

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

ALOPEXY 50 mg/ml, solution pour application cutanée

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 ml de solution contient 50 mg de minoxidil.

Excipients à effet notoire :

- propylène glycol (E1520) 240 mg
- éthanol 96% 520 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution pour application cutanée.

Solution pour application cutanée limpide, légèrement jaune

4. DONNÉES CLINIQUES

4.1 Indications thérapeutiques

Alopecy 50 mg/ml, solution pour application cutanée est indiqué chez l'homme adulte pour l'alopecie androgénétique d'intensité modérée.

Remarque : Ce médicament n'est pas indiqué chez la femme en raison de sa faible efficacité et de la fréquence importante des hypertrichoses (37% des cas) à distance des sites d'application.

4.2 Posologie et mode d'administration

Posologie

Appliquer 2 fois par jour une dose de 1 ml sur le cuir chevelu en prenant pour point de départ le centre de la zone à traiter. Cette dose doit être respectée quel que soit l'étendue de la zone concernée.

La dose quotidienne ne doit pas dépasser 2 ml.

Durée d'utilisation

Un traitement continu est nécessaire pour augmenter et maintenir la repousse des cheveux. Les premiers résultats peuvent apparaître après 2 à 4 mois d'application deux fois par jour. Le début et le degré de la réponse sont variables d'un patient à l'autre. Si aucune amélioration des symptômes n'est observée 4 mois après le début du traitement, les patients doivent arrêter d'utiliser Alopecy.

Une augmentation temporaire de la perte de cheveux peut survenir au cours des 2 à 6 premières semaines de traitement. Si la perte de cheveux persiste au-delà de 6 semaines, le patient doit arrêter d'utiliser Alopecy et consulter son médecin (voir section 4.4).

Le début et le degré de repousse des cheveux peuvent varier selon les utilisateurs. Toutefois certaines données suggèrent que les utilisateurs les plus jeunes dont la calvitie a débuté plus récemment ou dont la calvitie sur le sommet du crâne est moins étendue, répondent mieux au traitement, les réponses individuelles ne peuvent être prédites.

Selon certaines observations, un retour à l'état initial apparaîtrait en 3 ou 4 mois en cas d'arrêt du traitement.

Populations particulières

Patients âgés

Vu le manque de données de sécurité et d'efficacité, le traitement par Alopexy n'est pas recommandé chez les patients de plus de 65 ans.

Population pédiatrique

La sécurité et l'efficacité d'Alopexy chez les enfants de moins de 18 ans n'ont pas été établies. Aucune donnée n'est disponible. Par conséquent, Alopexy n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans.

Mode d'administration

Voie cutanée. Ne pas avaler.

Utiliser l'un des systèmes de délivrance (voir ci-dessous) pour appliquer Alopexy.

Etendre le produit avec le bout des doigts de façon à couvrir l'ensemble de la zone à traiter.

Avant et après application de la solution, se laver soigneusement les mains.

Appliquer sur des cheveux et un cuir chevelu parfaitement secs.

Ne pas appliquer le produit sur une autre partie du corps.

Mode d'application

Le bouchon sécurité-enfant est enlevé en appuyant sur le bouchon tout en le tournant dans le sens contraire des aiguilles d'une montre (vers la gauche). Seulement l'anneau de sécurité doit rester sur le flacon.

En fonction du système de délivrance utilisé :

Utilisation de la pipette

Une pipette permet de prélever avec précision 1 ml de solution à répartir sur l'ensemble de la zone à traiter.

Utilisation de la pompe avec applicateur

Adapter par vissage, la pompe doseuse au flacon.

Pour l'application : diriger la pompe vers le centre de la zone à traiter, presser une seule fois et étendre le produit avec le bout des doigts de façon à couvrir l'ensemble de la zone à traiter.

6 pulvérisations sont nécessaires pour appliquer une dose d'1 ml.

Rincer la canule à l'eau chaude après chaque utilisation.

4.3 Contre-indications

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.
- Cuir chevelu pathologique.

- Mauvaise tolérance à la forme à 2 % quelle que soit la symptomatologie.

4.4 Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Mises en garde

Chez le sujet présentant une dermatose du cuir chevelu, une absorption percutanée accrue du minoxidil est possible (voir rubrique 4.3.)

Bien que la survenue d'effets systémiques liés au minoxidil, n'ait pas été observée lors de l'utilisation de la solution, la possibilité d'apparition de tels effets ne peut être exclue.

Les patients doivent être avertis des effets indésirables potentiels.

Les patients souffrant de maladies cardiovasculaires, d'hypotension ou d'arythmies cardiaques connues doivent contacter un médecin avant d'utiliser le minoxidil par voie topique. Chez ces sujets, le bénéfice du traitement doit être pesé. Une surveillance devra être effectuée au début du traitement, puis de façon régulière. En particulier, ils devront être avertis des effets indésirables potentiels (tachycardie, rétention d'eau/sodium ou prise de poids, ou autres effets systémiques) afin d'arrêter le traitement dès l'apparition de l'un d'entre eux.

Pour les autres patients, en cas d'effets systémiques ou de réactions dermatologiques sévères : ils doivent arrêter d'utiliser le produit et consulter un médecin si une hypotension est suspectée ou s'ils ressentent une douleur thoracique, un rythme cardiaque rapide, des évanouissements ou des vertiges, une prise de poids soudaine et inexplicquée, des mains ou des pieds gonflés ou une rougeur ou une irritation persistante du cuir chevelu.

Si les symptômes de la perte de cheveux persistent au-delà de 6 semaines de traitement au minoxidil ou s'aggravent, ou si de nouveaux symptômes apparaissent, les patients doivent interrompre le traitement et demander un avis médical.

Le risque d'hypertrichose à distance du site d'application justifie de ne pas utiliser cette spécialité chez les femmes.

N'appliquez pas le minoxidil sur une autre partie du corps.

Le minoxidil n'est pas indiqué en l'absence d'antécédents familiaux d'alopecie ni en cas d'alopecie brutale et/ou en plaques, d'alopecie du post-partum ou d'alopecie de cause indéterminée.

Hypertrichose chez l'enfant suite à une exposition topique involontaire au minoxidil :

Des cas d'hypertrichose ont été rapportés chez des nourrissons après contact cutané au niveau des sites d'application du minoxidil de patients (soignants) utilisant du minoxidil topique. L'hypertrichose était réversible, en quelques mois, lorsque les nourrissons n'étaient plus exposés au minoxidil. Le contact entre les enfants et les sites d'application du minoxidil doit donc être évité.

Précautions d'emploi

Le minoxidil ne doit être utilisé que sur un cuir chevelu normal et sain. Ne pas utiliser si le cuir chevelu est rouge, enflammé, infecté, irrité ou douloureux, ni en cas d'utilisation d'autres médicaments sur le cuir chevelu.

Un traitement continu est nécessaire pour augmenter et maintenir la repousse des cheveux. Une augmentation temporaire de la perte de cheveux peut survenir au cours des 2 à 6 premières semaines de traitement. Si la perte de cheveux persiste au-delà de 6 semaines, le patient doit arrêter d'utiliser minoxidil et consulter son médecin (voir rubrique 4.2.).

En cas de contact de l'œil, le médicament (contenant de l'éthanol en particulier) peut provoquer une sensation de brûlure et une irritation. En cas de contact accidentel avec les surfaces sensibles (œil, peau écorchée et muqueuses), laver la zone avec des grandes quantités d'eau froide du robinet.

Éviter l'inhalation de la brume du vaporisateur.

L'ingestion accidentelle peut provoquer des effets indésirables cardiaques sévères (voir rubrique 4.9). Le produit doit donc être tenu hors de la portée des enfants.

Ce médicament contient 520 mg d'alcool (éthanol) dans 1 mL. Il peut provoquer une sensation de brûlure sur une peau endommagée.

Des patients ont constaté une modification de la couleur et/ou de la texture de leurs cheveux.

L'exposition solaire est déconseillée en cas d'application du produit.

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

Des études d'interactions médicamenteuses pharmacocinétiques réalisées chez l'être humain ont révélé que la trétinoïne et l'anthraline augmentent l'absorption percutanée de minoxidil suite à une augmentation de la perméabilité de la couche cornée ; le dipropionate de bétaméthasone augmente les concentrations tissulaires locales de minoxidil et diminue l'absorption systémique du minoxidil.

Bien que non cliniquement prouvé, on ne peut exclure le risque d'apparition d'une hypotension orthostatique chez des patients traités par ailleurs par des vasodilatateurs périphériques.

Par voie topique, la résorption du minoxidil est contrôlée et limitée par le Stratum corneum. L'utilisation concomitante de médicaments d'application topique ayant un impact sur la barrière constituée par le Stratum corneum peut entraîner une augmentation de la résorption du minoxidil appliqué par voie topique. Par conséquent l'utilisation concomitante d'Alopexy et d'autres médicaments par voie topique n'est pas recommandée.

4.6 Fertilité, grossesse et allaitement

Ce médicament n'est pas indiqué chez les femmes en âge de procréer. Il ne doit pas être utilisé chez les femmes qui sont, ou peuvent être, enceintes ou qui allaitent (voir rubrique 4.1).

Grossesse

Il n'existe pas d'études contrôlées adéquates chez la femme enceinte. Les études chez l'animal ont mis en évidence un risque pour le fœtus à des niveaux d'exposition très élevés par rapport à ceux attendus pour l'exposition humaine. Un risque faible, bien que peu précis, d'effets délétères sur le fœtus est possible chez l'homme (voir rubrique 5.3 Données de sécurité préclinique).

Le médicament n'est pas indiqué chez les femmes (voir rubrique 4.1), en particulier chez les femmes en âge de procréer et les femmes enceintes.

Allaitement

Le minoxidil absorbé par voie systémique est excrété dans le lait maternel.

Le médicament n'est pas indiqué chez les femmes, en particulier les femmes qui allaitent (voir rubrique 4.1)]

Fertilité

Dans une étude de fertilité sur des rats mâles et femelles, on a constaté une réduction dose-dépendante du taux de conception (voir rubrique 5.3). Le risque potentiel pour l'homme n'est pas connu.

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

Alopexy n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

4.8 Effets indésirables

Les effets indésirables ainsi que leur fréquence ont été déterminés à partir d'une étude clinique randomisée, en double aveugle versus placebo, avec 393 patients comparant minoxidil 5% (157 patients) au minoxidil 2% (158 patients) et placebo (78 patients). Les fréquences des effets indésirables rapportés au cours de la commercialisation du minoxidil en application cutanée sont inconnues.

Les effets indésirables sont répertoriés ci-dessous par Classe de Système d'Organes MedDRA et par fréquence. La fréquence est déterminée en utilisant la convention suivante : Très fréquent ($\geq 1/10$), fréquent ($\geq 1/100$ à $< 1/10$), peu fréquent ($\geq 1/1\ 000$ à $< 1/100$), rare ($\geq 1/10\ 000$ à $< 1/1\ 000$), très rare ($< 1/10\ 000$), fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

Les réactions observées le plus fréquemment sont des réactions cutanées mineures. Des applications cutanées fréquentes peuvent provoquer des irritations et une sécheresse de la peau, en raison de la présence d'éthanol.

| Classe de Système d'Organes | Termes MedDRA préférés | | |
|---|--|---|--|
| | Fréquence | | |
| | <i>Très fréquent</i> | <i>Fréquent</i> | <i>indéterminé</i> |
| Infections et Infestations | | | Infections de l'oreille Otite externe Rhinite |
| Affections du système immunitaire | | | Hypersensibilité Réactions allergiques, y compris angioœdème |
| Affections psychiatriques | | Dépression | |
| Affections du système nerveux | Céphalées | | Névrite Picotements Dysgueusie Sensation de brûlure Vertige |
| Affections oculaires | | | Troubles visuels Irritation oculaire |
| Troubles cardiaques | | | Tachycardie Douleur thoracique Palpitations |
| Troubles vasculaires | | | Hypotension |
| Affections respiratoires, thoraciques, et médiastinales | | Dyspnée | |
| Affections hépatobiliaires | | | Hépatite |
| Affections de la peau et des tissus sous-cutanés | Hypertrichose (à distance du site d'application] | Dermatite de contact Prurit Affection inflammatoire de la peau Eruption acnéiforme | Erythème généralisé Alopécie Répartition irrégulière des cheveux Modifications de la texture des cheveux Modifications de la couleur des cheveux |
| Affections musculo-squelettiques | | Douleur musculosquelettique | |
| Affections du rein et des voies urinaires | | | Néphrolithiase |
| Troubles généraux et | | Réaction locale au site | Œdème de la face |

| | | | |
|---|--|---|-------------------|
| anomalies au site d'administration | | d'application : irritation, exfoliation de la peau, dermatite, érythème, peau sèche, prurit Œdème périphérique Douleur | Œdème Asthénie |
|---|--|---|-------------------|

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 le système national de déclaration :

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

Signes et symptômes

Il n'existe aucune donnée indiquant que les quantités absorbées du minoxidil en application topique soient suffisantes pour induire des effets systémiques. En cas d'utilisation selon les instructions, un surdosage est peu probable.

Si le produit est appliqué sur une zone présentant une diminution de l'intégrité de la barrière épidermique, p. ex. en raison d'un trauma, d'une inflammation ou d'une pathologie de la peau, il existe un risque de surdosage systémique. Les effets indésirables suivants sont très rares et peuvent survenir en raison des effets systémiques du minoxidil :

| Classe de Système d'Organes | Effet indésirable |
|---|--------------------------|
| Affections du système nerveux Très rare | Etourdissements |

Troubles généraux et anomalies au site d'administration

Très rare

Rétention de liquide donnant lieu à une prise de poids

Affections cardiaques

Très rare

Augmentation de la fréquence cardiaque,
Hypotension

L'ingestion accidentelle peut provoquer des effets systémiques dus à l'action vasodilatatrice du minoxidil (5 ml de solution contiennent 250 mg de minoxidil, soit 2,5 fois la dose maximale utilisée pour une administration par voie orale chez l'adulte traité pour hypertension artérielle).

Traitement

Le traitement d'un surdosage de minoxidil doit être symptomatique et de soutien.

Une rétention hydrosodée peut être traitée par une thérapeutique diurétique appropriée, une tachycardie et un angor par un agent bêtabloqueur ou un autre inhibiteur du système nerveux sympathique. Une hypotension symptomatique pourrait être traitée par une administration intraveineuse de sérum physiologique. Il convient d'éviter l'utilisation de sympathomimétiques telles que la noradrénaline et l'adrénaline en raison d'une stimulation cardiaque excessive.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES MEDICAMENTS DERMATOLOGIQUES, code ATC : D11AX01

Mécanisme d'action

Appliqué par voie topique, le minoxidil stimule la croissance des kératinocytes in vitro et in vivo et la pousse des cheveux chez certains sujets présentant une alopecie androgénétique. L'apparition de ce phénomène a lieu après environ 2 mois d'utilisation du produit et varie en fonction des sujets. A l'arrêt du traitement, la repousse cesse et un retour à l'état initial est prévisible sous 3 ou 4 mois. Le mécanisme précis d'action n'est pas connu.

Efficacité et sécurité clinique

L'application topique de minoxidil au cours des essais cliniques contrôlés chez des patients normotendus ou hypertendus non traités n'a pas donné lieu à l'observation de manifestations systémiques liées à une absorption du minoxidil.

5.2 Propriétés pharmacocinétiques

Absorption

Le minoxidil lorsqu'il est appliqué par voie topique, n'est que faiblement absorbé : une quantité moyenne de 1,7 % (pour des valeurs allant de 0,3 à 4,5 %) de la dose appliquée parvient à la circulation générale.

A titre de comparaison, lorsqu'il est administré par voie orale sous forme de comprimés (dans le traitement de certaines hypertensions), le minoxidil est complètement résorbé à partir du tractus gastro-intestinal. Une dose de 1 ml de solution correspondante à une application cutanée de 50 mg de minoxidil, résulterait donc en une absorption d'environ 0,85 mg de minoxidil.

L'influence sur l'absorption de minoxidil d'affections dermiques concomitantes n'a pas été déterminée.

Les taux sériques de minoxidil consécutifs à une administration topique sont dépendants du taux d'absorption percutanée.

Biotransformation

La biotransformation du minoxidil absorbé après application topique n'est pas entièrement connue.

Élimination

Après arrêt de l'application topique, environ 95 % du minoxidil absorbé est éliminé en 4 jours.

5.3 Données de sécurité préclinique

Les données non cliniques issues des études conventionnelles de pharmacologie de sécurité, toxicologie par administration répétée, génotoxicité et cancérogénèse n'ont pas révélé de risque particulier pour l'homme.

Des effets cardiaques chez le chien ont été observés à faible dose conduisant à des effets hémodynamiques importants associés à des modifications cardiaques après administration par voie orale lors d'études de toxicité par administration répétée.

Dans une étude de fertilité orale menée chez le rat, une réduction dose-dépendante du taux de conception a été rapportée à partir de la dose de 3 mg/kg/jour (au moins 5 fois l'exposition chez l'être humain). Dans une étude par voie sous-cutanée, des doses de minoxidil supérieures à 9 mg/kg/jour (au moins 14,4 fois l'exposition chez l'être humain) ont été associées à une diminution des taux de conception et d'implantation ainsi qu'à une réduction du nombre de jeunes vivants.

Chez le rat et les lapins, le minoxidil était dénué de tout potentiel tératogène à des doses orales allant jusqu'à 10 mg/kg/jour, et chez le rat à des doses sous-cutanées allant jusqu'à 11 mg/kg/jour (au moins 16 fois l'exposition chez l'être humain). Néanmoins, la toxicité pour le développement (y compris l'augmentation des résorptions fœtales chez les deux espèces, les anomalies squelettiques, la mortalité et la réduction de la survie des jeunes chez les rats) n'a été observée qu'à des expositions considérées comme suffisamment supérieures à l'exposition humaine maximale, ce qui indique une faible pertinence pour l'utilisation clinique.

6. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Propylène glycol, éthanol à 96 %, eau purifiée.

6.2 Incompatibilités

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments.

6.3 Durée de conservation

Avant ouverture : 36 mois.

Après ouverture : 1 mois.

6.4 Précautions particulières de conservation

Produit inflammable.

Tenir à l'écart de la chaleur, des surfaces chaudes, des étincelles, des flammes nues et autres sources d'inflammation. Ne pas fumer.

6.5 Nature et contenu de l'emballage extérieur

Flacon (PET ambré) de 60 ml avec un bouchon sécurité-enfant à vis, accompagné d'une pipette graduée (Polystyrène/PE) et une pompe doseuse avec applicateur ; boîte de 1 ou 3 flacons.

Flacon (PET ambré) de 60 ml avec un bouchon sécurité-enfant à vis, accompagné d'une pipette graduée (Polystyrène/PE); boîte de 1 flacon.

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 MARCHÉ

Pierre Fabre Médicament
Les Cauquillous

81500 Lavour
France

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE376546

LU : 2009010038

- 0591002 (1*1 FL. PET 60ML)
- 0591016 (1*3 FL. PET 60ML)

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

Date de première autorisation : 27/08/2010.

Date du dernier renouvellement : 16/01/2017.

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

Date d'approbation du texte : 01/2026