

MÉCANISME D'ACTION ET INDICATIONS AMM 1

 Hormonothérapie : anti-estrogène agissant par inhibition compétitive de la liaison de l'œstradiol avec ses récepteurs

Antiestrogènes

 Indication : Traitement hormonal de première intention du cancer métastatique du sein hormonosensible de la femme ménopausée. Il n'est pas recommandé chez les patients dont les tumeurs n'ont pas de récepteurs aux æstrogènes.

PRÉSENTATION ET CARACTÉRISTIQUES 1



- Comprimé blanc, rond, dosé à 60 mg et portant l'inscription « TO 60 » sur une
- Boîte de 30 comprimés
- Conservation à température ambiante, ne pas déconditionner dans un pilulier

PRESCRIPTION ET DISPENSATION 2

- Prescription **non restreinte** (liste I)
- Surveillance particulière pendant le traitement
- Dispensation en pharmacies de ville



Posologie usuelle recommandée : 60 mg / jour (1 comprimé) une fois par jour en continu. Adaptations possibles (voir § 4.2 RCP):



IR: pas d'adaptation posologique



POSOLOGIE & MODALITÉS DE PRISE

- IH légère à modérée : d'adaptation posologique
- IH sévère : contreindication

Modalités de prise : 1 prise/jour à heure fixe, au cours ou en dehors d'un repas Comprimé à avaler en entier, sans être écrasé

En cas d'oubli ou de vomissement: ne pas prendre la dose manquée ou de nouvelle dose et ne pas doubler la prise suivante. 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 cardiaque
- Risque d'allongement de l'intervalle QT. Surveillance régulière pendant traitement (ECG, kaliémie, oedèmes, tension artérielle). · Contre-indication pour les patients ayant une anomalie du rythme cardiaque et pour
- Surveillance gynécologique
- Recherche d'une anomalie endométriale préexistante avant le début du traitement puis surveillance gynécologique 1 fois par an

NFS

- 🔷 Surveillance régulière de la NFS (risque d'anémie, de leucopénie et de thrombocytopénie).
- embolique
- Evènements thrombo- Surveillance régulière de la tension artérielle et selon clinique. Traitement contre-indiqué en cas d'antécédents thrombo-emboliques sévères.

les patients ayant un allongement congénital ou acquis de l'intervalle QT.

- Fonction hépatique
- Surveillance régulière des enzymes hépatiques

Niveau	Médicaments concernés	Nature de l'interaction médicamenteuse
Contre- indication	Substances susceptibles de donner des torsades de pointes Antiarythmiques de la classe IA (ex: quinidine) et III (ex: amiodarone), Neuroleptiques (ex: phénotiazines), Antimicrobiens (ex: moxifloxacine), Anti-histaminiques (ex: terfénadine)	 ✓ du risque d'arythmie ventriculaire, notamment de torsades de pointes par allongement de l'intervalle QTc (toxicité)
Précaution d'emploi	Diurétiques thiazidiques (hydrochlorothiazide)	èlimination rénale : risque d'hypercalcémie
A prendre en compte	Inducteurs du CYP3A4 Carbamazépine, phénytoïne, rifampicine, millepertuis	シン concentration du torémifène (inefficacité)
	Inhibiteurs CYP3A4 phénobarbital, ketoconazole, pamplemousse	→ concentration du torémifène (toxicité)
	Anticoagulants (Warfarine)	Allongement du temps de saignement
	Phytothérapie, tisanes, huiles essentielles	A évaluer au cas par cas à l'aide des bases de données disponibles (exemple : HEDRINE)



Toxicité

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 <u>CRPV</u> en cas de question

GESTION DES PRINCIPAUX EFFETS INDÉSIRABLES (EI) 1,4

Conduite à tenir

Gastro-intestinaie	
Nausées, vomissements, perte d'appétit	Règles hygiéno-diététiques (voir fiche patient). Traitement antiémétique et réhydratation selon la sévérité (voir fiche gestion des EI^4). Avis spécialiste pour adaptation du traitement ou suspension si grade ≥ 2 ($\geq 3-5$ vomissements/j, \searrow des prises alimentaires sans perte significative de poids déshydratation ou malnutrition)

Pash cutané, Conseils hygiéniques (voir fiche patient). Antalgiques ± antihistaminiques ± émollients ± dermocorticoïdes ± traitement des surinfections selon la sévérité⁴.

Cardinau

Fatigue,

chaleur, transpiration

Œdèmes

périphériques

Bouffées de

Cardiaque

Allongement de l'intervalle QT

Surveillance adaptée (voir page 1). Attention aux patients ayant des antécédents ou des facteurs de risque d'allongement de l'intervalle QT. Evaluation du rapport bénéfice/risque lors

Troubles généraux

d'interactions avec d'autres médicaments augmentant l'intervalle QT.

néraux

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

Règles hygiéno-diététiques (voir fiche patient).

Règles hygiéno-diététiques (voir fiche patient). En cas de prise de poids rapide et inattendue, mise en place d'un traitement symptomatique si nécessaire (diurétiques).

D'autres EI peuvent survenir : saignements utérins, leucorrhée, prise de poids, hypertrophie de l'endomètre, constipation, dyspnée, alopécie... (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