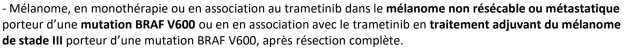


MÉCANISME D'ACTION ET INDICATIONS AMM 1

Thérapeutique ciblée: inhibiteur spécifique de la sérine-thréonine kinase BRAF. Il inhibe la prolifération de lignées cellulaires de mélanome exprimant la mutation BRAF V600. Il est généralement associé au MEKINIST®, le trametinib.









- Cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) porteur d'une mutation BRAF V600 en association au trametinib

Présentation et caractéristiques 1

- **Gélule**, en flacon de 120, dosée à :
 - 50 mg (rouge foncé opaque portant les inscriptions « GS TEW » et « 50 mg »)
 - 75 mg (rose foncé opaque portant les inscriptions « GS LHF » et « 75 mg »)
- Conservation température ambiante, pas déconditionner dans un pilulier

Prescription et dispensation ²

- Prescription hospitalière (Liste I) réservée aux spécialistes et services d'oncologie médicale ou de cancérologie
- Surveillance particulière pendant le traitement
- Dispensation en pharmacies de ville



Posologie usuelle recommandée en monothérapie ou en association au trametinib : 150 mg (soit deux gélules de 75mg) deux fois par jour (soit une dose quotidienne totale de 300 mg)

Poursuite du traitement jusqu'à progression de la maladie ou survenue d'une toxicité inacceptable. En situation adjuvante, traitement pendant 12 mois sauf en cas de progression de la maladie ou survenue d'une toxicité inacceptable.

Adaptations possibles selon la tolérance (voir § 4.2 RCP)



IR légère à modérée : pas d'adaptation posologique IR sévère : absence de données, utiliser avec

prudence



IH légère : pas d'adaptation posologique

IH modérée à sévère : absence de données, utiliser avec prudence

Modalités de prise : 2 prises/jour

à heure fixe (idéalement 12h entre chaque prise), en dehors des repas (au moins 1 heure avant ou 2 heures après le repas).

Gélules à avaler entière avec un grand verre d'eau.

En cas d'oubli, la dose peut être prise jusqu'à 6 heures avant la dose suivante. S'il reste moins de 6 heures avant la dose suivante, ne pas prendre la dose manquée et ne pas doubler la prise suivante. Poursuivre le traitement à l'heure et à la dose habituelle de la prise suivante. Le noter dans le carnet de suivi⁴ En cas de vomissement, ne pas prendre de nouvelle dose, poursuivre le

traitement à l'heure et à la dose habituelles de la prise suivante. Le noter dans le carnet de suivi4

SURVEILLANCES SPÉCIFIQUES 1

Fonction hépatique

A évaluer tous les mois pendant les 6 premiers mois de traitement. Poursuivre au-delà en cas d'indication clinique.

Tumeurs cutanées



Examen dermatologique avant l'instauration du traitement puis tous les mois pendant la durée du traitement et jusqu'à 6 mois après l'arrêt ou jusqu'à l'instauration d'un traitement.

 Fonction cardiaque (tension artérielle, FEVG)

FEVG: avant la mise en place du traitement, après le premier mois de traitement et tous les trois mois par la suite.

TA: à l'instauration du traitement et pendant le traitement. Si besoin, prise en charge par un traitement standard.

 Tumeurs malignes non cutanées

Examen de la tête et du cou à l'instauration du traitement puis tous les 3mois. Tomodensitométrie thoracique et abdominale à l'instauration du traitement puis tous les 6 mois.

🔷 Grossesse/allaitement 🔷

Traitement non recommandé pendant la grossesse et l'allaitement

Contraception efficace pendant le traitement et durant les 2 semaines suivant l'arrêt du traitement.



Posologie & modalités de prise¹

PRINCIPALES INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES 1,3				Voie métabolique principale: CYP 2C8 et CYP 3A4 Inducteur enzymatique : CYP 3A4, 2C, 2B6, P-gp						
Niveau		Médicaments concernés			'interaction					J,
Contre- indication		pivirine, isavuconazole, elbasvir+grazoprévir, bitasvir+paritaprévir, midostaurine	me	concentrations édicaments par le d	dabrafenib					
	Millepertuis		×	ע C° et בי efficacité du dabrafenib par augmentation de son métabolisme						
Association déconseillée	Inhibiteurs puissants du CYP3A4 antiviraux, inhibiteurs de protéases, antifongiques azolés, macrolides			プ C° de dabrafenib => toxicité accrue						
	Inducteurs du CYP3A4 carbamazépine, phénytoïne, phénobarbital rifampicine, névirapine, éfavirenz, apalutamide		ע C° et efficacité du dabrafenib => surveillance si association inévitable							
		atifs contraceptifs, progestatifs contraceptifs, one, naloxegol, bictégravir, sertraline,	K	ע C° et ש efficacité des médicaments par le dabrafenib						
A prendre en compte	Substrats du CYP3A4, 2C, 2B6 et P-gp immunosuppresseurs, anticoagulants oraux, simvastatine, antiarythmiques,		בע C° et ש efficacité des médicaments par le dabrafenib							
	Phytothérapie, tisanes, huiles essentielles			A évaluer au cas par cas à l'aide des bases de données disponibles (exemple : <u>HEDRINE</u>)						
P-gp : glycoprotéine-P Interactions à évaluer en considérant la liste complète des traitements associés, y compris en automédication D'autres interactions peuvent exister (liste non exhaustive) - Contactez votre OMEDIT ou votre CRPV en cas de question										
GESTION DES PRINCIPAUX EFFETS INDÉSIRABLES (EI) 1,4										
Toxicité		Conduite à tenir								
Hématologique										
Anémie, neutropénie thrombopénie, leucopénie		Avis spécialiste pour adaptation ou suspension si grade ≥ 2 (GB < 3 G/L, Hb < 10 g/dL, PNN < 1,5 G/L, plaquettes < 75 G/L; voir § 4.2 du RCP). Surveillance clinique et biologique adaptée. Informer le patient sur les symptômes évocateurs (fatigue, pâleur, essoufflement, hématomes).								
Gastro-intestin	ale									
Nausées, vomissements, perte d'appétit		Règles hygiéno-diététiques (voir fiche patient). Traitement antiémétique et réhydratation selon sévérité (se référer à la fiche gestion des EI⁴). Avis spécialiste pour adaptation du traitement ou suspension si grade ≥ 2 (≥ 3-5 vomissements/j, diminution des prises alimentaires sans perte significative de poids, déshydratation ou malnutrition : voir								

§ 4.2 du RCP) Règles hygiéno-diététiques (voir fiche patient). Réhydratation et traitement symptomatique selon sévérité ± anti-infectieux selon étiologie⁴.

diminution des prises alimentaires sans perte significative de poids, déshydratation ou malnutrition ; voir

Avis spécialiste pour adaptation du traitement ou suspension si grade ≥ 2 (+ 4 à 6 selles /j; voir § 4.2 du RCP) + surveillance (NFS, fièvre).

Conseils hygiéniques (voir fiche patient). Antalgiques ± antihistaminiques ± émollients ± dermocorticoïdes ± traitement des surinfections selon la

sécheresse cutanée, prurit sévérité4.

Avis spécialiste pour adaptation du traitement ou suspension selon sévérité (voir § 4.2 du RCP).

Conseils hygiéniques (voir fiche patient). Topique émollient ± kératolytiques ± antalgiques ± dermocorticoïdes selon la forme et le grade⁴. Avis spécialiste pour adaptation du traitement ou suspension

si grade ≥ 2 (modifications cutanées avec douleur; voir § 4.2 du RCP)

Musculo-squelettique

Diarrhées, douleurs

abdominales

Eruption cutanée,

Syndrome main pied

Signes d'infection:

fièvre, frissons, toux, maux

Dermatologique

Traitement symptomatique par paracétamol. Supplémentation possible par calcium, magnésium et Arthralgie, myalgie vitamine B6.

Troubles généraux Mesures de réduction du risque de contamination (voir fiche patient). Informer le patient que tout

Interruption du traitement si température ≥ 38,5°C + traitement antipyrétique par ibuprofène ou de gorge, brûlures urinaires paracétamol ± corticostéroïdes (voir § 4.2 du RCP).

Règles hygiéno-diététiques (voir fiche patient). Surveillances biologique et clinique ; rechercher une anémie. Fatigue, vertiges, céphalées

D'autres El peuvent survenir : hémorragie, hypertension, fraction d'éjection du ventricule gauche diminuée,

symptôme évocateur d'infection nécessite une information sans délai auprès du médecin.



tumeurs malignes cutanées ou non cutanées, troubles visuels, stomatite ... (liste non exhaustive, voir RCP) Pensez à déclarer tout effet indésirable à votre CRPV et/ou à les contacter en cas de question.

Voir la « fiche patient » correspondante pour les conseils spécifiques à donner aux patients

Pour plus d'information, se reporter aux sources suivantes (consultées le 01/03/2021): 1 - RCP; 2 - RSP ANSM; 3 - Thésaurus IM de l'ANSM 10/2020; 4 - Fiches «

Aide à la prise en charge des El chimio-induits » et carnet de suivi disponibles sur www.omeditbretagne.fr ou www.omedit-paysdelaloire.fr/