



Pr **REXULTI**^{MD}
Comprimés de
brexpiprazole

LE CANMAT RECOMMANDE
COMME OPTION
DE TRAITEMENT
D'APPOINT DE
1RE LIGNE
LE BREXPIPRAZOLE

Pour les patients
ayant obtenu une
réponse inadéquate
au traitement
antidépresseur
pour l'épisode de
TDM en cours^{1,2*}



Guide posologique

Pr **REXULTI**^{MD}

Traitement d'appoint du
TROUBLE DÉPRESSIF MAJEUR (TDM)

Pr REXULTI^{MD} est indiqué en appoint à des antidépresseurs pour le traitement du trouble dépressif majeur (TDM) chez les adultes ayant obtenu une réponse inadéquate aux traitements antérieurs avec des antidépresseurs prescrits pour l'épisode dépressif en cours³.

CANMAT : *Canadian Network for Mood and Anxiety Treatments.*

* Consulter les lignes directrices pour connaître toutes les recommandations.

Options unquotidiennes simples en matière de schémas posologiques pour vos patients

► Posologie recommandée avec un schéma d'ajustement flexible³

Option A

1. Dose initiale



1 semaine



1 semaine

2. Atteindre la dose recommandée/ Dose maximale de



Option B

1. Dose initiale



1 semaine

2. Atteindre la dose recommandée/ Dose maximale de



Usage clinique :

D'après la monographie de produit³

Lorsqu'il considère le recours à ^{Pr}REXULTI^{MD} à titre de traitement d'appoint du TDM, le clinicien doit tenir compte des préoccupations relatives à l'innocuité associées aux antipsychotiques, qui constituent la classe de médicaments à laquelle REXULTI appartient. Les préoccupations relatives à l'innocuité de cette classe de médicaments comprennent : le gain pondéral; l'hyperlipidémie; l'hyperglycémie; la dyskinésie tardive et le syndrome malin des neuroleptiques. REXULTI ne devrait être prescrit à des patients atteints de TDM que par des cliniciens qui ont de l'expérience dans le dépistage précoce et la prise en charge des problèmes d'innocuité associés à cette classe de médicament et qui en connaissent l'importance.

L'efficacité et l'innocuité de REXULTI dans le traitement d'appoint du TDM ont été démontrées lors d'essais contrôlés par placebo de 6 semaines menés à double insu chez des patients adultes. On ignore donc la durée requise du traitement d'appoint par REXULTI. Lorsque REXULTI est prescrit en association avec des antidépresseurs pour traiter un TDM, ce doit être pour la période la plus brève qui est cliniquement indiquée. On ignore si l'efficacité de ce produit dans le cadre du traitement d'appoint est attribuable à REXULTI seulement ou si elle est le résultat du traitement d'appoint à un antidépresseur.

- L'innocuité et l'efficacité de REXULTI n'ont pas été évaluées de manière systématique chez les patients de 65 ans et plus atteints de TDM. Il faut administrer ce médicament avec prudence chez les patients âgés.
- Non indiqué chez les enfants (de moins de 18 ans) et n'est pas recommandé chez ces derniers.

Mises en garde et précautions les plus importantes :

Mortalité accrue chez les patients âgés atteints de démence : Les patients âgés atteints de démence traités par un antipsychotique atypique présentent un risque de décès plus élevé que ceux recevant un placebo. L'analyse des résultats de 13 études contrôlées par placebo utilisant divers antipsychotiques atypiques (durée modale de 10

Pr **REXULTI**^{MD} se prend par voie orale, une fois par jour, avec ou sans aliments.

- Les augmentations de la dose doivent être effectuées à 1 semaine d'intervalle, selon la réponse clinique du patient et la tolérabilité du médicament. Il faut réévaluer périodiquement s'il convient de poursuivre le traitement et si sa posologie est appropriée³.
- Aucun bienfait additionnel n'a été démontré à des doses supérieures à 2 mg/jour³.
- On ignore la durée requise du traitement d'appoint par REXULTI. Lorsque REXULTI est prescrit en association avec des antidépresseurs pour traiter un TDM, ce doit être pour la période la plus brève qui est cliniquement indiquée³.

Veuillez consulter la monographie pour obtenir des renseignements complets sur la posologie.

semaines) menées auprès de tels patients a révélé que le taux de mortalité était 1,6 fois plus élevé en moyenne chez les patients traités. Même si les causes de mortalité étaient variées, la plupart des décès étaient soit d'origine cardiovasculaire (p. ex., insuffisance cardiaque, mort subite), soit d'origine infectieuse (p. ex., pneumonie).

Autres mises en garde et précautions pertinentes :

- Régulation de la température corporelle
- Risque de chutes et de somnolence
- Contient du lactose
- Hypotension orthostatique
- Risque d'allongement de l'intervalle QT
- Les patients doivent faire l'objet d'une évaluation visant à déceler tout antécédent d'abus de drogue
- Conduite de véhicules et utilisation de machines
- Des cas d'hyperglycémie et d'acidose diabétique ont été signalés
- Gain pondéral
- Dyslipidémie
- Hyperprolactinémie
- Priapisme
- Risque de leucopénie/neutropénie
- Thromboembolie veineuse
- Réactions d'hypersensibilité graves
- Syndrome malin des neuroleptiques
- Dyskinésie tardive
- Risque de crises d'épilepsie/convulsions
- Risque de suicide
- Risque de comportements compulsifs/troubles du contrôle des impulsions
- Effets indésirables cutanés graves
- Dysphagie
- Ne pas utiliser durant la grossesse ou l'allaitement
- Administrer avec prudence aux patients âgés vu la possibilité d'un risque accru d'événements indésirables cérébrovasculaires potentiellement mortels
- Surveillance et tests de laboratoire : la glycémie, le bilan lipidique à jeun et le poids corporel, de même que la formule sanguine complète, la numération et la formule leucocytaires, le taux de prolactine et la tension artérielle doivent être déterminés au début du traitement et vérifiés périodiquement par la suite.

Pour de plus amples renseignements :

Consultez la monographie du produit au www.rexultimonographie.ca pour obtenir des renseignements importants sur l'usage clinique, les mises en garde et précautions, les effets indésirables, les interactions médicamenteuses et la posologie qui n'ont pas été abordés dans le présent document. Vous pouvez également obtenir la monographie en appelant au **1 877 341-9245**.



Est-il temps d'envisager ^{Pr}REXULTI^{MD} pour vos patients? Visitez le [REXULTI.ca/fr](https://www.rexulti.ca/fr)

^{Pr}REXULTI^{MD} est indiqué en appoint à des antidépresseurs pour le traitement du trouble dépressif majeur (TDM) chez les adultes ayant obtenu une réponse inadéquate aux traitements antérieurs avec des antidépresseurs prescrits pour l'épisode dépressif en cours³.

Références : 1. Lam RW, Kennedy SH, Adams C, *et al.* Canadian Network for Mood and Anxiety Treatments (CANMAT) 2023 Update on Clinical Guidelines for Management of Major Depressive Disorder in Adults. *Can J Psychiatry.* 2024; 1-47.
2. CANMAT. Données internes. Lettre du CANMAT au CCPP. 3. Monographie de REXULTI. Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd.

LUN-REX-00162F



Toutes les marques de commerce suivies des mentions ^{MD} ou ^{MC} sont protégées (déposées ou non) par leurs propriétaires ou concédants de licence. Pour obtenir plus d'information, veuillez visiter le www.otsukacanadatm-mc.ca. © Otsuka Canada Pharmaceutique et Lundbeck Canada Inc. Tous droits réservés.

