RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Kliogest 2 mg/1 mg, comprimés pelliculés

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque comprimé pelliculé contient 2 mg d'estradiol (sous forme d'estradiol hémihydraté) et 1 mg d'acétate de noréthistérone.

Excipient à effet notoire :

Chaque comprimé pelliculé blanc contient 36,3 mg de lactose monohydraté.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés (comprimés).

Comprimés pelliculés blancs, biconvexes portant la mention NOVO 281 gravée. Diamètre : 6 mm.

4. DONNEES CLINIQUES

4.1 Indications thérapeutiques

Traitement Hormonal Substitutif (THS) des symptômes de déficit en estrogènes chez les femmes ménopausées dont les dernières règles remontent à plus d'1 an.

Prévention de l'ostéoporose chez les femmes ménopausées présentant un risque élevé de fractures et qui ne tolèrent pas d'autres médicaments approuvés pour la prévention de l'ostéoporose ou pour qui ces médicaments sont contre-indiqués (voir aussi rubrique 4.4).

L'expérience avec ce traitement chez les femmes âgées de plus de 65 ans est limitée.

4.2 Posologie et mode d'administration

Posologie

Kliogest est un THS combiné continu destiné aux femmes dont l'utérus est intact. La posologie est d'un comprimé par jour sans interruption, pris par voie orale, de préférence chaque fois au même moment de la journée.

Pour l'initiation et la poursuite du traitement des symptômes de la ménopause, la dose minimale efficace doit être utilisée pendant la durée la plus courte possible (voir aussi rubrique 4.4).

Chez les femmes en aménorrhée ne prenant pas de THS ou chez les femmes précédemment traitées par un autre produit de THS combiné continu, le traitement par Kliogest peut démarrer n'importe quel jour. Chez les femmes précédemment traitées par un THS séquentiel, le traitement doit débuter juste après l'arrêt des saignements de privation.

Si la patiente a oublié de prendre un comprimé, celui-ci doit être pris dès que possible dans les 12 heures qui suivent. Si plus de 12 heures se sont écoulées, le comprimé doit être jeté. L'oubli d'un

comprimé peut augmenter la probabilité que des saignements intercurrents et du spotting surviennent.

Mode d'administration

Voie orale.

4.3 Contre-indications

- Cancer du sein connu ou suspecté ou antécédents de cancer du sein
- Tumeurs malignes estrogénodépendantes connues ou suspectées ou antécédents de ces tumeurs (par ex. cancer de l'endomètre)
- Saignement génital non diagnostiqué
- Hyperplasie de l'endomètre non traitée
- Thromboembolie veineuse ancienne ou en cours (thrombose veineuse profonde, embolie pulmonaire)
- Etats thrombophiliques connus (par ex. déficit en protéine C, en protéine S ou en antithrombine, (voir rubrique 4.4))
- Maladie thromboembolique artérielle active ou ancienne (par ex. angor, infarctus du myocarde)
- Affection hépatique aiguë ou antécédents d'affection hépatique, aussi longtemps que les tests de la fonction hépatique restent anormaux
- Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.
- Porphyrie.

4.4 Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Pour le traitement des symptômes de la ménopause, un THS ne doit être instauré que lorsque les symptômes altèrent la qualité de vie. Dans tous les cas, une réévaluation attentive des risques et des bénéfices doit être réalisée au moins annuellement et le THS ne sera maintenu que si le bénéfice est supérieur au risque.

Les données relatives aux risques associés aux THS dans le traitement de la ménopause précoce sont limitées. Cependant, compte-tenu du faible risque absolu chez les femmes plus jeunes, la balance bénéfice/risque pourrait être plus favorable chez ces dernières que chez les femmes plus âgées.

Examen médical/suivi

Avant l'instauration ou la reprise d'un THS, une anamnèse personnelle et familiale complète doit être effectuée. Un examen physique (y compris pelvien et mammaire) doit être réalisé en tenant compte de l'anamnèse et des contre-indications et précautions d'emploi. Au cours du traitement, il est recommandé de procéder à des examens médicaux périodiques dont la fréquence et la nature seront adaptées à chaque patiente. Les femmes seront informées des modifications mammaires devant être signalées à leur médecin ou infirmière (voir la section 'Cancer du sein' ci-dessous). Des examens, y compris les procédures d'imagerie appropriées, par ex. une mammographie, doivent être réalisés selon les pratiques de dépistage actuelles et adaptés aux nécessités cliniques individuelles.

Situations nécessitant une surveillance

Si l'un des états suivants est présent, est survenu précédemment et/ou s'est aggravé lors d'une grossesse ou d'un traitement hormonal antérieur, la patiente doit être étroitement surveillée. Il convient de tenir compte du fait que ces états sont susceptibles de récidiver ou de s'aggraver au cours du traitement par Kliogest, en particulier :

- léiomyome (fibromes utérins) ou endométriose
- facteurs de risque de maladies thromboemboliques (voir ci-après)
- facteurs de risque de tumeurs estrogénodépendantes, par ex. antécédents familiaux de cancer du sein au 1^e degré
- hypertension

Résumé des Caractéristiques du Produit 202311-IB145v1

- affections hépatiques (par ex. adénome hépatique)
- diabète sucré avec ou sans complications vasculaires
- cholélithiase
- migraines ou céphalées (sévères)
- lupus érythémateux disséminé
- antécédents d'hyperplasie endométriale (voir ci-dessous)
- épilepsie
- asthme
- otosclérose.

Motifs d'interruption immédiate du traitement

Le traitement doit être interrompu en cas de contre-indication et dans les cas suivants :

- ictère ou altération de la fonction hépatique
- augmentation significative de la pression artérielle
- première apparition de céphalées de type migraineux
- grossesse.

Hyperplasie et carcinome de l'endomètre

Chez les femmes dont l'utérus est intact, le risque d'hyperplasie et de carcinome de l'endomètre est augmenté quand des estrogènes sont administrés seuls pendant de longues périodes. En fonction de la durée du traitement et de la dose d'estrogènes, l'augmentation du risque de cancer de l'endomètre rapportée parmi les utilisatrices d'estrogènes seuls oscille entre 2 et 12 fois par rapport aux non-utilisatrices (voir rubrique 4.8). Après l'arrêt du traitement, le risque peut rester élevé pendant au moins 10 ans.

L'ajout cyclique d'un progestatif pendant au moins 12 jours par mois/cycle de 28 jours ou l'instauration d'un traitement estroprogestatif combiné continu chez les femmes non hystérectomisées empêchent l'accroissement du risque associé à l'utilisation d'un THS contenant uniquement des estrogènes.

Des saignements intercurrents et du spotting peuvent survenir durant les premiers mois de traitement. Si les saignements intercurrents ou le spotting persistent après les premiers mois de traitement, apparaissent après un certain temps de traitement ou persistent après l'arrêt du traitement, il faut en rechercher la cause, ce qui peut nécessiter une biopsie de l'endomètre pour exclure toute pathologie maligne.

Cancer du sein

Chez les femmes prenant un traitement estroprogestatif combiné ou chez celles prenant un THS à base d'estrogènes seuls, l'ensemble des données montre une augmentation du risque de cancer du sein qui dépend de la durée d'utilisation du THS.

L'essai randomisé contrôlé versus placebo, l'étude *Women's Health Initiative* (WHI) et une métaanalyse des études épidémiologiques prospectives montrent tous deux une augmentation du risque de cancer du sein chez les femmes traitées par un THS estroprogestatif combiné, qui devient apparente après environ 3 (1-4) ans (voir rubrique 4.8).

Les résultats d'une importante méta-analyse ont montré qu'après avoir arrêté le traitement, le risque additionnel diminue dans le temps et la durée nécessaire pour qu'il revienne à la normale dépend de la durée de la prise du THS. Lorsqu'un THS a été suivi pendant plus de 5 ans, le risque peut perdurer 10 ans ou plus.

Les THS, en particulier les traitements estroprogestatifs combinés, augmentent la densité des images mammographiques, ce qui peut affecter négativement la détection radiologique du cancer du sein.

Cancer de l'ovaire

Le cancer ovarien est beaucoup plus rare que le cancer du sein.

Les données épidémiologiques provenant d'une importante méta-analyse suggèrent une légère augmentation du risque chez les femmes prenant un THS par estrogènes seuls ou par une combinaison d'estrogènes et de progestatifs, qui apparaît dans les 5 ans suivant le début de l'utilisation du produit et diminue progressivement après l'arrêt du traitement.

D'autres études, dont l'étude WHI, suggèrent qu'un risque similaire ou légèrement inférieur peut être associé avec une utilisation de THS combinés (voir rubrique 4.8).

Thromboembolie veineuse

Les THS sont associés à une augmentation de 1,3 à 3 fois du risque de développer une thromboembolie veineuse (TEV), c.-à-d. une thrombose veineuse profonde ou une embolie pulmonaire. L'apparition d'un tel épisode est plus probable lors de la première année de THS que par la suite (voir rubrique 4.8).

Les patientes présentant un état thrombophilique connu ont un risque accru de TEV et la prise d'un THS pourrait accroître ce risque. Les THS sont donc contre-indiqués chez ces patientes (voir rubrique 4.3).

Les facteurs de risque de TEV généralement reconnus sont entre autres l'utilisation d'estrogènes, un âge avancé, une opération chirurgicale importante, une immobilisation prolongée, l'obésité (IMC > 30 kg/m²), la grossesse/période post-partum, le lupus érythémateux disséminé (LED) et le cancer. Il n'y a pas de consensus sur le rôle éventuel des varices dans la survenue d'une TEV.

L'utilisation simultanée d'acide tranexamique et de contraceptifs oraux a été associée à une augmentation du risque de thrombose.

Comme pour tout patient en période post-opératoire, des mesures prophylactiques doivent être envisagées pour prévenir une TEV post-opératoire. Si une immobilisation prolongée doit faire suite à une intervention chirurgicale élective, il est recommandé d'arrêter temporairement le THS 4 à 6 semaines avant l'intervention. Le traitement ne sera réinstauré que lorsque la patiente sera à nouveau complètement mobile.

Chez les femmes sans antécédents personnels de TEV mais ayant des antécédents familiaux au premier degré de thrombose à un âge précoce, un dépistage peut être proposé après en avoir attentivement présenté les limitations (seuls certains désordres thrombophiliques sont mis en évidence lors d'un dépistage).

Si un désordre thrombophilique associé à des antécédents familiaux de thrombose est identifié ou si le trouble est 'sévère' (par ex. un déficit en antithrombine, en protéine S ou en protéine C ou une association de plusieurs déficits), les THS sont contre-indiqués.

Les femmes déjà sous traitement anticoagulant chronique doivent bénéficier d'une attention particulière quant au rapport bénéfice/risque de l'utilisation d'un THS.

Si une TEV se produit après l'instauration du traitement, celui-ci doit être interrompu. Les patientes doivent être informées de la nécessité de contacter immédiatement leur médecin dès la survenue d'un éventuel symptôme thromboembolique (par ex. gonflement douloureux d'une jambe, douleur soudaine dans la poitrine, dyspnée).

Maladie des artères coronaires

Les études randomisées contrôlées n'ont pas mis en évidence d'effet protecteur contre l'infarctus du myocarde chez les femmes ayant ou non une maladie coronarienne qui ont reçu un THS estroprogestatif combiné ou un THS contenant des estrogènes seuls.

Le risque relatif de maladie des artères coronaires pendant l'utilisation d'un THS estroprogestatif combiné est légèrement accru. Le risque absolu de base de maladie des artères coronaires étant fortement dépendant de l'âge, le nombre de cas supplémentaires de maladie coronarienne suite à l'utilisation d'un traitement estroprogestatif est très faible chez les femmes en bonne santé qui sont proches de l'âge de la ménopause mais ce risque augmentera avec l'âge.

Accident vasculaire cérébral ischémique

Les traitements estroprogestatifs combinés et les estrogènes seuls sont associés à une augmentation du risque d'accident vasculaire cérébral ischémique jusqu'à 1,5 fois. Le risque relatif ne change pas avec l'âge ou le temps écoulé depuis la ménopause. Cependant, comme le risque de base d'accident vasculaire cérébral est fortement dépendant de l'âge, le risque global d'accident vasculaire cérébral chez les femmes utilisant un THS augmentera avec l'âge (voir rubrique 4.8).

Hypothyroïdie

La fonction thyroïdienne des patientes nécessitant un traitement substitutif en hormones thyroïdiennes doit être régulièrement contrôlée lors de l'utilisation d'un THS afin de s'assurer que les taux d'hormones thyroïdiennes restent dans un intervalle acceptable.

Autres affections

Les estrogènes peuvent induire une rétention hydrosaline et, par conséquent, les patientes atteintes d'un dysfonctionnement cardiaque ou rénal doivent être étroitement surveillées.

Les femmes ayant une hypertriglycéridémie préexistante doivent être étroitement surveillées lors d'un traitement substitutif avec des estrogènes ou lors d'un traitement hormonal substitutif, en raison de l'observation sous estrogénothérapie de rares cas d'augmentation importante des triglycérides plasmatiques responsables de pancréatites.

Les estrogènes exogènes peuvent provoquer ou aggraver les symptômes des angio-œdèmes héréditaires et acquis.

Les estrogènes augmentent les taux de la 'thyroxine binding globulin' (TBG) conduisant à une augmentation des taux circulants totaux d'hormones thyroïdiennes mesurés selon la technique de PBI (protein bound iodine), de T4 (colonne ou radio-immunoessai) ou de T3 (radio-immunoessai). La fixation de T3 sur les résines est diminuée, reflétant l'augmentation de la TBG. Les concentrations de T3 et T4 libres ne sont pas modifiées. Les taux sériques d'autres protéines de liaison telles que la protéine transporteuse du cortisol (cortisol binding globulin, CBG), la protéine transporteuse des hormones sexuelles (sex hormone binding globulin, SHBG) peuvent être augmentés, entraînant une augmentation des taux circulants respectifs de corticoïdes et de stéroïdes sexuels. Les concentrations en hormone libre ou biologiquement active sont inchangées. D'autres protéines plasmatiques peuvent être augmentées (angiotensinogène/substrat de la rénine, alpha-1-antitrypsine et céruloplasmine).

L'utilisation d'un THS n'améliore pas les fonctions cognitives. Il existe quelques indications d'une augmentation du risque de démence probable chez les femmes commençant à utiliser un THS combiné continu ou un THS contenant uniquement des estrogènes après 65 ans.

Augmentation de l'ALAT

Au cours des essais cliniques menés auprès de patientes traitées pour des infections par le virus de l'hépatite C (VHC) par l'association médicamenteuse ombitasvir/paritaprévir/ritonavir avec et sans

dasabuvir, des augmentations de l'ALAT supérieures à 5 fois la limite supérieure de la normale (LSN) étaient significativement plus fréquentes chez les femmes utilisant des médicaments contenant de l'éthinylestradiol, comme les contraceptifs hormonaux combinés (CHC). Par ailleurs, chez les patientes traitées par glécaprévir/pibrentasvir, des augmentations de l'ALAT ont également été observées chez les femmes utilisant des médicaments contenant de l'éthinylestradiol tels que les CHC. Les femmes utilisant des médicaments contenant des estrogènes autres que l'éthinylestradiol, tels que l'estradiol, ont eu un taux d'élévation de l'ALAT similaire à celles ne recevant aucun estrogène. Toutefois, en raison du nombre limité de femmes prenant ces autres estrogènes, la prudence est de mise lors de l'administration concomitante avec le schéma thérapeutique ombitasvir/paritaprévir/ritonavir avec ou sans dasabuvir et également avec le schéma glécaprévir/pibrentasvir. Voir rubrique 4.5.

Les comprimés de Kliogest contiennent du lactose monohydraté. Les patientes 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.

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

Effets des autres médicaments sur la pharmacocinétique de Kliogest

Le métabolisme des estrogènes et des progestatifs peut être augmenté par l'utilisation simultanée d'inducteurs enzymatiques, en particulier des enzymes du cytochrome P450, comme la phénylbutazone, les anticonvulsivants (par ex. le phénobarbital, la phénytoïne, la carbamazépine) et les anti-infectieux (par ex. la rifampicine, la rifabutine, la névirapine, l'éfavirenz). Le ritonavir, le télaprévir, le nelfinavir et l'elvitégravir bien que connus comme des inhibiteurs puissants, se comportent comme des inducteurs quand ils sont utilisés de façon concomitante avec des hormones stéroïdiennes. Les préparations de phytothérapie contenant du millepertuis (*Hypericum perforatum*) peuvent induire le métabolisme des estrogènes et des progestatifs.

Cliniquement, une augmentation du métabolisme des estrogènes et des progestatifs peut conduire à une diminution de l'effet et à des modifications du profil de saignement utérin.

Les médicaments inhibant l'activité des enzymes hépatiques microsomales qui métabolisent les médicaments, par ex. le kétoconazole, l'itraconazole et le voriconazole peuvent augmenter les taux circulants des substances actives de Kliogest.

Interactions pharmacodynamiques

Au cours des essais cliniques avec l'association thérapeutique anti-VHC ombitasvir/paritaprévir/ritonavir avec et sans dasabuvir, les élévations de l'ALAT au-delà de 5 fois la limite supérieure de la normale (LSN) étaient significativement plus fréquentes chez les femmes utilisant des médicaments contenant de l'éthinylestradiol, tels que des CHC. Les femmes utilisant des médicaments contenant des estrogènes autres que l'éthinylestradiol, tels que l'estradiol, ont eu un taux d'élévation de l'ALAT similaire à celles ne recevant aucun estrogène. Toutefois, en raison du nombre limité de femmes prenant ces autres estrogènes, la prudence est de mise lors de l'administration concomitante avec le schéma thérapeutique ombitasvir/paritaprévir/ritonavir avec ou sans dasabuvir et également avec le schéma glécaprévir/pibrentasvir (voir rubrique 4.4).

Effets de Kliogest sur la pharmacocinétique des autres médicaments

Effet des THS contenant des estrogènes sur d'autres médicaments

On a constaté qu'en cas d'administration concomitante les contraceptifs oraux contenant des estrogènes diminuaient significativement les concentrations plasmatiques de lamotrigine, en raison de l'induction de la glucuronidation de la lamotrigine. Ceci peut réduire le contrôle des crises convulsives. Bien que l'interaction potentielle entre le traitement hormonal substitutif et la lamotrigine n'ait pas été étudiée, on s'attend à ce qu'une interaction similaire existe, ce qui pourrait entraîner une

réduction du contrôle des crises chez les femmes prenant simultanément les deux médicaments.

L'administration concomitante de ciclosporine peut accroître les taux sanguins de la ciclosporine, de la créatinine et des transaminases suite à la diminution du métabolisme hépatique de la ciclosporine.

Une interaction avec le tacrolimus peut engendrer une dégradation de l'état du patient et/ou nécessiter une adaptation du traitement.

L'utilisation simultanée d'acide tranéxamique et de contraceptifs oraux a été associée à une augmentation du risque de thrombose.

La fonction thyroïdienne des patientes nécessitant un traitement substitutif en hormones thyroïdiennes doit être régulièrement contrôlée lors de l'utilisation d'un THS afin de s'assurer que les taux d'hormones thyroïdiennes restent dans un intervalle acceptable (voir section 4.4).

Certains tests de laboratoire, comme le test de tolérance au glucose ou de la fonction thyroïdienne, peuvent être influencés par l'estrogénothérapie.

Veuillez lire attentivement le RCP de tout autre médicament utilisé simultanément.

4.6 Fertilité, grossesse et allaitement

Grossesse

Kliogest n'est pas indiqué pendant la grossesse.

Si une grossesse survient durant le traitement par Kliogest, ce dernier doit être arrêté immédiatement.

Cliniquement, les données sur un nombre limité de femmes exposées pendant la grossesse montrent des effets indésirables de la noréthistérone sur le fœtus. A des doses supérieures à celles habituellement contenues dans les contraceptifs oraux et les THS, des cas de masculinisation de fœtus féminins ont été observés.

A ce jour, les résultats de la majorité des études épidémiologiques n'ont pas montré d'effet tératogène ni foetotoxique lié à une exposition accidentelle du fœtus à des estroprogestatifs combinés.

Allaitement

Kliogest n'est pas indiqué pendant l'allaitement.

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

Kliogest n'a pas d'effet connu sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

4.8 Effets indésirables

Expérience clinique

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés au cours des essais cliniques avec Kliogest sont des saignements vaginaux et des douleurs/tensions mammaires, décrits chez environ 10 % à 30 % des patientes. Les saignements vaginaux apparaissent généralement dans les premiers mois de traitement. Les douleurs mammaires disparaissent généralement après quelques mois de traitement. Tous les effets indésirables observés lors des essais cliniques randomisés avec une plus grande fréquence chez les patientes sous Kliogest ou un THS similaire par rapport au placebo et qui, de manière générale, peuvent être liés au traitement, sont présentés dans le tableau ci-dessous :

Systèmes/organes	Très fréquent	Fréquent	Peu fréquent	Rare
v e	$\geq 1/10$	$\geq 1/100$; $< 1/10$	$\geq 1/1 \ 000 ;$	$\geq 1/10~000$;
			< 1/100	< 1/1 000
Infections et		Candidose		
infestations		génitale ou		
		vaginite Voir aussi		
		« Affections des		
		organes de		
		reproduction et du		
		sein »		
Affections du système immunitaire			Hypersensibilité Voir aussi	
immunitaire			« Affections de la	
			peau et du tissu	
			sous-cutané »	
Troubles du		Rétention hydro-		
métabolisme et de la		saline Voir aussi		
nutrition		« Troubles		
		généraux et		
		anomalies au site		
1 CC 1*		d'administration »	NT '''	
Affections		Dépression ou aggravation de	Nervosité	
psychiatriques		dépression de		
Affections du système		Céphalées,		
nerveux		migraine ou		
		aggravation de		
		migraine		
Affections vasculaires			Thrombophlébite	Embolie
			superficielle	pulmonaire
				Thrombonhlábito
				Thrombophlébite profonde
Affections gastro-		Nausées	Flatulence ou	Processing
intestinales			ballonnement	
		Douleur		
		abdominale,		
		distension ou		
		inconfort abdominal		
Affections de la peau		audominai	Alopécie,	
et du tissu sous-cutané			hirsutisme ou	
			acné	
			Prurit ou urticaire	
Affections musculo-		Douleur dorsale		
squelettiques, du tissu		Cromeras de la 1-		
conjonctif et des os		Crampes dans les jambes		
Affections des organes	Douleurs ou	Œdème ou		
de reproduction et du	tensions	augmentation du		
sein	mammaires	volume des seins		
	Hémorragie	Aggravation ou		
	vaginale	réapparition de		
		fibromes utérins,		
Tuenbles - (-)		fibromes utérins	In aftire - int 1	
Troubles généraux et anomalies au site		Œdème	Inefficacité du médicament	
d'administration		périphérique	medicament	
Investigations		Prise de poids		
, conParions	<u> </u>	1 1150 do polas	I	1

Expérience après commercialisation

En plus des effets repris ci-dessus, les effets indésirables mentionnés ci-après ont été rapportés spontanément et pourraient être liés au traitement par Kliogest selon un jugement d'ensemble. La fréquence de ces effets indésirables rapportés spontanément est très rare (< 1/10 000, fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)). L'expérience après commercialisation est sujette à la sous-déclaration des effets indésirables, particulièrement en ce qui concerne les effets indésirables courants et bien connus des médicaments. Les fréquences présentées doivent être interprétées dans ce contexte :

- Tumeurs bénignes et malignes (incluant kystes et polypes) : cancer de l'endomètre
- Affections du système immunitaire : réactions d'hypersensibilité généralisée (par ex. réaction/choc anaphylactique)
- Affections psychiatriques : insomnie, anxiété, diminution ou augmentation de la libido
- Affections du système nerveux : vertiges, accident vasculaire cérébral
- Affections oculaires : troubles visuels
- Affections vasculaires : aggravation de l'hypertension
- Affections cardiaques : infarctus du myocarde
- Affections gastro-intestinales : dyspepsie, vomissements
- Affections hépatobiliaires : maladie de la vésicule biliaire, cholélithiase, aggravation ou réapparition de cholélithiase
- Affections de la peau et du tissu sous-cutané : séborrhée, rash, œdème angioneurotique
- Affections des organes de reproduction et du sein : hyperplasie de l'endomètre, prurit vulvovaginal
- Investigations : perte pondérale, élévation de la pression artérielle.

D'autres effets indésirables ont été rapportés lors de l'administration de traitements estroprogestatifs :

- Affections de la peau et des tissus sous-cutanés : chloasma, érythème polymorphe, érythème noueux, purpura vasculaire
- Démence probable après 65 ans (voir rubrique 4.4)
- Yeux secs
- Changements dans la composition du film lacrymal.

Risque de cancer du sein

Un risque multiplié par maximum 2 de diagnostiquer un cancer du sein a été rapporté chez les femmes prenant un traitement estroprogestatif combiné pendant plus de 5 ans.

L'augmentation du risque est plus faible chez les utilisatrices d'estrogènes seuls comparativement aux utilisatrices d'associations estroprogestatives.

Le niveau de risque dépend de la durée d'utilisation (voir rubrique 4.4).

Les estimations du risque absolu basées sur les résultats du plus grand essai randomisé contrôlé versus placebo (l'étude WHI) et de la plus grande méta-analyse des études épidémiologiques prospectives sont présentées ci-après :

Plus importante méta-analyse d'études épidémiologiques prospectives

Estimation du risque supplémentaire de cancer du sein après 5 ans de traitement chez des femmes ayant un IMC de 27 (kg/m²)

	(8)		
Âge au début	Incidence pour 1 000	Risque relatif	Cas supplémentaires
du THS (ans)	patientes n'ayant jamais		pour 1 000 utilisatrices
	pris de THS sur une		de THS après 5 ans
	période de 5 ans (50-		_

	54 ans)*			
THS à base d'estrogènes seuls				
50	13,3	1,2	2,7	
Associations estroprogestatives				
50	13,3	1,6	8,0	

^{*} issu des taux d'incidence de base en Angleterre en 2015 chez des femmes ayant un IMC de 27 (kg/m²) Remarque : L'incidence de base du cancer du sein variant entre les pays de l'UE, le nombre de cas supplémentaires de cancer du sein changera également proportionnellement.

Estimation du risque supplémentaire de cancer du sein après 10 ans de traitement chez des femmes avant un IMC de 27 (kg/m²)

Âge au début du THS (ans)	Incidence pour 1 000 patientes n'ayant jamais pris de THS sur une période de 10 ans (50-59 ans)*	Risque relatif	Cas supplémentaires pour 1 000 utilisatrices de THS après 10 ans	
THS à base d'estrogènes seuls				
50	26,6	1,3	7,1	
Associations estroprogestatives				
50	26,6	1,8	20,8	

^{*} issu des taux d'incidence de base en Angleterre en 2015 chez des femmes ayant un IMC de 27 (kg/m²)
Remarque : L'incidence de base du cancer du sein variant entre les pays de l'UE, le nombre de cas supplémentaires de cancer du sein changera également proportionnellement.

Etudes américaines WHI - Risque supplémentaire de cancer du sein après 5 ans d'utilisation

Tranche d'âge (ans)	Incidence pour 1 000 femmes dans le groupe placebo sur 5 ans	Risque relatif et IC 95 %	Cas supplémentaires pour 1 000 utilisatrices de THS sur une période d'utilisation de 5 ans (IC 95 %)
Estrogènes conjugués équins (ECE) seuls			
50-79	21	0,8 (0,7-1,0)	-4 (-6-0)*
Associations estroprogestatives ECE + acétate de médroxyprogestérone**			
50-79	17	1,2 (1,0-1,5)	4 (0-9)

^{*} Etude WHI chez les femmes sans utérus n'ayant pas montré d'augmentation du risque de cancer du sein.

Risque de cancer de l'endomètre

Femmes ménopausées ayant un utérus

Le risque de cancer de l'endomètre est d'environ 5 sur 1 000 femmes non hystérectomisées n'utilisant pas de THS.

Chez les femmes ayant un utérus, l'utilisation d'un THS contenant uniquement des estrogènes n'est pas recommandée en raison du risque accru de cancer de l'endomètre (voir rubrique 4.4).

Selon la durée de l'utilisation des estrogènes seuls et la dose d'estrogènes, l'augmentation du risque de cancer de l'endomètre dans les études épidémiologiques variait entre 5 et 55 cas supplémentaires diagnostiqués pour 1 000 femmes âgées de 50 à 65 ans.

L'ajout d'un progestatif au traitement contenant uniquement des estrogènes pendant au moins 12 jours par cycle peut éviter cette augmentation du risque. Dans la *Million Women Study*, l'utilisation d'un THS combiné (séquentiel ou continu) pendant 5 ans n'a pas augmenté le risque de cancer de l'endomètre (RR de 1,0 (0,8-1,2)).

Risque de cancer ovarien

^{**} Lorsque l'analyse était restreinte aux femmes n'ayant pas pris de THS avant l'étude, il n'y avait pas d'augmentation du risque visible pendant les 5 premières années de traitement. Après 5 ans, le risque était supérieur aux non-utilisatrices.

L'utilisation d'un THS par estrogènes seuls ou par une combinaison d'estrogènes et de progestatifs a été associée à une légère augmentation du risque de cancer ovarien diagnostiqué (voir rubrique 4.4). Une méta-analyse portant sur 52 études épidémiologiques a signalé un risque accru de cancer ovarien chez les femmes prenant actuellement un THS par rapport aux femmes n'en ayant jamais pris (RR 1,43, IC 95% 1,31-1,56). Chez les femmes âgées de 50 à 54 ans, prendre un THS pendant 5 ans entraîne l'apparition d'1 cas supplémentaire pour 2 000 utilisatrices. Chez les femmes âgées entre 50 et 54 ans qui ne prennent pas de THS, un diagnostic de cancer ovarien sera posé chez environ 2 femmes sur 2 000 sur une période de 5 ans.

Risque de thromboembolie veineuse

Les THS sont associés à un risque relatif de 1,3 à 3 fois plus élevé de développer une thromboembolie veineuse (TEV), c.-à-d. une thrombose veineuse profonde ou une embolie pulmonaire. L'apparition d'un tel épisode est plus probable au cours de la première année d'utilisation du THS (voir rubrique 4.4). Les résultats des études WHI sont présentés ci-après :

Etudes WHI – Risque supplémentaire de TEV sur une période d'utilisation de 5 ans

Tranche d'âge (ans)	Incidence pour 1 000 femmes dans le groupe placebo sur 5 ans	Risque relatif et IC 95 %	Cas supplémentaires pour 1 000 utilisatrices de THS sur une période d'utilisation de 5 ans (IC 95 %)	
Estrogènes seuls par voie orale*				
50-59	7	1,2 (0,6-2,4)	1 (-3-10)	
Associations estroprogestatives par voie orale				
50-59	4	2,3 (1,2-4,3)	5 (1-13)	

^{*} Etude chez les femmes sans utérus

Risque de maladie des artères coronaires

Le risque de développer une maladie coronarienne est légèrement accru chez les utilisatrices d'un THS estroprogestatif combiné après 60 ans (voir rubrique 4.4).

Risque d'accident vasculaire cérébral ischémique

L'utilisation d'un traitement estroprogestatif et d'un traitement à base d'estrogènes seuls est associée à un risque relatif d'accident vasculaire cérébral ischémique multiplié jusqu'à 1,5 fois. Le risque d'accident vasculaire cérébral hémorragique n'est pas augmenté lors de l'utilisation d'un THS.

Ce risque relatif ne dépend pas de l'âge ni de la durée du traitement, mais le risque de base est fortement dépendant de l'âge. Le risque global d'accident vasculaire cérébral chez les femmes prenant un THS augmentera avec l'âge (voir rubrique 4.4).

Etudes WHI combinées – Risque supplémentaire d'accident vasculaire cérébral ischémique* sur une période d'utilisation de 5 ans

Tranche d'âge (ans)	Incidence pour 1 000 femmes dans le groupe placebo sur 5 ans	Risque relatif et IC 95 %	Cas supplémentaires pour 1 000 utilisatrices de THS sur une période d'utilisation de 5 ans (IC 95 %)
50-59	8	1,3 (1,1-1,6)	3 (1-5)

^{*} Sans distinction entre les accidents vasculaires cérébraux ischémiques et hémorragiques.

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 Division Vigilance Boîte Postale 97 B-1000 Bruxelles Madou

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@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

Les symptômes d'un surdosage avec des estrogènes oraux sont une sensibilité mammaire, des nausées, des vomissements et/ou des métrorragies. Un surdosage en progestatifs peut donner lieu à une humeur dépressive, de la fatigue, de l'acné et de l'hirsutisme. Le traitement sera symptomatique.

5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique : progestatifs et estrogènes en association fixe. Code ATC : G03FA01.

Estradiol : Le principe actif, le 17β-estradiol de synthèse, est chimiquement et biologiquement identique à l'estradiol endogène humain. Il se substitue à la perte de production des estrogènes chez les femmes ménopausées et soulage les symptômes ménopausiques.

Les estrogènes préviennent la perte osseuse après la ménopause ou une ovariectomie.

Acétate de noréthistérone : Progestatif de synthèse qui possède des actions similaires à la progestérone, une hormone sexuelle féminine naturelle. Les estrogènes favorisant la prolifération de l'endomètre, des estrogènes seuls augmentent le risque d'hyperplasie et de cancer de l'endomètre. L'association d'un progestatif réduit le risque d'hyperplasie endométriale liée aux estrogènes chez les femmes non hystérectomisées.

Le soulagement des symptômes de la ménopause est obtenu dès les premières semaines de traitement.

Kliogest est un THS combiné continu visant à éviter des saignements de privation réguliers, associés aux THS cycliques ou séquentiels. Une aménorrhée (pas de saignements ni de spotting) a été constatée chez 94 % des femmes après 10-12 mois de traitement. Des saignements et/ou du spotting ont été observés chez 30 % des femmes au cours des 3 premiers mois de traitement et chez 6 % des femmes après 10-12 mois de traitement.

Le déficit en estrogènes à la ménopause est associé à une augmentation du turn-over osseux et à une diminution de la masse osseuse. L'effet des estrogènes sur la densité minérale osseuse est dose-dépendant. L'effet protecteur est efficace aussi longtemps que le traitement est poursuivi. A l'arrêt du THS, la masse osseuse diminue à une vitesse similaire à celle observée chez les femmes non traitées.

Les données de l'étude WHI et des méta-analyses d'études montrent que l'utilisation actuelle d'un THS, estrogène seul ou en association avec un progestatif – administré à des femmes globalement en bonne santé – réduit le risque de fractures de la hanche, des vertèbres et des autres fractures

ostéoporotiques. Les THS peuvent aussi prévenir le risque de fracture chez les femmes ayant une faible densité osseuse et/ou une ostéoporose établie, cependant les données à ce sujet sont limitées.

Les effets de Kliogest sur la densité minérale osseuse ont été examinés lors d'une étude clinique randomisée, en double-aveugle, contrôlée par placebo, conduite durant 2 ans chez des femmes ménopausées (n = 327, dont 48 sous Kliogest). Toutes les femmes ont reçu un supplément calcique de 1 000 mg par jour. Comparé aux femmes sous placebo et supplément calcique, Kliogest a prévenu de manière significative la perte osseuse au niveau de la colonne vertébrale, des hanches, du radius distal ainsi que de l'ensemble du squelette. Chez les femmes en début de ménopause (1 à 5 ans après les dernières menstruations), le pourcentage de modification par rapport aux données de départ de la densité minérale osseuse au niveau de la colonne vertébrale, du col et du trochanter fémoral observé sous Kliogest après 2 ans de traitement était respectivement de $5,4\pm0,7\%$, $2,9\pm0,8\%$ et $5,0\pm0,9\%$. Après 2 ans de traitement, la densité minérale osseuse était maintenue ou accrue chez 91 % des femmes sous Kliogest.

5.2 Propriétés pharmacocinétiques

Absorption et distribution du 17β-estradiol

Après l'administration orale de 17β-estradiol sous forme micronisée, l'absorption digestive du produit est rapide. Il subit un important métabolisme de premier passage dans le foie et les autres organes entériques et atteint un pic de concentration plasmatique d'environ 44 pg/ml (valeurs comprises entre 30 et 53 pg/ml) dans les 6 heures suivant la prise d'un comprimé de Kliogest. La demi-vie du 17β-estradiol est d'environ 18 heures. Il circule lié à la SHBG (37 %) et à l'albumine (61 %), tandis que seulement environ 1-2 % sont libres.

C_{max} de l'estrogène (E2) : 50 pg/ml (médiane : 47 pg/ml ; intervalle : 2-107 pg/ml)

Biotransformation et élimination du 17β-estradiol

Le métabolisme du 17β-estradiol s'effectue principalement dans le foie et l'intestin mais également dans les organes cibles et implique la formation de métabolites moins actifs ou inactifs, dont l'estrone, les catécholestrogènes et plusieurs dérivés d'estrogènes sulfo- et glucuronoconjugués. Les estrogènes sont excrétés avec la bile, hydrolysés puis réabsorbés (cycle entérohépatique) et éliminés principalement dans l'urine sous forme biologiquement inactive.

C_{min} (résiduelle) plasmatique de l'estrogène (E2) à 72 heures : 3 pg/ml (intervalle : 0-10 pg/ml)

Absorption et distribution de l'acétate de noréthistérone

Après administration orale, l'acétate de noréthistérone est rapidement absorbé et transformé en noréthistérone (NET). Il subit un important métabolisme de premier passage dans le foie et les autres organes entériques et atteint un pic de concentration plasmatique d'environ 9 ng/ml (valeurs comprises entre 6 et 11 ng/ml) dans l'heure suivant la prise d'1 mg. La demi-vie terminale de la NET est d'environ 10 heures. La NET se lie à la SHBG (36 %) et à l'albumine (61 %).

C_{max} du progestatif (NET) : 10 ng/ml (médiane : 11 ng/ml ; intervalle : 4-24 ng/ml)

Biotransformation et élimination de l'acétate de noréthistérone

Les principaux métabolites sont les isomères de la 5α -dihydro-NET et de la tétrahydro-NET, qui sont principalement excrétés dans l'urine sous forme de produits sulfo- ou glucuronoconjugués. C_{min} (résiduelle) plasmatique du progestatif (NET) à 48 heures : 81 pg/ml (intervalle : 0-441 pg/ml)

Les propriétés pharmacocinétiques chez les personnes âgées n'ont pas été étudiées.

5.3 Données de sécurité préclinique

Les profils de toxicité de l'estradiol et de l'acétate de noréthistérone sont bien connus. Il n'y a pas de données précliniques pertinentes pour le prescripteur complémentaires à celles déjà incluses dans d'autres rubriques de ce RCP.

6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Noyau du comprimé : Lactose monohydraté Amidon de maïs Hydroxypropylcellulose Talc Stéarate de magnésium

Pelliculage:
Comprimés blancs:
Hypromellose
Triacétine
Talc

6.2 Incompatibilités

Sans objet.

6.3 Durée de conservation

4 ans.

6.4 Précautions particulières de conservation

A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C. Ne pas mettre au réfrigérateur. Conserver l'étui-calendrier dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.

6.5 Nature et contenu de l'emballage extérieur

1x28 comprimés ou 3x28 comprimés dans des étuis-calendrier.

L'étui-calendrier de 28 comprimés comporte 3 parties :

- la base en polypropylène coloré non transparent
- le couvercle circulaire en polystyrène transparent
- le cadran central en polystyrène coloré non transparent.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6 Précautions particulières d'élimination et manipulation

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

Novo Nordisk Pharma

Résumé des Caractéristiques du Produit 202311-IB145v1

Boulevard International 55 1070 Bruxelles Belgique

8. NUMERO D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

BE165462

LU: 2003127922 - Numéros nationaux: 0200516 (1 x 28 comprimés), 0200533 (3 x 28 comprimés)

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

A. Date de première autorisation : 16/05/1994 B. Date de dernier renouvellement : 5/12/2005.

10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

01/2024

Date d'approbation du texte : 01/2024