

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Ezetimibe Viatris 10 mg comprimés

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque comprimé contient 10 mg d'ézétimibe.

Excipient(s) à effet notoire: lactose monohydrate.

Chaque comprimé contient 62 mg de lactose monohydrate.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé

Comprimé en forme de gélule, biseauté, blanc à blanc cassé, embossé avec « M » sur une face et "EE1" sur l'autre face, d'environ 8.22 mm de longueur et 4.1 mm d'épaisseur.

4. DONNEES CLINIQUES

4.1 Indications thérapeutiques

Hypercholestérolémie primaire

Ezetimibe Viatris en association avec un inhibiteur de l'HMG-CoA réductase (une statine) 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 Viatris 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 mal toléré.

Prévention des événements cardiovasculaires

Ezetimibe Viatris 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 homozygote familiale (HFHo)

Ezetimibe Viatris, 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 (p.ex. aphérèse des LDL).

Sitostérolémie homozygote (phytostérolémie)

Ezetimibe Viatris 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 Viatris, le patient devra suivre un régime hypolipidémiant adapté.

La dose recommandée est d'un comprimé Ezetimibe Viatris 10 mg par jour.

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

Utilisation chez les patients âgés

Aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez les patients âgés (voir rubrique 5.2).

Utilisation en cas d'insuffisance hépatique

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

Utilisation en cas d'insuffisance rénale

Aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez l'insuffisant rénal (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 d'ézetimibe, 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 Viatris est co-administré avec une statine, il faut se conformer aux indications de posologie de la statine chez les enfants.

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

Mode d'administration

Voie orale. Ezetimibe Viatris peut être administré à tout moment de la journée, avec ou sans nourriture.

4.3 Contre-indications

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

Quand l'ézétimibe est co-administré avec une statine, référez-vous au RCP de la statine utilisée.

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

L'ézétimibe en association avec une statine est contre-indiqué chez les patients présentant une affection hépatique évolutive ou des élévations persistantes et inexpliquées des transaminases plasmatiques.

4.4 Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Quand l'ézétimibe est co-administré avec une statine, référez-vous au RCP de la statine utilisée.

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]). Dans ce cas, 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 ézétimibe/simvastatine et de 2,3 % pour simvastatine (voir rubrique 4.8).

Dans une étude clinique randomisée plus de 9000 patients insuffisants rénaux chroniques ont reçu de l'ézétimibe 10 mg en association avec de la simvastatine 20 mg par jour (n = 4650), ou un placebo (n = 4620) (suivi médian de 4,9 années), l'incidence des élévations persistantes des transaminases sériques (> 3 x LSN) était de 0,7% pour l'ézétimibe en association avec de la simvastatine et 0,6% pour le placebo (voir rubrique 4.8).

Muscles squelettiques

Depuis la mise sur le marché d'ézétimibe, des cas d'atteinte musculaire 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 agents connus comme étant liés à un risque accru de rhabdomyolyse. Si une atteinte musculaire est suspectée, face à des symptômes musculaires, ou confirmée par un taux de CPK > 10 x LSN, l'ézétimibe, la statine ou tout autre des agents pris de façon concomitante doivent être arrêtés immédiatement. Tous les patients débutant un traitement par ézétimibe doivent être informés du risque d'atteinte musculaire, et doivent signaler rapidement toute sensibilité douloureuse, toute douleur ou faiblesse musculaire inexpliquées (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 ézétimibe/simvastatine et de 0,1 % pour simvastatine, les myopathies étant définies ici comme une faiblesse ou une douleur musculaire inexpliquée 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 ézétimibe/simvastatine et de 0,2 % pour simvastatine, la rhabdomyolyse étant ici définie comme une faiblesse ou une douleur musculaire inexpliquée 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 9000 patients insuffisants rénaux chroniques ont reçu de l'ézétimibe 10 mg en association avec de la simvastatine 20 mg (n=4650), ou un placebo (n=4620) (suivi médian 4,9 années), l'incidence de myopathie/rhabdomyolyse 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 à sévère, l'ézétimibe n'est pas recommandé dans cette population (voir rubrique 5.2).

Population pédiatrique

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

L'ézétimibe 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 d'ézétimibe, en association avec la simvastatine, ont été évaluées dans un essai clinique contrôlé, réalisé chez des patients âgés de 10 à 17 ans, ayant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote : des adolescents garçons (présentant un stade II pubertaire ou plus selon l'échelle de Tanner) et des adolescentes filles (1 an au moins après l'apparition des premières règles).

Dans cette étude contrôlée, aucun effet n'a été décelé 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'ézétimibe co-administré à 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 d'ézétimibe co-administré 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 ézétimibe, pour réduire la morbidité et la mortalité à l'âge adulte, n'a pas été étudié.

Fibrates

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

Si une lithiase biliaire est suspectée chez un patient traité par ézétimibe 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 ézétimibe se fera avec prudence. Les concentrations de ciclosporine doivent être surveillées chez les patients prenant de l'ézétimibe associé à la ciclosporine (voir rubrique 4.5).

Anticoagulants

Si l'ézétimibe 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).

Excipients à effets notoires

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

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 en 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 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 ézétimibe et cholestyramine pourrait être réduite par cette interaction (voir rubrique 4.2).

Fibrates

Chez les patients traités par ézétimibe 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 ézétimibe 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 environ 1,5 et 1,7 fois.

L'administration simultanée d'ézétimibe et 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 dans toutes les espèces (voir rubrique 5.3). Un risque lithogène lié à la prise d'ézétimibe ne peut être écarté.

Statines

En association 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. Dans une étude, en cross over, de deux périodes, 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 (sans ézétimibe), a entraîné une augmentation moyenne de 15% de l'ASC de la ciclosporine (avec une variation allant de -10% à + 51%).

Il n'y a pas de données disponibles chez les patients transplantés rénaux traités par la ciclosporine. La prudence est requise lors de l'initiation d'un traitement par ézétimibe chez les patients traités par la ciclosporine. Les concentrations de ciclosporine doivent être surveillées chez les patients prenant de l'ézétimibe 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 prenant de l'ézétimibe associé à la warfarine ou à la fluindione. Si l'ézétimibe 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, l'ézétimibe est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement (voir rubrique 4.3). Veuillez également se référer au RCP de la statine utilisée.

Grossesse

L'ézétimibe ne sera administré à une femme enceinte qu'en cas de nécessité absolue. Aucune donnée clinique n'est disponible sur l'utilisation de l'ézétimibe 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

L'ézétimibe ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement. Des études réalisées chez le rat ont montré que l'ézétimibe est sécrété dans le lait maternel. Aucune donnée n'existe sur la sécrétion 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 véhicules ou de l'utilisation de machines, il faut tenir compte du fait que des étourdissements ont été rapportés.

4.8 Effets indésirables

Etudes 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 2396 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'ézétimibe et un placebo. De même, le taux d'arrêt du traitement dû aux événements indésirables était comparable entre l'ézétimibe et le placebo.

Ezétimibe administré seul ou en association avec une statine:

Les effets indésirables suivants ont été observés chez les patients traités par ézétimibe (n = 2396) et avec une plus grande incidence qu'avec le placebo (n = 1159), 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 = 9361). Les effets indésirables rapportés depuis la commercialisation ont été observés avec l'ézétimibe administré seul ou avec une statine.

Les fréquences sont définies comme suit: très fréquent ($\geq 1/10$); fréquent ($\geq 1/100$ à $< 1/10$); peu fréquent ($\geq 1/1000$ à $< 1/100$); rare ($\geq 1/10.000$ à $< 1/1000$); très rare ($< 1/10.000$) et fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur base des données disponibles).

Ezétimibe en monothérapie

	Fréquent	Peu fréquent
Troubles du métabolisme et de la nutrition		• perte d'appétit
Affections		• bouffées vasomotrices

vasculaires		hypertension
Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales		toux
Affections gastro-intestinales	- douleurs abdominales - diarrhée - flatulence	- dyspepsie - reflux gastro-oesophagien - nausées
Affections musculo-squelettiques et systémiques		- arthralgie - crampes musculaires - douleurs cervicales
Troubles généraux et anomalies au site d'administration	fatigue	- douleur à la poitrine - douleur
Investigations		- augmentation des ALAT et/ou ASAT - augmentation des CPK - augmentation des gamma-glutamyltransférases - anomalies du test fonctionnel hépatique

Autres effets indésirables avec l'ézétimibe co-administré avec une statine

	Fréquent	Peu fréquent
Affections du système nerveux	maux de tête	paresthésie
Affections gastro-intestinales		- sécheresse buccale - gastrite
Affections de la peau et du tissu sous-cutané		- prurite - rash - urticaire
Affections musculo-squelettiques et systémiques	myalgie	- douleurs lombaires - faiblesse musculaire - douleur des extrémités
Troubles généraux et anomalies du site d'administration		- asthénie - oedème périphérique
Investigations	augmentation des ALAT et/ou ASAT	

Données rapportées depuis la commercialisation (avec ou sans statine)

	Indéterminée
Affection hématologique et du système lymphatique	thrombocytopénie
Affections du système immunitaire	hypersensibilité, incluant rash, urticaire, anaphylaxie et angio-oedème
Affections psychiatriques	dépression
Affections du système nerveux	- étourdissements - paresthésie
Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales	dyspnée
Affections gastro-intestinales	- pancréatite - constipation
Affections hépatobiliaires	- hépatite - lithiase biliaire - cholécystite
Affections de la peau et du tissu sous-cutané	erythème multiforme
Affections musculo-squelettiques et systémiques	- myalgie - myopathie/rhabdomyolyse (voir rubrique 4.4).
Troubles généraux et anomalies au site d'administration	asthénie

Ezétimibe en association avec le fénofibrate:

	Fréquent
Affections gastro-intestinales	douleurs abdominales

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 ezétimibe associé au fénofibrate jusqu'à la fin des 12 semaines, et 230 patients ont été traités par ezétimibe associé au fénofibrate (incluant 109 patients ayant reçu de l'ezétimibe 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 95%) des augmentations cliniquement importantes des transaminases sériques ($> 3 \times \text{LSN}$, consécutive) étaient de 4,5 % (1,9 ; 8,8) et 2,7% (1,2 ; 5,4) respectivement pour les groupes fénofibrate en monothérapie et ezétimibe 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'ezétimibe 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 (≥ 3 x LSN, consécutives) ont été observées chez 1,1 % des patients (1 patient) dans le groupe ézétimibe, versus 0 % des patients dans le groupe placebo. Aucune élévation des CPK (≥ 10 x 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 ALAT et/ou ASAT (≥ 3 x LSN, consécutives) ont été observées chez 3 % (4 patients) dans le groupe ézétimibe/simvastatine, versus 2 % (2 patients) dans le groupe simvastatine en monothérapie ; les données étaient respectivement de 2 % (2 patients) et 0 % pour l'élévation des CPK (≥ 10 x LSN). 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 ici définies comme une faiblesse ou une douleur musculaire inexpliquée avec des CPK sériques ≥ 10 x LSN ou avec deux résultats successifs de CPK ≥ 5 x LSN et < 10 x LSN. L'incidence des rhabdomyolyses a été de 0,1 % pour ézétimibe/simvastatine et de 0,2 % pour simvastatine, les rhabdomyolyses étant ici définies comme une faiblesse ou une douleur musculaire inexpliquée avec des CPK sériques ≥ 10 x LSN avec une atteinte rénale prouvée ou avec ≥ 5 x LSN et < 10 x 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 (≥ 3 x LSN) a été de 2,5 % pour ézétimibe/simvastatine et de 2,3 % pour 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), chez plus de 9 000 patients traités, recevant de l'ézétimibe 10 mg en association avec la simvastatine 20 mg à dose fixe une fois par jour (n = 4 650) ou du placebo (n = 4 620), les profils de sécurité ont été comparables pendant une période 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 persistantes des transaminases sériques (> 3 x LSN) était de 0,7 % chez les patients traités par ézétimibe en association avec de la simvastatine comparé à 0,6 % chez ceux traités par placebo.

Dans cet essai, il n'y a pas eu d'augmentation significative des effets indésirables pré-spécifiés, tels que cancer (9,4 % pour 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:

Une augmentation cliniquement significative des transaminases sériques (ALAT et/ou ASAT $\geq 3 \times$ LSN, consécutives) a été observée de manière similaire entre l'ézétimibe (0,5 %) et le placebo (0,3 %) au cours des études cliniques contrôlées et en monothérapie. Dans les études cliniques de co-administration, l'incidence était de 1,3 % chez les patients traités par ézétimibe en association à une statine, et de 0,4 % pour les patients traités par une statine seule. Ces augmentations sont 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 $> 10 \times$ SN concernait 4 des 1 674 patients sous ézétimibe seul (soit 0,2 %) versus 1 des 786 patients sous placebo (soit 0,1 %); et 1 des 917 patients sous ézétimibe associé à une statine (soit 0,1 %) versus 4 des 929 patients sous statine seule (soit 0,4 %). Il n'y a pas eu d'augmentation d'atteinte musculaire ou de rhabdomyolyse associée à l'ézétimibe en comparaison avec le groupe contrôlé (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:

Belgique:

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

Luxembourg:

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy

ou

Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance

4.9 Surdosage

Dans des études cliniques, l'administration d'ézétimibe 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'ézétimibe chez le rat et la souris et de 3 000 mg/kg chez le chien.

Quelques cas de surdosage ont été rapportés avec l'ézétimibe; 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: autres hypolipémiants, code ATC: C10A X09.

Mécanisme d'action

L'ézétimibe appartient à une nouvelle classe d'agents hypolipémiants qui inhibent de façon sélective l'absorption intestinale du cholestérol et des phytostérols apparentés. L'ézétimibe 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'ézétimibe est le transporteur de stérols, Niemann-Pick C1-Like 1 (NPC1L1), qui est responsable de l'absorption intestinale du cholestérol et des phytostérols.

L'ézétimibe 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'ézétimibe 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'éthinyl-oestradiol, 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 est inversement proportionnel au taux de HDL-cholestérol.

L'administration d'Ezetimibe Viatris 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 clinique

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 72% des patients randomisés et traités par ézétimibe contre 19 % des patients traités par placebo, 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, le Apo B et les 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 1719 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 modification 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 ézétimibe 10 mg/simvastatine 80 mg ou avec la simvastatine 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).

L'association ézétimibe 10 mg/simvastatine 80 mg a abaissé le LDL-cholestérol, le cholestérol total, l'Apo B et les triglycérides de façon significativement plus importante que 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'ézétimibe 10 mg associé à la simvastatine 80 mg ont été cohérents avec son 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 moins de 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 de l'ézétimibe 10 mg ou un placebo pendant 12 semaines.

A la 12^{ième} semaine, l'ézétimibe a significativement diminué le cholestérol total (-21 % vs 0 %), le LDL-cholestérol (-28 % vs. -1 %), l'Apo B (-22 % vs. -1 %), et le non HDL-cholestérol (-26 % vs. 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 % vs. +8 % et +2 % vs. +1 % respectivement).

Dans une étude contrôlée, multicentrique, en double aveugle, 142 garçons (stade II et plus de l'échelle de Tanner) et 106 filles (1 an au moins 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 Cholestérol-LDL de 4,1 à 10,4 mmol/l ont été randomisés pour recevoir de l'ézétimibe 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, puis l'ézétimibe en association à 40 mg de simvastatine ou 40 mg de simvastatine seule pendant les 27 semaines suivantes. Cet essai s'est poursuivi en ouvert avec l'ézétimibe associé à de la simvastatine (10, 20 ou 40 mg) pendant 20 semaines.

A la semaine 6, l'ézétimibe en association à la simvastatine (toutes doses confondues) a significativement réduit le cholestérol total (38 % vs 26 %), le cholestérol-LDL (49 % vs 34 %), les Apo B (39 % vs 27%) et le cholestérol non-HDL (47 % vs 33 %) en comparaison à la simvastatine (toutes doses) seule. Les résultats pour les deux groupes de traitement étaient similaires pour les triglycérides et le cholestérol-HDL (-17 % vs -12 % et +7 % vs +6 %, respectivement). Les résultats de la semaine 33 étaient consistants avec ceux de la semaine 6, et significativement plus de patients 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 cholestérol-LDL en comparaison à ceux recevant 40 mg de simvastatine (25%). A la fin de la prolongation de l'essai en ouvert : semaine 53, les effets sur les paramètres lipidiques ont été maintenus.

La sécurité d'emploi et l'efficacité d'ézétimibe co-administré à des doses supérieures à 40 mg de simvastatine par jour n'ont pas été étudiées chez des patients âgés de 10 à 17 ans. L'efficacité et la sécurité d'emploi d'ézétimibe 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 ézétimibe 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 (IMProved Reduction of Outcomes : Vytorin Efficacy International Trial) était une étude multicentrique, randomisée, en double-insu, versus comparateur actif, menée chez 18 144 patients recrutés dans les 10 jours suivant une hospitalisation pour syndrome coronarien aigu (SCA ; infarctus du myocarde aigu [IDM] ou angor instable).

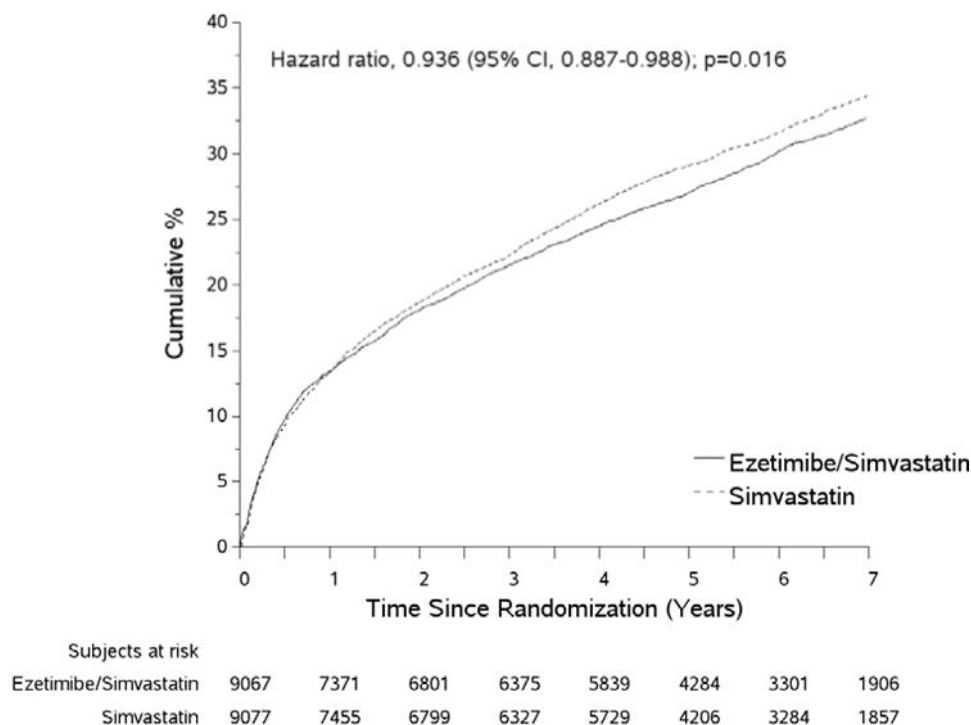
Les patients avaient, à l'inclusion pour SCA, un taux de LDL-C soit ≤ 125 mg/dL ($\leq 3,2$ mmol/L) s'ils n'avaient pas de traitement hypolipidémiant préalable, soit ≤ 100 mg/dL ($\leq 2,6$ mmol/L) s'ils avaient un traitement hypolipidémiant antérieur. Tous les patients ont été randomisés selon un ratio 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 hypolipidémiant (n = 6 390) et de 101 mg/dL (2,6 mmol/L) pour ceux qui n'avaient pas de traitement hypolipidémiant 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 étaient 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, l'événement coronarien majeur (tels que 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, l'événement coronarien majeur 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 1). 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 1).

Un bénéfice global a été observé pour tous les AVC ; cependant il y a eu une petite augmentation nonsignificative d'AVC hémorragique dans le groupe ézétimibe/simvastatine en comparaison avec simvastatine seule (voir Tableau 1). Le risque d'AVC hémorragique lorsqu'ézétimibe est co-administrée 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 d'ézétimibe/simvastatine sur le critère composite principal comprenant le décès d'origine cardiovasculaire, l'événement coronarien majeur, ou l'AVC non fatal**Tableau 1 : Evénements cardiovasculaires majeurs par groupe de traitement chez tous les patients randomisés d'IMPROVE-IT**

Résultat	Ezetimibe/Simvastatine 10/40 mg ^a (N=9067)		Simvastatine 40 mg ^b (N=9077)		Hazard Ratio (95% CI)	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	1322	17.52%	1448	18.88%	0.912 (0.847, 0.983)	0.016
Événement coronarien majeur, AVC non fatal, décès (toutes causes)	3089	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	2716	34.49%	2869	36.20%	0.945 (0.897, 0.996)	0.035
Composants du critère d'efficacité composite principal 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	1690	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	1215	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 de Kaplan-Meier

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

Prévention des accidents 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 9438 patients insuffisants rénaux chroniques, un tiers d'entre eux étaient dialysés à l'inclusion. Un total de 4650 patients ont été mis sous ézétimibe 10 mg en association avec la simvastatine 20 mg, et 4620 sous placebo et ont été suivis pendant 4,9 années (médiane). 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 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 d'ézétimibe 10 mg en association avec la simvastatine 20 mg.

Le critère principal du protocole SHARP était une analyse en intention de traiter des événements vasculaires majeurs (tels que 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 d'ézétimibe en association avec de la simvastatine (n = 4193) ou le groupe placebo (n = 4191). Les analyses secondaires incluaient le même critère composite pour la population entière (à l'inclusion ou à un an) randomisée dans le groupe d'ézétimibe en association avec de la simvastatine (n = 4650) ou le groupe placebo (n = 4620), ainsi que les composants de ces critères.

L'analyse du critère principal montrait que l'ézétimibe en association avec de la simvastatine réduisait significativement le risque d'événements vasculaires majeurs (749 patients avec des événements dans le groupe placebo contre 639 dans le groupe d'ézétimibe en association avec de la 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'accidents 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 1. L'ézétimibe en association avec de la simvastatine a significativement réduit le risque d'accident vasculaire cérébral et de revascularisation, avec des différences numériques non significatives en faveur d'ézétimibe en association avec de la simvastatine pour les infarctus du myocarde non fatals et les décès d'origine cardiaque.

Tableau 2 : Événements vasculaires majeurs, par groupe de traitement, chez tous les patients inclus dans SHARP^a

Résultats	Ezétimibe 10 mg en association avec la simvastatine 20 mg (n = 4650)	Placebo (n = 4620)	Rapport risques (IC 95%)	Valeur P
Événements vasculaires majeurs	701 (15.1%)	814 (17.6%)	0.85 (0.77-0.94)	0.001
Infarctus du myocarde non fatals	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 10 mg en association avec de la simvastatine ou le groupe placebo

^b Événements athérosclérotiques majeurs tels que Infarctus du myocarde non fatals, décès d'origine coronaire, accident vasculaire non hémorragique, tout revascularisation

La réduction absolue due LDL-cholestérol atteinte avec l'ézétimibe en association avec de 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 mg à 80 mg était nécessaire chez des patients traités en monothérapie par simvastatine ou atorvastatine.

Sitostérolémie homozygote (phytostérolémie)

Une étude randomisée, en double aveugle, 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 du sitostérol sur la diminution de la morbidité et de la mortalité dans cette population ne sont pas connus.

Sténose aortique

L'étude SEAS (Simvastatine et Ezétimibe dans le traitement de la Sténose aortique) était une étude multicentrique, en double aveugle, *versus* placebo, d'une durée de 4,4 ans (médiane) réalisée chez 1873 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 composite d'événement 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 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 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 est 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 pu être 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 glycoconjugaison conduisant à la formation d'un composé glucuronide phénolique pharmacologiquement actif (ézétimibe-glucuronide). Les concentrations plasmatiques maximales moyennes (C_{max}) sont atteintes en 1 à 2 heures pour l'ézétimibe-glucuronide et en 4 à 12 heures pour l'ézétimibe. La biodisponibilité absolue de l'ézétimibe 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 d'effet sur la biodisponibilité orale de l'ézétimibe administré sous forme de comprimés d'ézétimibe 10 mg. De ce fait, l'ézétimibe peut être administré pendant ou en dehors des repas.

Distribution

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

Biotransformation

L'ézétimibe est principalement métabolisé dans l'intestin grêle et le foie par glycoconjugaison (réaction de phase II), suivi d'une excrétion biliaire. Un métabolisme oxydatif minimal (réaction de phase I) a été observé dans toutes les espèces évaluées. L'ézétimibe et l'ézétimibe-glucuronide 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'ézétimibe et l'ézétimibe-glucuronide sont tous deux éliminés lentement du plasma ; il existe un recyclage entérohépatique significatif. La demi-vie de l'ézétimibe-glucuronide est d'environ 22 heures.

Élimination

Chez l'homme, après administration orale de ^{14}C -ézétimibe (20 mg), l'ézétimibe 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:

Patients pédiatriques

La pharmacocinétique de l'ézétimibe 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.

Patients âgés

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

Insuffisance hépatique

Après administration d'une dose unique de 10 mg d'ézétimibe, l'ASC moyenne de l'ézétimibe 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'ézétimibe 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, l'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/1,73m²), 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 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 les patients traités par ézétimibe ne peut être exclu.

En association avec une statine, les effets toxiques observés sont essentiellement ceux observés avec les statines. Certains effets sont cependant plus importants que ceux observés par un traitement par une statine seule ; ceci pouvant être attribué aux interactions 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 2000 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 1000 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

Lactose monohydrate
Laurylsulfate de sodium (E487)
Croscarmellose sodique
Hypromellose (E464)
Crospovidone (Type B)
Cellulose microcristalline
Stéarate de magnésium

6.2 Incompatibilités

Sans objet.

6.3 Durée de conservation

3 ans.

Flacons: Utiliser endéans les 100 jours après la première ouverture.

6.4 Précautions particulières de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

6.5 Nature et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament est disponible dans les emballages suivants:

- Plaquettes claires/transparentes en PVC-Aclar Aluminium sous cartons avec 14, 28, 30, 56, 84, 90, 98 et 100 comprimés, conditionnements de 28 et 30 comprimés en plaquette calendrier et des plaquettes perforées de doses unitaires avec 30 x 1, 50 x 1 & 90 x 1 comprimés.
- Plaquettes claires/transparentes avec opercule détachable en PVC-Aclar Aluminium sous cartons avec 14, 28, 30, 56, 84, 90, 98 et 100 comprimés, conditionnements de 28 et 30 comprimés en plaquette calendrier et des plaquettes perforées de doses unitaires avec 14x 1, 28 x 1, 30 x 1, 50 x 1, 90 x 1 & 98 x 1 comprimés.
- Plaquettes claires/transparentes en PVC-PVdC Aluminium en cartons avec 14, 28, 30, 56, 84, 90, 98 et 100 comprimés et des plaquettes perforées de doses unitaires avec 30 x 1, 50 x 1 & 90 x 1 comprimés.

- Plaquettes claires/transparentes avec opercule détachable en PVC-PVdC Aluminium sous cartons avec 14, 28, 30, 56, 84, 90, 98 et 100 comprimés et des plaquettes perforées de doses unitaires avec 14 x 1, 28 x 1, 30 x 1, 50 x 1, 90 x 1 & 98 x 1 comprimés.
- Flacons HDPE avec bouchon à vis en polypropylène (PP) avec scellage par induction et du coton absorbant avec 14, 28, 50, 56, 84, 100 comprimés.

Le flacon HDPE peut être livré avec ou sans emballage extérieur en carton, dépendant des exigences du marché.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6 Précautions particulières d'élimination

Pas d'exigences particulières pour l'élimination.

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

Viatrix GX
Terhulpesteenweg 6A
B-1560 Hoeilaart

8. NUMEROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

BE:

BE467760 (plaquettes en PVC-Aclar Aluminium et plaquettes en PVC-PVdC Aluminium, plaquettes avec opercule détachable en PVC-Aclar Aluminium et plaquettes avec opercule détachable en PVC-PVdC Aluminium)

BE467777 (flacons HDPE)

LU:

2015040070

Blister

- 0782083 : 1*14 cpr. ss. blister
- 0782097 : 1*28 cpr. ss. blister
- 0782102: 1*30 cpr. ss. blister
- 0782116: 30*1 cpr. ss. blister
- 0782133: 50*1 cpr. ss. blister
- 0782147: 1*56 cpr. ss. blister
- 0782151: 1*84 cpr. ss. blister
- 0782164: 1*90 cpr. ss. blister
- 0782178: 90*1 cpr. ss. blister
- 0782181: 1*98 cpr. ss. blister
- 0782195: 1*100 cpr. ss. blister
- 0859547: 1*28 cpr. blist. cal.
- 0859551: 1*30 cpr. blist. cal.
- 0928708: 14*1 cpr. ss. blister
- 0928711: 28*1 cpr. ss. blister
- 0928725: 98*1 cpr. ss blister

Flacon

- 0782201 : 1*14 cpr. (flacon)
- 0782214 : 1*28 cpr. (flacon)

Résumé des caractéristiques du produit

- 0782228 : 1*56 cpr. (flacon)
- 0782231 : 1*84 cpr. (flacon)
- 0782245 : 1*100 cpr. (flacon)
- 0859533 : 1*50 cpr. (flacon)

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

Date de première autorisation : 17/12/2014

Date de dernier renouvellement: 10/12/2018

10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

02/2023

Date d'approbation: 10/2025