

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Provigil 100 mg comprimés

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque comprimé contient 100 mg de modafinil.

Excipient à effet notoire :

Chaque comprimé contient 68 mg de lactose.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés.

Les comprimés sont blancs à blancs cassés, 13 x 6 mm, en forme de capsule. Sur une face se trouve le chiffre "100".

4. DONNEES CLINIQUES

4.1 Indications thérapeutiques

Provigil est indiqué chez l'adulte dans le traitement de la somnolence diurne excessive associée à une narcolepsie avec ou sans cataplexie.

La somnolence diurne excessive est définie comme une difficulté à maintenir un état d'éveil et une augmentation de la probabilité à s'endormir survenant à des moments inappropriés.

4.2 Posologie et mode d'administration

Le traitement devra être initié par ou sous la supervision d'un praticien expérimenté dans la prise en charge de la maladie (voir rubrique 4.1).

Le diagnostic de narcolepsie doit être établi conformément à la Classification internationale des troubles du sommeil (ICSD2 – *International Classification of Sleep Disorders*).

Le suivi du patient et la réévaluation clinique du besoin de traitement doivent être effectués de manière périodique.

Posologie

La dose initiale recommandée est de 200 mg par jour. La dose quotidienne totale doit être administrée en une seule prise le matin ou en deux prises, une le matin et une à midi, selon l'évaluation du patient par le médecin et la réponse du patient.

Des doses allant jusqu'à 400 mg en une ou deux prises fractionnées peuvent être administrées chez les patients présentant une réponse insuffisante à la dose initiale de 200 mg de modafinil.

Utilisation au long cours

En cas de prescription de modafinil pendant une période prolongée, le médecin doit réévaluer périodiquement l'utilisation au long cours chez chaque patient car l'efficacité du modafinil à long terme (plus de 9 semaines) n'a pas été évaluée.

Insuffisance rénale

Les données sont insuffisantes pour déterminer l'innocuité et l'efficacité du traitement chez les patients présentant une insuffisance rénale (voir rubrique 5.2).

Insuffisance hépatique

La posologie de modafinil doit être réduite de moitié chez les patients présentant une insuffisance hépatique sévère (voir rubrique 5.2).

Personnes âgées

Il existe peu de données disponibles sur l'utilisation du modafinil chez les patients âgés. Etant donnée la possibilité d'une diminution de clairance et une augmentation de l'exposition systémique, il est recommandé que les patients de plus de 65 ans commence le traitement avec une dose de 100 mg par jour.

Population pédiatrique

Le modafinil ne doit pas être utilisé chez les enfants âgés de moins de 18 ans en raison de problèmes de sécurité et d'efficacité (voir rubrique 4.4).

Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés en entier.

4.3 Contre-indications

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

Hypertension modérée à sévère non contrôlée.

Arythmies cardiaques.

4.4 Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Diagnostic des troubles du sommeil

Le modafinil ne doit être utilisé qu'après une évaluation complète de la somnolence excessive du patient et uniquement chez les patients pour lesquels un diagnostic de narcolepsie a été posé conformément aux critères diagnostiques ICSD. Cette évaluation consiste généralement, à évaluer les antécédents du patient, à faire pratiquer une polysomnographie en laboratoire; de plus les autres causes possibles de l'hypersomnie observée doivent être exclues.

Réactions cutanées graves incluant: syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique et DRESS (Drug Rash with Eosinophilia and Systemic Symptoms)

Des cas graves d'éruption cutanée nécessitant une hospitalisation et l'interruption du traitement ont été rapportés avec le modafinil, 1 à 5 semaines après l'instauration du traitement. Des cas isolés ont également été rapportés après un traitement prolongé (3 mois par exemple). Au cours des études cliniques, l'incidence de réactions cutanées incluant des cas graves ayant entraîné l'arrêt du traitement

Provigil-SKPF

a été d'environ 0,8 % (13 sur 1 585) chez les patients pédiatriques (âgés de moins de 17 ans). Aucune réaction cutanée grave n'a été rapportée avec le modafinil dans les études cliniques chez l'adulte (0 sur 4 264). **Le traitement par modafinil doit être arrêté dès les premiers signes de réaction cutanée et ne doit pas être réintroduit** (voir rubrique 4.8).

De rares cas de réactions cutanées graves ou engageant le pronostic vital, incluant le syndrome de Stevens-Johnson (SSJ), nécrolyse épidermique toxique (NET) et Drug Rash with Eosinophilia and Systemic Symptoms (DRESS) ont été rapportés chez des adultes et des enfants dans le monde entier après la mise sur le marché.

Population pédiatrique

La sécurité et l'efficacité du modafinil chez l'enfant n'ont pas été établies au cours d'études cliniques contrôlées ; compte tenu du risque de réactions cutanées graves d'hypersensibilité et d'effets indésirables psychiatriques, l'utilisation du modafinil n'est pas recommandée dans la population pédiatrique (moins de 18 ans).

Réactions multiviscérales d'hypersensibilité

Des réactions multiviscérales d'hypersensibilité incluant au moins un cas fatal rapporté depuis la mise sur le marché, sont survenues en association temporelle étroite avec l'instauration du traitement par le modafinil.

Bien que le nombre de cas rapportés soit limité, les réactions multiviscérales d'hypersensibilité peuvent entraîner une hospitalisation ou engager le pronostic vital. Il n'existe pas de facteurs connus permettant de prédire le risque de survenue ou la sévérité de ces réactions d'hypersensibilité associées au modafinil. Les signes et symptômes rapportés ont été variables ; les patients ont présenté, notamment, une fièvre et une éruption accompagnées d'une atteinte d'un autre organe. Les autres manifestations associées incluent : myocardite, hépatite, anomalies des paramètres hépatiques, anomalies hématologiques (par exemple éosinophilie, leucopénie, thrombopénie), prurit et asthénie.

Les réactions multiviscérales d'hypersensibilité étant variables dans leur manifestation, des signes et symptômes touchant d'autres systèmes d'organes, non mentionnés ici, peuvent survenir.

Si une réaction multiviscérale d'hypersensibilité est suspectée, le modafinil doit être interrompu.

Affections psychiatriques

Il convient de surveiller le développement éventuel de troubles psychiatriques *de novo* ou l'exacerbation de troubles préexistants (voir ci-dessous et rubrique 4.8) lors de chaque adaptation posologique puis régulièrement pendant le traitement. Si un patient développe des symptômes psychiatriques en association avec le traitement par le modafinil, le traitement doit être arrêté définitivement. Des précautions doivent être prises lors de l'administration du modafinil chez des patients présentant des antécédents de troubles psychiatriques incluant: psychose, dépression manie, anxiété majeure, agitation, insomnies ou toxicomanie (voir ci-dessous).

Anxiété

L'utilisation de modafinil peut être associée à l'apparition ou à l'aggravation d'une anxiété. Les patients présentant une anxiété majeure doivent être traités par modafinil uniquement dans un service spécialisé.

Provigil-SKPF

Comportement suicidaire

Un comportement suicidaire (incluant tentatives de suicide et idées suicidaires) a été rapporté chez des patients traités par modafinil. Il convient de surveiller étroitement l'apparition ou l'aggravation d'un comportement suicidaire chez les patients traités par modafinil. Si des symptômes de comportement suicidaire associés au modafinil surviennent chez un patient, le traitement doit être arrêté.

Symptômes psychotiques ou maniaques

L'utilisation du modafinil a été associée à l'apparition ou à l'aggravation de symptômes psychotiques ou maniaques (incluant hallucinations, délires, agitation ou manie). L'apparition ou l'aggravation de symptômes psychotiques ou maniaques doit être surveillée étroitement chez les patients traités par le modafinil. La survenue de symptômes psychotiques ou maniaques peut nécessiter l'arrêt du modafinil.

Troubles bipolaires

La prudence s'impose en cas d'administration du modafinil chez des patients présentant un trouble bipolaire en raison du risque de précipitation possible d'un épisode mixte/maniaque chez ces patients.

Comportement agressif ou hostile

Le modafinil peut provoquer ou aggraver un comportement agressif ou hostile. Il convient de surveiller étroitement l'apparition ou l'aggravation d'un tel comportement chez les patients traités par le modafinil. En cas de survenue de ces symptômes, l'arrêt du modafinil peut s'avérer nécessaire.

Risques cardio-vasculaires

Il est recommandé de pratiquer un ECG chez tous les patients avant l'instauration du traitement par modafinil. Les patients présentant des anomalies de l'ECG doivent être adressés à un spécialiste pour un bilan complémentaire et la mise en place d'un traitement avant d'envisager de débiter le traitement par modafinil.

La pression artérielle et la fréquence cardiaque doivent être surveillées régulièrement chez les patients recevant le modafinil. Le traitement doit être interrompu en cas de survenue d'arythmies ou d'hypertension modérée à sévère et ne doit être repris qu'après évaluation et traitement de ces troubles. Modafinil est déconseillé chez les patients présentant des antécédents d'hypertrophie ventriculaire gauche ou de cœur pulmonaire ainsi que chez les patients présentant un prolapsus valvulaire mitral et qui ont présenté un prolapsus valvulaire mitral au cours d'un traitement antérieur par des stimulants du SNC. Ce syndrome peut se manifester par des anomalies ischémiques à l'ECG, une douleur thoracique ou des arythmies.

Insomnie

Le modafinil stimulant l'état de veille, il convient d'être attentif aux signes d'insomnie.

Maintien de l'hygiène du sommeil

Les patients doivent être informés que le modafinil ne constitue pas un substitut du sommeil, et qu'une bonne hygiène du sommeil doit être maintenue. Les mesures garantissant une bonne hygiène du sommeil peuvent inclure une évaluation de la consommation de caféine.

Contraceptifs hormonaux

Chez les femmes en âge de procréer, une contraception devrait être instaurée avant le traitement par le modafinil. L'efficacité des contraceptifs hormonaux pouvant être diminuée en cas d'association avec le modafinil (voir rubrique 4.5), des méthodes contraceptives alternatives ou simultanées doivent être utilisées pendant le traitement et jusqu'à deux mois après l'arrêt du modafinil.

Abus, mésusage, détournement et dépendance

Des études du modafinil ont montré un risque de dépendance, la possibilité de dépendance en cas d'utilisation au long cours ne peut donc pas être totalement exclue.

La prudence s'impose en cas d'administration du modafinil chez des patients ayant des antécédents de troubles psychiatriques (voir ci-dessus), des antécédents d'alcoolisme, d'abus médicamenteux ou de toxicomanie.

Excipients

Lactose

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.

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

Le modafinil peut augmenter son propre métabolisme par induction de l'activité du CYP3A4/5 mais l'effet est modeste et il est peu probable qu'il ait des répercussions cliniques significatives.

Antiépileptiques

Les concentrations plasmatiques du modafinil peuvent être diminuées en cas de co-administration d'inducteurs puissants de l'activité du cytochrome P450, tels que la carbamazépine et le phénobarbital. Du fait d'une possible inhibition du CYP2C19 par le modafinil et de l'inhibition du CYP2C9, la clairance de la phénytoïne peut être diminuée en cas d'administration concomitante avec le modafinil. Les signes de toxicité de la phénytoïne doivent être surveillés et des mesures répétées de la concentration plasmatique de phénytoïne peuvent être appropriées lors de l'instauration ou de l'arrêt du traitement par le modafinil.

Contraceptifs hormonaux

L'efficacité des contraceptifs hormonaux peut être diminuée en raison de l'induction du CYP3A4/5 par le modafinil. Des méthodes contraceptives alternatives ou simultanées doivent être utilisées par des femmes en âge de procréer étant traitées par le modafinil, et ce jusqu'à deux mois après l'arrêt du modafinil (voir rubrique 4.4).

Antidépresseurs

De nombreux antidépresseurs tricycliques et inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine sont fortement métabolisés par le CYP2D6. Chez les patients présentant un déficit en CYP2D6 (environ 10 % d'une population caucasienne), une voie métabolique normalement accessoire impliquant le CYP2C19 devient plus importante. Le modafinil pouvant inhiber le CYP2C19, des doses plus faibles d'antidépresseurs peuvent être nécessaires chez ces patients.

Provigil-SKPF

Anticoagulants

Du fait de l'inhibition possible du CYP2C9 par le modafinil, la clairance de la warfarine peut être diminuée en cas d'administration concomitante. Le temps de Quick doit être surveillé régulièrement pendant les deux premiers mois de traitement par le modafinil et après des modifications de la dose de modafinil.

Autres médicaments

La clairance des substances métabolisées principalement par le CYP2C19, telles que le diazépam, le propranolol et l'oméprazole, peut être diminuée en cas de co-administration de modafinil et une réduction de la dose peut être nécessaire. De plus, des études *in vitro* ont montré une induction des CYP1A2, CYP2B6 et CYP3A4/5 dans des hépatocytes humains qui, si elle se produit *in vivo*, pourrait diminuer les concentrations sanguines des substances actives métabolisées par ces enzymes, en diminuant éventuellement leur efficacité thérapeutique. Les résultats d'études cliniques d'interactions semblent indiquer que les effets les plus importants peuvent concerner les substrats du CYP3A4/5 qui subissent une élimination présystémique significative, en particulier par les enzymes CYP3A dans les voies digestives (par exemple la ciclosporine, les inhibiteurs de la protéase du VIH, la buspirone, le triazolam, le midazolam et la plupart des inhibiteurs calciques et des statines). Il a été rapporté une réduction de 50 % de la concentration de ciclosporine chez un patient après l'instauration d'un traitement concomitant par le modafinil.

4.6 Fertilité, grossesse et allaitement

Grossesse

Sur la base d'une expérience humaine limitée à partir d'études épidémiologiques et de déclarations spontanées, le modafinil est suspecté d'être à l'origine de malformations congénitales lorsqu'il est administré pendant la grossesse.

Dans une étude post-autorisation sur la grossesse, une prévalence plus élevée de fausses couches spontanées a été rapportée chez les femmes traitées par le modafinil par rapport aux femmes non traitées par le modafinil.

Des études effectuées chez l'animal ont mis en évidence une toxicité sur la reproduction (voir rubrique 5.3).

Modafinil ne doit pas être utilisé pendant la grossesse.

Les femmes en âge de procréer doivent utiliser une contraception pendant le traitement et jusqu'à deux mois après l'arrêt du modafinil. Le modafinil pouvant diminuer l'efficacité des contraceptifs hormonaux, des méthodes de contraception alternatives ou simultanées doivent être utilisées (voir rubriques 4.4 et 4.5).

Allaitement

Les données pharmacodynamiques/toxicologiques disponibles chez l'animal ont mis en évidence l'excrétion du modafinil/de ses métabolites dans le lait (voir rubrique 5.3).

Le modafinil ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

Fertilité

Il n'existe pas de données concernant la fertilité humaine. À des expositions similaires aux niveaux humains à la dose humaine recommandée, le modafinil a légèrement augmenté le temps de reproduction chez les rats femelles.

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

Les patients présentant une somnolence anormale recevant du modafinil doivent être avertis que leur niveau de veille peut ne pas redevenir normal. Chez les patients présentant une somnolence excessive,

y compris les patients prenant du modafinil, il convient de réévaluer périodiquement le niveau de somnolence et le cas échéant, de recommander aux patients d'éviter de conduire ou d'effectuer d'autres activités potentiellement dangereuses. Des effets indésirables tels que vision trouble ou étourdissements peuvent également avoir une influence sur l'aptitude à conduire des véhicules (voir rubrique 4.8).

4.8 Effets indésirables

Résumé du profil de sécurité

L'effet indésirable le plus fréquemment rapporté est la céphalée, qui touche environ 21 % des patients. Elle est d'intensité légère ou modérée, dose-dépendante, et disparaît en quelques jours.

Liste tabulée des effets indésirables

Les effets indésirables suivants ont été reportés lors des essais cliniques (conduits chez 1 561 patients prenant le modafinil) et/ou après la mise sur le marché.

Classe de systèmes d'organes	Très fréquent (≥1/10)	Fréquent (≥1/100 to <1/10)	Peu fréquent (≥1/1000 to <1/100)	Rare (≥1/10000 to <1/1000)	Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)
Infections et infestations			Pharyngite Sinusite		
Affections hématologiques et du système lymphatique			Eosinophilie Leucopénie		
Affections du système immunitaire			Réaction allergique mineure (par exemple: symptômes de rhinite allergique)		Angio-œdème Urticaire Réactions d'hypersensibilité (caractérisées notamment par : fièvre, éruption cutanée, adénopathies et signes d'atteinte simultanée d'autres organes) Anaphylaxie
Troubles du métabolisme et de la nutrition		Diminution de l'appétit	Hypercholestérolémie Hyperglycémie Diabète Augmentation de l'appétit		
Affections psychiatriques		Nervosité Insomnie Anxiété Dépression Pensées anormales Confusion	Troubles du sommeil Labilité émotionnelle Diminution de la libido Hostilité	Hallucinations Manie Psychose	Délires

Classe de systèmes d'organes	Très fréquent (≥1/10)	Fréquent (≥1/100 to <1/10)	Peu fréquent (≥1/1000 to <1/100)	Rare (≥1/10000 to <1/1000)	Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)
		Irritabilité	Dépersonnalisation Troubles de la personnalité Rêves anormaux Agitation Agressivité Idées suicidaires Hyperréactivité psychomotrice		
Affections du système nerveux	Céphalées	Etourdissements Somnolence Paresthésies	Dyskinésies Hypertonie Hyperkinésie Amnésie Migraine Tremblements Vertiges Stimulation du SNC Hypoesthésie Absence de coordination Troubles moteurs Troubles de l'élocution Dysgueusie		
Affections oculaires		Vision trouble	vision anormale Sécheresse oculaire		
Affections cardiaques		Tachycardie Palpitations	Extrasystoles Arythmies Bradycardie		
Affections vasculaires		Vasodilatation	Hypertension Hypotension		
Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales			Dyspnée Augmentation de la toux Asthme Epistaxis Rhinite		
Affections gastro-intestinales		Douleurs abdominales Nausées Sécheresse buccale Diarrhée Dyspepsie Constipation	Flatulences Reflux Vomissements Dysphagie Glossite Apthes buccaux		
Affections de la peau et du			Hypersudation Eruptions		Réactions cutanées graves,

Classe de systèmes d'organes	Très fréquent (≥1/10)	Fréquent (≥1/100 to <1/10)	Peu fréquent (≥1/1000 to <1/100)	Rare (≥1/10000 to <1/1000)	Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)
tissus sous-cutané			cutanées Acné Prurit		y compris érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique et éruption médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (DRESS)
Affections musculo-squelettiques et systémiques			Dorsalgies Cervicalgies Myalgies Myasthénie Crampes dans les jambes Arthralgies Contractions musculaires		
Affections du rein et des voies urinaires			Urines anormales Fréquence mictionnelle anormale		
Affections des organes de reproduction et du sein			Trouble menstruel		
Troubles généraux et anomalies au site d'administration		Asthénie Douleur thoracique	Œdème périphérique Soif		
Investigations		Anomalies des paramètres hépatiques Des augmentations dose-dépendantes des phosphatases alcalines et de la gamma-glutamyl transférase	Anomalies de l'EKG Prise de poids Perte de poids		

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

- **en Belgique** 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;
- **au Luxembourg** via le Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou la Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé – Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance.

4.9 Surdosage

Des symptômes

Des décès sont survenus suite à un surdosage en modafinil seul ou en association avec d'autres médicaments. Les symptômes accompagnant le plus souvent un surdosage avec le modafinil, seul ou en association avec d'autres médicaments, ont été : insomnie, symptômes neurologiques centraux tels qu'agitation, désorientation, confusion, agitation, anxiété, excitation et hallucinations; troubles digestifs tels que: nausées et diarrhée; et troubles cardio-vasculaires tels que: tachycardie, bradycardie, hypertension et douleur thoracique.

Conduite à tenir

L'induction de vomissements ou un lavage gastrique doivent être envisagés. Une hospitalisation et la surveillance de l'état psychomoteur, un monitoring cardio-vasculaire ou une surveillance du patient jusqu'à résolution des symptômes sont recommandés.

5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique : Psychoanaleptiques, sympathomimétique d'action centrale, code ATC : N06BA07

Mécanisme d'action

Le modafinil présente un effet éveillant chez un certain nombre d'espèces animales ainsi que chez l'homme. Les mécanismes précis par lesquels le modafinil exerce un effet éveillant sont inconnus.

Effets pharmacodynamiques

Dans des modèles non cliniques, le modafinil a peu ou pas d'interaction avec les récepteurs impliqués dans la régulation des états de sommeil et de veille (par exemple, adénosine, benzodiazépine, dopamine, GABA, histamine, mélatonine, noradrénaline, orexine et sérotonine). Par ailleurs, le modafinil n'inhibe pas les activités des enzymes suivantes : adénylyl cyclase, catéchol-O-méthyltransférase, acide glutamique décarboxylase MAO-A ou B, monoxyde d'azote synthétase, phosphodiésterases II-VI, ou tyrosine hydroxylase. Le modafinil n'est pas un agoniste direct des récepteurs de la dopamine, mais les données *in vitro* et *in vivo* montrent que le modafinil se lie au transporteur de la dopamine et inhibe la recapture de ce neurotransmetteur. L'effet éveillant du modafinil est inhibé par les antagonistes des récepteurs D1/D2, suggérant ainsi l'existence d'une activité agoniste indirecte.

Le modafinil ne semble pas être un agoniste direct des récepteurs adrénergiques α_1 . Cependant, le modafinil se lie au transporteur de la noradrénaline et inhibe sa recapture; cette interaction est plus faible que celle observée avec le transporteur de la dopamine. L'effet éveillant du modafinil est atténué

Provigil-SKPF

par la prazosine (α -bloquant), en revanche, le modafinil est inactif sur les vas deferens répondant aux agonistes des récepteurs adrénergiques.

Dans des modèles non cliniques, des doses éveillantes équivalentes de méthylphénidate et d'amphétamine augmentent l'activation neuronale dans l'ensemble du cerveau ; contrairement aux stimulants psychomoteurs classiques, le modafinil a un effet principalement dans les zones cérébrales impliquées dans la régulation de l'éveil, du sommeil, de la veille et de la vigilance.

Chez l'homme, le modafinil restaure et/ou améliore le niveau et la durée de l'état de veille et de la vigilance diurne de façon dose-dépendante. L'administration de modafinil provoque des changements électrophysiologiques conduisant à une augmentation de la vigilance et à une amélioration des mesures objectives de la capacité à maintenir l'état de veille.

Efficacité et sécurité clinique

L'efficacité du modafinil chez les patients atteints du syndrome d'apnées obstructives du sommeil (AOS) et qui présentent une somnolence diurne excessive malgré un traitement par pression positive continue (PPC) a été étudiée au cours d'essais cliniques randomisés contrôlés à court terme. Bien que des améliorations statistiquement significatives aient été observées sur la somnolence, l'amplitude de l'effet ainsi que le taux des répondeurs au modafinil, évalués par des mesures objectives, ont été faibles et limités à une petite sous-population des patients traités. En conséquence et compte tenu du profil de sécurité connu du modafinil, les risques sont supérieurs au bénéfice démontré.

Trois études épidémiologiques, toutes conçues selon un modèle observationnel à long terme avec des cohortes de patients pris au début de la maladie (cohortes « incipientes »), ont été menées à l'aide de bases de données administratives afin d'évaluer le risque cardio-vasculaire ou cérébrovasculaire lié au modafinil. L'une des trois études a semblé indiquer une augmentation du taux d'incidence des AVC chez les patients traités par le modafinil par comparaison avec les patients non traités par le modafinil. Cependant, les résultats n'ont pas été similaires sur l'ensemble des trois études.

5.2 Propriétés pharmacocinétiques

Le modafinil est un composé racémique, dont les énantiomères ont des propriétés pharmacocinétiques différentes. Chez l'adulte, la demi-vie d'élimination de l'isomère R est le triple de celle de l'isomère S.

Absorption

Le modafinil est bien absorbé avec une concentration plasmatique maximale atteinte approximativement 2 à 4 heures après l'administration.

La présence d'aliments n'a pas d'effet sur la biodisponibilité totale du modafinil ; cependant, l'absorption (t_{max}) peut être retardée d'environ une heure s'il est administré pendant un repas.

Distribution

Le modafinil est modérément lié aux protéines plasmatiques (environ 60 %), principalement à l'albumine, ce qui indique qu'il existe un faible risque d'interactions avec des substances actives présentant une forte liaison.

Biotransformation

Le modafinil est métabolisé par le foie. Le principal métabolite (40 à 50 % de la dose), l'acide de modafinil, n'a aucune activité pharmacologique.

Élimination

L'excrétion du modafinil et de ses métabolites est principalement rénale, avec une faible proportion éliminée sous forme inchangée (< 10 % de la dose).

La demi-vie d'élimination efficace du modafinil après des doses multiples est d'environ 15 heures.

Linéarité/non linéarité

Les propriétés pharmacocinétiques du modafinil sont linéaires et indépendantes du temps. L'exposition systémique augmente proportionnellement à la dose dans l'intervalle compris entre 200 et 600 mg.

Insuffisance rénale

Une insuffisance rénale chronique sévère (clairance de la créatinine jusqu'à 20 ml/mn) ne modifie pas significativement les propriétés pharmacocinétiques du modafinil administré à la posologie de 200 mg, mais l'exposition au modafinil acide a été augmentée d'un facteur 9. Les données sur la sécurité d'emploi et l'efficacité du modafinil chez des patients atteints d'insuffisance rénale ne sont pas informatives.

Insuffisance hépatique

Chez les patients présentant une cirrhose, la clairance orale du modafinil a été réduite d'environ 60 %, et la concentration à l'état d'équilibre a doublé par rapport aux valeurs chez des sujets sains. La posologie du modafinil doit être réduite de moitié chez les patients présentant une insuffisance hépatique sévère.

Sujets âgés

Les données sont limitées sur l'utilisation du modafinil chez le sujet âgé. Compte tenu du risque de diminution de la clairance et de l'augmentation de l'exposition systémique, il est recommandé que les patients âgés de plus de 65 ans commencent le traitement par une dose quotidienne de 100 mg.

Population pédiatrique

Pour les patients âgés de 6 à 7 ans, la demi-vie est estimée à approximativement 7 heures, et augmente avec l'âge jusqu'à atteindre des valeurs proches de l'adulte (approximativement 15 heures). Cette différence de la clairance est partiellement compensée par la taille plus réduite et le poids inférieur des patients plus jeunes qui entraînent une exposition comparable après l'administration de doses similaires. Des concentrations supérieures de l'un des métabolites circulants, le sulfone de modafinil, sont observées chez l'enfant et l'adolescent par rapport à l'adulte.

Par ailleurs, après des administrations répétées de modafinil chez l'enfant et l'adolescent, une réduction dépendante du temps de l'exposition systémique est observée, montrant un plateau après environ 6 semaines. Lorsque l'état d'équilibre est atteint, les propriétés pharmacocinétiques du modafinil ne sont pas modifiées en poursuivant le traitement pendant un an.

5.3 Données de sécurité préclinique

Les données non cliniques issues des études conventionnelles de toxicologie, génotoxicité, cancérogénèse en administration unique et répétée n'ont pas révélé de risque particulier pour l'homme. Cependant, l'exposition plasmatique au modafinil chez l'animal sont inférieures ou similaires aux concentrations plasmatiques attendues chez l'homme.

À des expositions similaires aux niveaux humains à la dose humaine recommandée, le modafinil a légèrement augmenté le temps de reproduction chez les rats femelles, et induit des effets toxiques pour l'embryon, mais aucun effet tératogène chez deux espèces (rats et lapins). Dans l'étude péri-postnatale chez le rat, le nombre de mères avec des chiots mort-nés a légèrement augmenté à des expositions inférieures aux niveaux humains, mais le développement postnatal n'a pas été autrement affecté négativement à des expositions similaires aux niveaux humains. La concentration de modafinil dans le lait a été environ 11,5 fois plus élevée que dans le plasma.

Provigil-SKPF

6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Lactose monohydraté
Amidon prégélatinisé (maïs)
Cellulose microcristalline
Croscarmellose sodique
Povidone K29/32
Stéarate de magnésium

6.2 Incompatibilités

Sans objet.

6.3 Durée de conservation

3 ans

6.4 Précautions particulières de conservation

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

6.5 Nature et contenu de l'emballage extérieur

Plaquettes opaques en PVC/PVDC/aluminium.
Conditionnements de 10, 20, 30, 50, 60, 90, 100 et 120 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6 Précautions particulières d'élimination

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

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

Neuraxpharm Pharmaceuticals, S.L.
Avda Barcelona, 69
08970 Sant Joan Despí
Barcelona - Espagne

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

BE:
BE184746

LU:
1997070463
30 comprimés : 0264723
60 comprimés : 0264737

Provigil-SKPF

90 comprimés : 0264741

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

- A. Date de première autorisation: 16 juillet 1997
- B. Date de dernier renouvellement: 02 mars 2017

10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

11/2025