

# Programme de sensibilisation clinique et d'éducation C-A-R-E<sup>MC</sup> pour ABSORICA LD<sup>®</sup> (isotrétinoïne) :



## ABSORICA LD (isotrétinoïne) en capsules—Formulation micronisée : Guide d'administration pour les professionnels de la santé

PrABSORICA LD<sup>®</sup> (capsules d'isotrétinoïne) est indiqué pour le traitement de l'acné nodulaire et/ou inflammatoire grave, de l'acné conglobata et de l'acné récalcitrante. **En raison des effets indésirables considérables associés à son utilisation, ABSORICA LD<sup>®</sup> devrait être réservé aux patients dont les affections énumérées ci-dessus ne répondent pas aux traitements conventionnels de première intention. ABSORICA LD<sup>®</sup> ne doit pas être remplacé par d'autres formulations commercialisées d'isotrétinoïne.**

ABSORICA LD est une nouvelle formulation micronisée d'isotrétinoïne dont les recommandations posologiques peuvent varier d'un patient à l'autre. L'état mental du patient, y compris l'existence ou non d'antécédents psychiatriques, doit être évalué avant le début du traitement.

ABSORICA LD n'est pas substituable aux autres produits contenant de l'isotrétinoïne actuellement disponibles.

- ABSORICA LD est disponible en capsules de 8, 16, 24 et 32 mg.
- La dose initiale d'ABSORICA LD doit être adaptée au poids du patient et à la gravité de la maladie. En général, les patients doivent recevoir ABSORICA LD à raison de 0,4 à 0,8 mg/kg de poids corporel par jour, avec ou sans repas. Il doit être pris dans le nombre le plus proche de capsules entières, soit en une seule dose, soit en deux doses fractionnées au cours de la journée, selon ce qui est le plus pratique. Pour réduire le risque d'irritation de l'œsophage, il est conseillé aux patients de prendre les capsules avec un grand verre de liquide. Ne pas mâcher ni ouvrir les capsules. Il convient de noter qu'une exacerbation passagère de l'acné est parfois observée.
- Au cours du traitement, ABSORICA LD peut être ajusté en fonction de la réponse et/ou des effets indésirables, dont certains peuvent être liés à la dose. Dans des cas exceptionnels, la posologie peut être ajustée jusqu'à 1,6 mg/kg en fonction de la réponse individuelle du patient et de sa tolérance au médicament.
- Si un patient oublie de prendre une dose d'ABSORICA LD, il peut la prendre plus tard le même jour, mais le patient doit être informé qu'il ne doit pas prendre plus d'ABSORICA LD dans une période de 24 h que ce qui lui a été prescrit. Le patient doit ensuite prendre la dose suivante le jour habituel de l'administration. Le patient ne doit pas prendre une double dose pour compenser une dose manquée.

Veillez consulter la monographie d'ABSORICA LD pour obtenir des renseignements complets sur la posologie.

Administration journalière d'ABSORICA en fonction du poids corporel			
Poids corporel (kg)	Dosage journalier total (mg) <sup>a</sup>		
	0,4 mg/kg	0,8 mg/kg	1,6 mg/kg
40	16	32	64
50	20	40	80
60	24	48	96
70	28	56	112
80	32	64	128
90	36	72	144
100	40	80	160

Adapté de la monographie du produit ABSORICA LD.

<sup>a</sup>Administrer le nombre le plus proche de capsules entières, soit en une seule dose, soit en deux doses fractionnées.

## Durée d'utilisation :



La durée normale d'un traitement complet est de 15 à 20 semaines. Si le nombre total de nodules a diminué de plus de 70 % avant la fin des 15 à 20 semaines de traitement, le traitement par ABSORICA LD peut être interrompu.



Après une période d'arrêt du traitement de deux mois ou plus, et si la persistance ou la récurrence d'une acné nodulaire grave le justifie, on peut entreprendre un deuxième traitement par ABSORICA LD chez les patients qui ont terminé leur croissance squelettique. L'utilisation d'un autre traitement par ABSORICA LD n'est pas recommandée avant une période d'attente de deux mois, car l'acné du patient peut continuer à s'améliorer après un traitement de 15 à 20 semaines. L'intervalle optimal avant le retraitement n'a pas été défini pour les patients qui n'ont pas terminé leur croissance squelettique.



L'utilisation à long terme d'ABSORICA LD, même à faible dose, n'a pas été étudiée et n'est pas recommandée. L'effet de l'utilisation à long terme d'ABSORICA LD sur la perte osseuse est inconnu.

### Pour plus de ressources :

Tous les documents destinés aux patients et aux médecins peuvent être téléchargés à partir du site Internet du programme C-A-R-E [www.AbsoricaLD.ca/fr/](http://www.AbsoricaLD.ca/fr/), ou être obtenus en communiquant avec le Service à la clientèle de Sun Pharma Canada à [Med.InfoCanada@sunpharma.com](mailto:Med.InfoCanada@sunpharma.com), ou par téléphone au 1-833-388-0532.

### Pour obtenir plus de renseignements :

Veuillez consulter la monographie du produit à l'adresse suivante <https://sunpharma.com/wp-content/uploads/2023/07/0022-ca-m131-absorica-ld-caps-pm-fr.pdf> pour les contre-indications, les avertissements, les précautions, les effets indésirables, les interactions, la posologie et les conditions d'utilisation clinique.

La monographie du produit est également disponible en appelant le 1-844-924-0656.

**Référence :** Monographie de produit ABSORICA LD. Sun Pharmaceutical Industries Limited; 22 juin 2023.

