

FETZIMA^R (Lévomilnacipran)

Nouvel antidépresseur à double action

Indications: termes usuels utilisés en pharmacie en gras. Termes commerciaux avec indice^R.

Modes d'action

Le **Fetzima^R** est un antidépresseur à double action, inhibiteur puissant et hautement sélectif de la recapture de sérotonine et de noradrénaline (NA). Il inhibe préférentiellement la recapture de la NA, environ deux fois plus que celle de la sérotonine, d'où sa plus grande puissance adrénergique reconnue.

Cliniquement, il entraîne une amélioration significative de la motivation et de l'énergie.

Indications

- ❖ Indiqué pour le traitement du trouble dépressif majeur (caractérisé) chez l'adulte, surtout pour des patients ayant déjà présentés des symptômes résiduels de fatigue sous antidépresseurs.
- ❖ Utiliser avec prudence chez les patients âgés de plus de 65 ans.
- ❖ Son profil semble avantageux au niveau de la faible prise de poids, de la rare présence de sédation et de son faible taux d'effets sexuels indésirables.

Formes et dosage des comprimés

Il se présente sous forme de capsules à libération prolongée de 20 mg, 40 mg, 80 mg et 120 mg.

Dose de départ

- ❖ Patient âgé de moins de 65 ans : 20 mg pendant 2 jours et 40 mg une fois par jour, par la suite.
- ❖ Patient âgé de plus de 65 ans : aucune modification posologique au départ, si état cardio-vasculaire normal.

Augmentation

- ❖ Pour les patients de moins de 65 ans, la dose peut être augmentée à 80 mg, après 2 ou 3 semaines en fonction de la réponse et de la tolérance du patient.
- ❖ Les patients de plus de 65 ans: augmentation plus lente à considérer.

Dose maximale usuelle

- ❖ 120 mg par jour.

Effets secondaires (Ils sont transitoires, se produisent surtout en début de traitement)

- ❖ Nausées et parfois vomissements.
- ❖ Céphalées.
- ❖ Sécheresse buccale et constipation.
- ❖ Symptômes vasculaires : tachycardie, palpitations, étourdissements, transpiration, dysfonction érectile (surtout liée à la dose).
- ❖ **Absence de prise de poids** : une diminution de l'appétit et une perte de poids moyenne de 0,59 kg dans les études cliniques de courte durée, chez les patients traités par le **Fetzima^R**. Le pourcentage de patients ayant présenté un gain de poids >7 % a été de 0,6 % dans le groupe **Fetzima^R** et de 0,9 % dans le groupe placebo.

Concept créé par P.P. Yale^{MD}. Document édité et révisé par P.P. Yale^{MD}.

Note : L'information contenue dans ce document est incomplète, non inclusive et comprend certaines indications usuelles non indiquées dans les monographies officielles du CPS canadien. En tout temps, se référer au CPS pour la totalité des précautions, y compris celles liées aux doses, et pour les contre-indications selon les diverses conditions médicales du patient.

- ❖ Aucun changement pondéral lié à la dose n'a été observé.
- ❖ **Autres** : le même profil d'innocuité global que les autres antidépresseurs à double action (anxiété, tendance ou pensées suicidaires, activation d'une manie ou hypomanie, saignements anormaux, syndrome sérotoninergique...).

Contre-indications

- ❖ **N'est pas indiqué chez les jeunes de moins de 18 ans.**
- ❖ Chez les patients qui ont subi un **infarctus du myocarde ou une chirurgie cardiaque** dans les 12 derniers mois ou ayant des **antécédents d'accident cérébro-vasculaire**.
- ❖ Chez les patients souffrant d'une **tachyarythmie non maîtrisée ou une hypertension non maîtrisée**.
- ❖ Chez les patients présentant une insuffisance cardiaque congestive de classe III ou IV selon la classification de la New York Heart Association (NYHA).
- ❖ Chez les patients qui prennent un IMAO ou qui viennent de le cesser il y a moins que 2 semaines, voir les recommandations d'usage pour la prescription d'un AD après un usage d'un IMAO. Ne jamais combiner un IMAO avec le Fetzima.

Symptômes de retrait

Les patients peuvent éprouver des symptômes indésirables de retrait à l'arrêt brutal du médicament tels que : humeur dysphorique, irritabilité, agitation, étourdissements, troubles sensoriels, anxiété, confusion, céphalée, léthargie, labilité émotionnelle, insomnie, hypomanie, acouphènes et crises convulsives.

Si on doit interrompre le Fetzima, il faut réduire la dose progressivement jusqu'à l'arrêt complet.

Précautions

Pour plus de détails, les médecins peuvent téléphoner au «centre IMAGE» de Ste-Justine: 514-345-2333.

1. **Grossesse** : le **Fetzima^R** n'est pas recommandé pendant la grossesse car son innocuité n'a pas été établie. Il ne devrait donc être utilisé pendant la grossesse que si les bienfaits escomptés l'emportent sur les risques potentiels.
2. **Allaitement** : il est déconseillé, car on ne sait pas si le **Fetzima^R** est excrété dans le lait humain.
3. **Insuffisance rénale** : aucune modification posologique n'est nécessaire chez les patients souffrant d'insuffisance rénale légère. En présence d'insuffisance rénale modérée la dose de **Fetzima^R** ne doit pas excéder 80 mg/jour. En présence d'une insuffisance rénale plus grave, la dose ne devrait pas excéder 40 mg/jour.
4. **Insuffisance hépatique** : aucun ajustement posologique nécessaire quel que soit le degré de sévérité.
5. **Cytochrome P450, en particulier le CYP3A4** : l'association de **Fetzima^R** et du Kétoconazole, un puissant inhibiteur du CYP3A4, peut accroître la quantité de **Fetzima^R** dans le plasma. L'association de **Fetzima^R** avec la Carbamazépine, un inducteur du CYP3A4, peut réduire la quantité de **Fetzima^R** dans le plasma. Aucun ajustement de la dose n'est recommandé dans le cas d'une association de **Fetzima^R** avec des inducteurs du CYP3A4. Habituellement, les pharmaciens surveillent la présence de ces associations.
6. **QTc** : aucun changement cliniquement significatif n'a été observé dans l'intervalle QTc de l'ECG.
7. **Prise d'alcool** : le taux d'absorption du médicament est augmenté sous l'effet de l'alcool.

Concept créé par P.P. Yale^{MD}. Document édité et révisé par P.P. Yale^{MD}.

Note : L'information contenue dans ce document est incomplète, non inclusive et comprend certaines indications usuelles non indiquées dans les monographies officielles du CPS canadien. En tout temps, se référer au CPS pour la totalité des précautions, y compris celles liées aux doses, et pour les contre-indications selon les diverses conditions médicales du patient.