, alors qu'une augmentation de dose de 40 à 80 mg était nécessaire chez les patients traités en monothérapie par simvastatine ou atorvastatine.

Sitostérolémie homozygote (phytostérolémie)

Une étude randomisée, en double aveugle, contrôlée versus placebo, d'une durée de 8 semaines, réalisée chez 37 patients présentant une sitostérolémie homozygote recevant soit 10 mg d'ézétimibe (n = 30) soit un placebo (n = 7), associé ou non chez certains patients à d'autres traitements (tels que statines, résines) a montré que l'ézétimibe diminuait significativement les taux des deux principaux phytostérols, le sitostérol et le campestérol, de 21 % et 24 % respectivement par rapport à leur valeur initiale. Les effets de la diminution du sitostérol sur la morbidité et la mortalité dans cette population ne sont pas connus.

Sténose aortique

L'étude SEAS (Simvastatine et Ézétimibe dans le traitement de la Sténose Aortique) était une étude multicentrique, en double aveugle, contrôlée versus placebo, d'une durée de 4,4 ans (médiane), réalisée chez 1 873 patients avec une sténose aortique asymptomatique documentée par mesure écho-Doppler du pic de vélocité du flux aortique situé dans l'intervalle 2,5 – 4,0 m/s. Seuls ont été inclus dans l'étude les patients ne nécessitant pas un traitement par une statine pour réduire le risque cardiovasculaire lié à l'athérosclérose. Les patients ont été randomisés (ratio 1:1) pour recevoir un placebo ou l'ézétimibe 10 mg associé à la simvastatine 40 mg par jour.

Le critère principal était un composite d'événements cardiovasculaires majeurs associant le décès d'origine cardiovasculaire, le remplacement chirurgical de la valve aortique, l'insuffisance cardiaque congestive (ICC) consécutive à l'évolution de la sténose aortique, l'infarctus du myocarde non fatal, le pontage coronarien (CABG), l'intervention coronarienne percutanée (ICP), l'hospitalisation pour angor instable et l'AVC non hémorragique. Les critères secondaires principaux étaient des composites de sous-groupes du critère principal.

L'ézétimibe/simvastatine 10/40 mg n'a pas réduit de façon significative le risque d'événements cardiovasculaires majeurs, en comparaison au placebo. Les événements du critère principal ont été observés chez 333 patients (35,3 %) dans le groupe ézétimibe/simvastatine et chez 355 patients (38,2 %) dans le groupe placebo (risque relatif dans le groupe ézétimibe/simvastatine : 0,96 ; intervalle de confiance à 95 % : 0,83 à 1,12 ; $p = 0,59$). La valve aortique a été remplacée chez 267 patients (28,3 %) dans le groupe ézétimibe/simvastatine et chez 278 patients (29,9 %) dans le groupe placebo (risque relatif : 1,00 ; IC à 95 % : 0,84 à 1,18 ; $p = 0,97$). Moins de patients ont eu des événements cardiovasculaires ischémiques dans le groupe ézétimibe/simvastatine (n = 148) que dans le groupe placebo (n = 187) (risque relatif : 0,78 ; IC à 95 % : 0,63 à 0,97 ; $p = 0,02$), principalement en raison du nombre plus faible de patients ayant bénéficié d'un pontage coronarien.

L'apparition de cancer a été plus fréquente dans le groupe ézétimibe/simvastatine (105 versus 70, $p = 0,01$). La signification clinique de cette observation est incertaine, d'autant que dans l'étude SHARP plus importante en termes de nombre de patients, le nombre de cancers (438 dans le groupe ézétimibe/simvastatine contre 439 pour le groupe placebo) n'était pas différent. De plus, dans l'étude IMPROVE-IT, le nombre total de patients atteints de toute nouvelle apparition de tumeur maligne (853 dans le groupe ézétimibe/simvastatine versus 863 dans le groupe simvastatine) n'est pas significativement différent et, par conséquent, les résultats de l'étude SEAS n'ont donc pas été confirmés par ceux de l'étude SHARP ou IMPROVE-IT.

5.2. Propriétés pharmacocinétiques

Absorption

Après administration orale, l'ézétimibe est rapidement absorbé et subit une importante glycuconjugaison conduisant à la formation d'un composé glucuronide phénolique

pharmacologiquement actif (ézetimibe-glycuronide). Les concentrations plasmatiques maximales moyennes (C_{max}) sont atteintes en 1 à 2 heures pour l'ézetimibe-glycuronide et en 4 à 12 heures pour l'ézetimibe. La biodisponibilité absolue de l'ézetimibe ne peut être déterminée car le produit est pratiquement insoluble dans les milieux aqueux adaptés aux injections.

L'administration concomitante d'aliments (repas riches en graisses ou repas sans graisses) n'a pas eu d'effet sur la biodisponibilité orale de l'ézetimibe administré sous forme de comprimés d'ézetimibe 10 mg. De ce fait, l'ézetimibe peut être administré pendant ou en dehors des repas.

Distribution

La liaison aux protéines plasmatiques humaines est de 99,7 % pour l'ézetimibe et de 88 à 92 % pour l'ézetimibe-glycuronide.

Biotransformation

L'ézetimibe est principalement métabolisé dans l'intestin grêle et le foie par glycoconjuguaison (réaction de phase II), suivie d'une excrétion biliaire. Un métabolisme oxydatif minimal (réaction de phase I) a été observé dans toutes les espèces évaluées. L'ézetimibe et l'ézetimibe-glycuronide sont les principaux produits dérivés détectés dans le plasma, représentant respectivement environ 10 à 20 % et 80 à 90 % du produit total dans le plasma. L'ézetimibe et l'ézetimibe-glycuronide sont tous deux éliminés lentement du plasma ; il existe un recyclage entéro-hépatique significatif. La demi-vie de l'ézetimibe et de l'ézetimibe-glycuronide est d'environ 22 heures.

Élimination

Chez l'Homme, après administration orale de ^{14}C -ézetimibe (20 mg), l'ézetimibe total représente environ 93 % de la radioactivité totale du plasma. Environ 78 % de la radioactivité est récupérée dans les selles et 11 % dans les urines sur une période de recueil de 10 jours. Après 48 heures, aucune radioactivité n'était détectable dans le plasma.

Populations particulières

Population pédiatrique

La pharmacocinétique de l'ézetimibe est similaire chez l'enfant (≥ 6 ans) et chez l'adulte. Aucune donnée pharmacocinétique chez l'enfant de moins de 6 ans n'est disponible. L'expérience clinique concernant les enfants et adolescents est limitée aux patients avec HFHo, HFHe ou sitostérolémie.

Personnes âgées

Les concentrations plasmatiques d'ézetimibe total sont environ 2 fois plus élevées chez le sujet âgé (≥ 65 ans) que chez le sujet jeune (18 à 45 ans). La diminution du LDL-cholestérol et la sécurité d'emploi sont comparables chez les sujets âgés et les sujets jeunes traités par l'ézetimibe. Aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez le sujet âgé.

Insuffisance hépatique

Après administration d'une dose unique de 10 mg d'ézetimibe, l'ASC moyenne de l'ézetimibe total augmente d'environ 1,7 fois chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère (score de Child Pugh de 5 ou 6), par rapport aux sujets sains. Une étude de doses répétées (10 mg par jour) d'une durée de 14 jours réalisée chez des patients présentant une insuffisance hépatique modérée (score de Child Pugh de 7 à 9), montre que l'ASC moyenne de l'ézetimibe total augmente d'environ 4 fois au Jour 1 et au Jour 14, par rapport aux volontaires sains. Aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère. Chez les patients présentant une insuffisance

hépatique modérée ou sévère (score de Child Pugh > 9), compte-tenu des effets inconnus d'une exposition accrue, ézétimibe n'est pas recommandé (voir rubrique 4.4).

Insuffisance rénale

Chez les patients présentant une insuffisance rénale sévère (n = 8, clairance de la créatinine ≤ 30 ml/min/1,73 m²), l'administration d'une dose unique de 10 mg d'ézétimibe entraîne une augmentation d'environ 1,5 fois de l'ASC moyenne de l'ézétimibe total par rapport aux volontaires sains (n = 9). Ce résultat n'étant pas considéré comme cliniquement significatif, aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez ces patients.

Dans cette étude, chez un patient transplanté rénal recevant de nombreux médicaments, dont la ciclosporine, l'exposition à l'ézétimibe total était 12 fois supérieure.

Sexe

Les concentrations plasmatiques de l'ézétimibe total sont légèrement plus élevées (approximativement 20 %) chez la femme que chez l'homme. La diminution de LDL-cholestérol et la sécurité d'emploi étant comparables chez l'homme et la femme traités par l'ézétimibe, aucun ajustement posologique n'est nécessaire en fonction du sexe.

5.3. Données de sécurité préclinique

Aucun organe cible n'a été identifié dans les études de toxicité chronique réalisées chez l'animal. Chez le chien traité pendant quatre semaines par ézétimibe ($\geq 0,03$ mg/kg/jour), la concentration de cholestérol dans la bile vésiculaire a été multipliée par un facteur de 2,5 à 3,5. Par contre, une étude d'un an réalisée chez le chien recevant des doses allant jusqu'à 300 mg/kg/jour n'a pas montré d'augmentation de l'incidence de lithiase biliaire ou d'autres effets hépatobiliaires. La signification de ces données chez l'homme n'est pas connue. Un risque lithogène chez des patients traités par l'ézétimibe ne peut être exclu.

En association avec une statine, les effets toxiques observés sont essentiellement ceux associés aux statines. Certains effets sont cependant plus importants que ceux observés par un traitement par une statine seule ; ceci pouvant être attribué aux interactions pharmacocinétiques et pharmacodynamiques observées avec l'association. Aucune interaction de ce type n'a été observée dans les études cliniques. Chez le rat, des cas de myopathies ont été observés uniquement après exposition à des doses plusieurs fois supérieures à la dose thérapeutique chez l'homme (environ 20 fois le niveau de l'ASC des statines et 500 à 2 000 fois le niveau de l'ASC des métabolites actifs).

Une série de tests *in vivo* et *in vitro* n'a pas mis en évidence d'effet génotoxique quand l'ézétimibe est administré seul ou en association à une statine. Les tests de carcinogénicité à long terme de l'ézétimibe étaient négatifs.

L'ézétimibe n'a pas d'effet sur la fertilité du rat mâle ou femelle ni d'effet tératogène chez le rat et le lapin, que ce soit sur le développement pré-ou post-natal. L'ézétimibe franchit la barrière placentaire chez la rate et la lapine gravide recevant des doses multiples de 1 000 mg/kg/jour. L'administration concomitante d'ézétimibe et de statines n'a pas d'effet tératogène chez le rat. Chez la lapine gravide, quelques déformations squelettiques (fusion des vertèbres thoraciques et caudales, réduction du nombre des vertèbres caudales) ont été observées. L'administration concomitante d'ézétimibe et de lovastatine a entraîné des morts embryonnaires.

6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

6.1. Liste des excipients

Croscarmellose sodique
Lactose monohydraté
Stéarate de magnésium
Cellulose microcristalline
Laurylsulfate de sodium
Hypromellose (3 mPa.s)
Crospovidone

6.2. Incompatibilités

Sans objet.

6.3. Durée de conservation

3 ans.

6.4. Précautions particulières de conservation

Ce médicament ne nécessite pas de conditions de conservation particulières.

6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur

Réipients :

- Plaquettes en OPA/Alu/PVC/Alu avec opercule pelable en aluminium
- Plaquettes transparentes pelables en PVC/Aclar/papier/Alu
- Flacons en PEHD avec bouchon de sécurité en polypropylène/PEHD ou avec bouchon blanc en polypropylène non-résistant aux enfants

Plaquettes : 10, 20, 28, 30, 50, 60, 90, 98 ou 100 comprimés

Flacons : 100 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation

Pas d'exigences particulières.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

Teva B.V.,
Swensweg 5,
2031 GA Haarlem,
Pays-Bas

8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

Plaquette en OPA/Alu/PVC/Alu : BE520506
Plaquette en PVC/Aclar/papier/Alu : BE520515
Flacon en PEHD : BE520524

9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation : 28.11.2017
Date de dernier renouvellement : 20.10.2021

10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

Date de mise à jour du RCP : 09/2024.
Date d'approbation du RCP : 10/2024.