



Les autorités belges de santé publique ont assorti la mise sur le marché des médicaments Seroquel® et Seroquel XR® de certaines conditions. Le plan obligatoire de minimisation des risques en Belgique, dont cette information fait partie, est une mesure prise pour garantir une utilisation sûre et efficace des médicaments Seroquel® et Seroquel XR® (RMA version 10/2024).

Cher/Chère Docteur,

Concerne: Communication à l'attention des professionnels de la santé rappelant des informations importantes à considérer lors de la prescription de Seroquel® (quétiapine à libération immédiate) et Seroquel XR® (quétiapine à libération prolongée)

Pour rappel, Seroquel® et Seroquel XR® sont indiqués pour :

- le traitement de la schizophrénie.
- le traitement des troubles bipolaires:
 - Pour le traitement des épisodes maniaques modérés à sévères dans les troubles bipolaires.
 - Pour le traitement des épisodes dépressifs majeurs dans les troubles bipolaires.
 - Pour la prévention de la récurrence des épisodes maniaques ou dépressifs chez des patients présentant des troubles bipolaires, qui ont antérieurement répondu au traitement par la quétiapine.

De plus, Seroquel XR® est indiqué également dans :

- le traitement adjuvant des épisodes dépressifs majeurs chez des patients présentant un Trouble Dépressif Majeur (TDM), et ayant répondu de façon insuffisante à un antidépresseur en monothérapie (voir rubrique 5.1 du Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP)). Avant de débiter le traitement, le prescripteur devra prendre en compte le profil de sécurité de Seroquel XR (voir rubrique 4.4 du RCP)

Cette information fait partie du programme de gestion de risque en Belgique, qui met du matériel d'information à la disposition des professionnels de la santé. Ces activités additionnelles de minimisation des risques ont pour but une utilisation sûre et efficace des médicaments Seroquel® et Seroquel XR®.

En concertation avec l'Agence Fédérale des Médicaments et des Produits de Santé (AFMPS), CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH souhaite rappeler aux professionnels de la santé les informations suivantes concernant Seroquel (quétiapine à libération immédiate) et Seroquel XR (quétiapine à libération prolongée). Celles-ci sont également disponibles dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP).

Ce dossier éducatif est destiné à informer les professionnels de la santé du risque de mauvais dosage et d'utilisation hors-indication lors de l'utilisation de Seroquel® et Seroquel XR®, ainsi que les prévenir du risque d'apparition de symptômes extrapyramidaux et de somnolence, et de la nécessité de surveiller les paramètres métaboliques lors d'un traitement avec Seroquel® et Seroquel XR®.

Afin de garantir le bon usage de ces médicaments, nous vous remercions de prendre connaissance de ces éléments.

L'utilisation de la quétiapine pour le traitement des épisodes dépressifs majeurs dans les troubles bipolaires

La posologie recommandée dans le traitement des épisodes dépressifs majeurs dans les troubles bipolaires est de 300 mg par jour, dose atteinte le quatrième jour du traitement administré selon le schéma posologique suivant:

Jour 1	Jour 2	Jour 3	Jour 4
50 mg	100 mg	200 mg	300 mg

En fonction de la réponse du patient au traitement, la dose peut être augmentée jusqu'à 600 mg/jour.

La quétiapine sera administrée une fois par jour au coucher afin de réduire le risque de sédation dans la journée.

La posologie recommandée et le schéma de titration sont applicables aux formulations à libération immédiate et à libération prolongée.

La rubrique 4.4 du Résumé des Caractéristiques du Produit (Mises en garde spéciales et précautions d'emploi) contient entre autres deux avertissements importants : ils concernent la possibilité d'observer de la somnolence et des symptômes extrapyramidaux.

Symptômes extrapyramidaux

- Lors d'études cliniques contrôlées versus placebo chez des patients adultes, la quétiapine était associée à une augmentation de la fréquence des symptômes extrapyramidaux (EPS) par rapport au placebo chez les patients traités pour des épisodes dépressifs majeurs dans les troubles bipolaires (rubrique 4.4 « Mises en garde spéciales et précautions d'emploi » du RCP).
- Les symptômes extrapyramidaux sont classifiés comme des événements indésirables se produisant très fréquemment (cela signifie chez plus de 10 % des patients) (rubrique 4.8 « Effets indésirables » du RCP).

Somnolence

- Le terme somnolence réfère à tous les événements indésirables potentiellement associés à la somnolence (ceux-ci sont: somnolence, sédation, léthargie et indolence).
- Le traitement par la quétiapine a été associé à de la somnolence et à des symptômes apparentés, tels que la sédation. Lors d'études cliniques relatives au traitement de patients présentant une dépression bipolaire, l'apparition des symptômes était généralement observée dans les 3 premiers jours du traitement et était principalement d'une intensité faible à modérée (rubrique 4.4 « Mises en garde spéciales et précautions d'emploi » du RCP).
- Les patients qui présentent de la somnolence d'intensité sévère peuvent nécessiter un contact plus fréquent pendant un minimum de 2 semaines à partir du début de la somnolence, ou jusqu'à l'amélioration des symptômes et l'arrêt du traitement peut s'avérer nécessaire (rubrique 4.4 « Mises en garde spéciales et précautions d'emploi » du RCP).
- En raison de ses effets principaux sur le système nerveux central, la quétiapine est susceptible d'interférer dans les activités nécessitant de la vigilance. Par conséquent, il est déconseillé aux patients de conduire un véhicule ou d'utiliser une machine tant que leur sensibilité individuelle à ce risque n'est pas connue (rubrique 4.7 « Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines »).
- La somnolence est classifiée comme un événement indésirable se produisant très fréquemment (cela signifie chez plus de 10 % des patients) (rubrique 4.8 « Effets indésirables » du RCP).

L'utilisation de Seroquel XR pour le traitement adjuvant du trouble dépressif majeur (TDM)

Seroquel XR ne doit être uniquement prescrit qu'avec un antidépresseur.

Seroquel XR n'est pas autorisé en monothérapie pour le trouble dépressif majeur.

Comme mentionné dans la rubrique 4.1 du RCP, Seroquel XR est indiqué dans le traitement adjuvant des épisodes dépressifs majeurs chez des patients présentant un trouble dépressif majeur, et ayant répondu de façon insuffisante à un antidépresseur en monothérapie.

Veuillez également noter que Seroquel (quétiapine à libération immédiate) n'est pas indiqué pour le traitement du trouble dépressif majeur (TDM).

Contrôle des paramètres métaboliques chez les patients sous Seroquel et Seroquel XR

En traitant les patients avec Seroquel ou Seroquel XR, il est important de contrôler les paramètres métaboliques comme décrits dans la rubrique suivante du RCP.

Rubrique 4.4 du RCP « Mises en garde spéciales et précautions d'emploi » :

Poids:

Une prise de poids a été rapportée chez des patients traités par la quétiapine. Celle-ci doit être contrôlée et prise en charge sur le plan clinique de façon appropriée conformément aux recommandations sur l'utilisation des antipsychotiques (voir rubriques 4.8 et 5.1 du RCP).

Hyperglycémie:

Une hyperglycémie et/ou l'apparition ou l'exacerbation d'un diabète parfois associée à une acidocétose ou à un coma ont été rarement rapportées, dont quelques cas fatals (voir rubrique 4.8 du RCP). Dans certains cas, une augmentation antérieure du poids corporel a été rapportée, ce qui peut être un facteur prédisposant. Une surveillance clinique appropriée est préconisée conformément aux recommandations sur l'utilisation des antipsychotiques.

Chez les patients traités par un antipsychotique, y compris la quétiapine, la recherche régulière de signes et symptômes d'hyperglycémie (tels que polydipsie, polyurie, polyphagie et faiblesse) doit être effectuée et les patients présentant un diabète sucré ou des facteurs de risque de diabète sucré doivent être contrôlés régulièrement afin de dépister toute détérioration du contrôle de la glycémie. Le poids doit être contrôlé régulièrement.

Lipides:

Des augmentations des triglycérides, du cholestérol LDL et du cholestérol total, et des diminutions du cholestérol HDL ont été observées au cours d'études cliniques avec la quétiapine (voir rubrique 4.8 du RCP). Ces changements lipidiques devront être pris en charge de manière cliniquement appropriée.

Risque métabolique:

Etant donné le risque d'aggravation du profil métabolique, incluant des changements sur le poids, la glycémie (voir hyperglycémie) et les lipides, observé au cours des études cliniques, les paramètres métaboliques des patients devront être évalués à l'initiation du traitement et régulièrement contrôlés au cours du traitement. Une aggravation de ces paramètres devra être prise en charge de manière cliniquement appropriée (voir aussi rubrique 4.8 du RCP).

Le matériel RMA peut être consulté sur le site de l'AFMPS via le chemin d'accès suivant: www.afmps.be → Chercher des informations sur un médicament autorisé → Seroquel ou Seroquel XR

Notification d'effets indésirables

Les professionnels de la santé sont invités à notifier les effets indésirables ainsi que les éventuelles erreurs médicamenteuses liés à l'utilisation de Seroquel et de Seroquel XR à la division Vigilance de l'AFMPS. La notification peut se faire de préférence en ligne via www.notifieruneffetindesirable.be, sinon à l'aide de la « fiche de notification en version papier » disponible sur demande à l'AFMPS ou imprimable à partir du site internet de l'AFMPS www.afmps.be. La « fiche de notification en version papier » remplie peut être envoyée par la poste à l'adresse AFMPS – Division Vigilance – Avenue Galilée 5/03 – 1210 Bruxelles, par fax au numéro 02/528.40.01, ou encore par email à : adr@afmps.be. Les effets indésirables liés à l'utilisation de Seroquel et de Seroquel XR peuvent également être notifiés au service de Pharmacovigilance de Eurocept bv. par tél. au +31355283957 ou par e-mail à drugsafety@euroceptpharm.com.

Nous vous remercions de votre attention et vous prions d'agréer, Cher/Chère Docteur, nos salutations les plus distinguées.

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH

DocuSigned by:

Dr. Juliane Niesen-Erkel

8385D85D490147C...

Dr. Juliane Niesen-Erkel

Senior Director Strategic Pharmacovigilance

and Medical & Scientific Affairs

EU-QPPV | Graduated Plan Officer