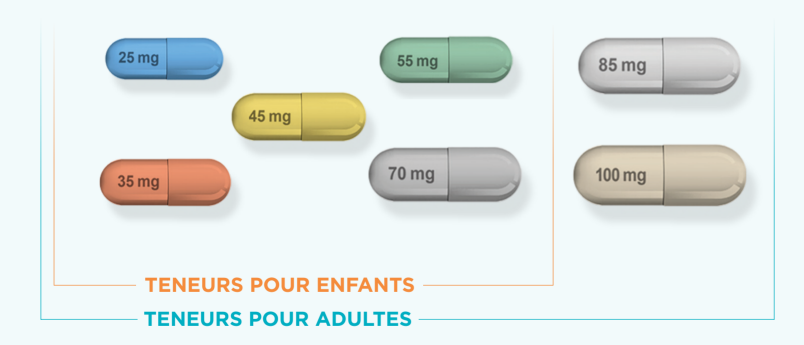




POSOLOGIE FLEXIBLE

UNE FOIS PAR JOUR¹

Plusieurs teneurs offertes pour aider à ajuster la dose



AJUSTEMENT POSOLOGIQUE:

- Commencer le traitement par FOQUEST® à la dose la plus faible possible.
- Si la dose doit être augmentée, l'ajuster à des intervalles d'au moins cinq jours.
- Augmenter la dose de nouveau jusqu'à l'atteinte de la dose efficace la plus faible. La réponse varie considérablement d'un patient à l'autre.

FOQUEST® (capsules de chlorhydrate de méthylphénidate à libération contrôlée) est indiqué pour le traitement du trouble déficitaire de l'attention avec ou sans hyperactivité (TDAH) chez les patients de 6 ans et plus.

Veuillez consulter la monographie pour obtenir des renseignements complets sur la posologie et l'administration.

POSOLOGIE DE FOQUEST®

Patients n'ayant jamais pris de méthylphénidate

Dose initiale habituelle:

25 mg/jour

Une fois par jour, le matin

Patients passant du traitement par le méthylphénidate en cours à FOQUEST®

Dose initiale recommandée :

La dose inférieure immédiate d'après la dose quotidienne totale de méthylphénidate

Les effets de FOQUEST® peuvent durer jusqu'à tard en soirée; il est donc important de prendre FOQUEST® le plus tôt possible le matin pour éviter tout effet potentiel sur le sommeil.

DOSE MAXIMALE



Enfants et les adolescents (6 à < 18 ans) : 70 mg/jour



Adultes (≥ 18 ans): 100 mg/jour

Veuillez consulter la monographie pour obtenir des renseignements complets sur la posologie et l'administration.

Les patients chez qui on considère que le traitement par FOQUEST® devrait se poursuivre pendant une période prolongée doivent subir une évaluation périodique de leur état cardiovasculaire¹.

FOQUEST® ne doit pas être utilisé chez des patients souffrant de maladies cardiovasculaires symptomatiques et ne doit généralement pas être utilisé chez des patients porteurs d'anomalies structurelles cardiaques connues¹.

Ne pas remplacer par des comprimés de méthylphénidate à libération immédiate ou par d'autres produits à base de méthylphénidate à libération contrôlée, milligramme pour milligramme, en raison des différents profils pharmacocinétiques.

PHARMACOCINÉTIQUE

Quelques médicaments à longue durée d'action : libération du méthylphénidate par produit et par teneur*

<c>FOQUEST® (chlorhydrate de méthylphénidate)</c>			<c>BIPHENTIN® (chlorhydrate de méthylphénidate)</c>			<c>CONCERTA® (chlorhydrate de méthylphénidate)</c>		
Dose	Couche à libération immédiate (LI)	Couche à libération contrôlée (LC)	Dose	Couche à libération immédiate (LI)	Couche à libération contrôlée (LC)	Dose	Couche à libération immédiate (LI)	Couche à libération contrôlée (LC)
(mg/jour)	20 % (mg)	80 % (mg)	(mg/jour)	40 % (mg)	60 % (mg)	(mg/jour)	22 % (mg)	78 % (mg)
25	5	20	10	4	6	18	4	14
35	7	28	15	6	9	27	6	21
45	9	36	20	8	12	36	8	28
55	11	44	30	12	18	54	12	42
70	14	56	40	16	24			
85	17	68	50	20	30			
100	20	80	60	24	36			
			80	32	48	Adaptation des monographies de FOQUEST®, de Biphentin® et de Concerta®1-3		

Veuillez consulter les monographies respectives pour obtenir les renseignements posologiques complets.

FOQUEST® (capsules de chlorhydrate de méthylphénidate à libération contrôlée) est indiqué pour le traitement du trouble déficitaire de l'attention avec ou sans hyperactivité (TDAH) chez les patients de 6 ans et plus¹.

Biphentin® (capsules de chlorhydrate de méthylphénidate à libération contrôlée) est indiqué pour le traitement du trouble déficitaire de l'attention avec hyperactivité (TDAH) chez les enfants (6 à 11 ans), les adolescents (12 à 18 ans) et les adultes (> 18 ans).

Concerta® chlorhydrate de méthylphénidate) est indiqué pour le traitement du trouble déficitaire de l'attention avec hyperactivité (TDAH) chez les enfants (6 à 12 ans), les adolescents (13 à 18 ans) et les adultes (> 18 ans).

^{*} La signification clinique de la comparaison n'a pas été établie.

CERTAINS PATIENTS ONT DE LA DIFFICULTÉ À AVALER LES CAPSULES FOQUEST®? ESSAYEZ DE SAUPOUDRER LEUR CONTENU!

LES PATIENTS QUI ONT DE LA DIFFICULTÉ À AVALER LES CAPSULES FOQUEST® PEUVENT LES OUVRIR ET SAUPOUDRER LEUR CONTENU

Ouvrir la capsule et saupoudrer tout le contenu sur une cuillérée

à soupe de :

Compote de pommes

 Crème glacée

Yogourt





La totalité du mélange doit être ingérée immédiatement ou dans les 10 minutes qui suivent sans être mâchée.



Le contenu de la capsule ne doit pas être saupoudré sur un liquide.



Le patient doit se rincer la bouche après l'ingestion afin de s'assurer que tout le contenu a été avalé.

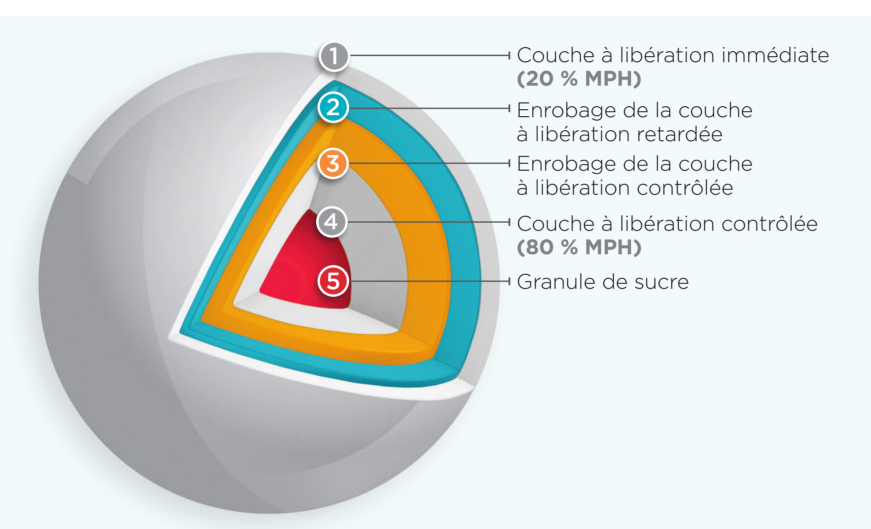


Les capsules FOQUEST® peuvent aussi être avalées entières, avec ou sans nourriture. Elles ne doivent jamais être écrasées ou mâchées.



FOQUEST® UNE FOIS PAR JOUR: FABRIQUÉ À PARTIR DE LA TECHNOLOGIE DE GRANULES À LIBÉRATION MULTICOUCHES

FOQUEST® est conçu pour permettre la libération biphasique du méthylphénidate (MPH) à partir de la couche à libération immédiate et des couches à libération retardée contrôlée de la capsule.



20%

de la dose totale est contenu dans une couche à libération immédiate

80 %

(le reste de la dose totale) est contenu dans des couches à libération contrôlée^{1*}



^{*} La signification clinique n'a pas été établie.



FOQUEST® est indiqué dans le cadre d'un programme de traitement global du TDAH qui peut également comprendre d'autres mesures (p. ex., psychologiques, éducatives ou sociales) pour les patients atteints de ce syndrome. Le traitement médicamenteux n'est pas indiqué chez tous les patients présentant ce syndrome. Le traitement médicamenteux ne convient pas aux patients qui présentent des symptômes secondaires à certains facteurs environnementaux et/ou à des troubles psychiatriques primaires, notamment la psychose. Personnes âgées (> 65 ans) : Santé Canada ne dispose d'aucune donnée et n'a donc pas autorisé d'indication pour cette population. FOQUEST® ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 6 ans. Santé Canada ne dispose d'aucune donnée et n'a donc pas autorisé d'indication pour les patients de moins de 6 ans. L'efficacité de FOQUEST® n'a pas été évaluée pendant plus de quatre semaines lors d'essais cliniques contrôlés par placebo. Si on décide de prescrire FOQUEST® pendant des périodes prolongées, il faut réévaluer périodiguement l'utilité à long terme du médicament pour le patient traité.

<u>Cliquez ici</u> pour consulter la monographie du produit et obtenir des renseignements importants sur :

- Les contre-indications chez les patients présentant une hypersensibilité ou sensibilité particulière connue aux amines sympathomimétiques; une thyrotoxicose; une artériosclérose avancée; une maladie cardiovasculaire symptomatique; une hypertension modérée ou grave; un glaucome; des antécédents de consommation abusive de drogues; pendant un traitement par des inhibiteurs de la monoamineoxydase, ainsi que pendant les 14 jours suivant ce traitement;
- Les mises en garde et précautions les plus importantes sur la pharmacodépendance ou la tolérance;
- Les autres mises en garde et précautions pertinentes sur les risques de mésusage et d'abus; les effets à long terme du méthylphénidate; l'utilisation chez les patients qui participent à des exercices ou des activités vigoureux, qui prennent d'autres stimulants ou qui ont des antécédents familiaux de mort subite ou de mort cardiaque; le risque de mort subite, d'accident vasculaire cérébral et d'infarctus du myocarde; l'utilisation de stimulants du système nerveux central chez les patients présentant une maladie cardiovasculaire ou cérébrovasculaire; chez les patients présentant une hypertension; les risques associés au mésusage; la consommation d'alcool; l'inhibition de la croissance à long terme; l'augmentation de la fréquence des crises convulsives, l'apparition ou l'exacerbation de tics moteurs et vocaux; l'altération de la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines; les troubles visuels; les effets psychiatriques, y compris le fait que le médicament n'est pas indiqué pour le traitement de la dépression ou pour le traitement ou la prévention des états de fatique normaux; l'exacerbation des symptômes de psychose chez les patients présentant des troubles psychotiques préexistants; l'évaluation requise du risque de trouble bipolaire chez les patients présentant des symptômes de dépression concomitants: la surveillance requise des patients pour déceler les signes de comportement suicidaire et l'apparition de nouveaux symptômes psychotiques ou maniagues, de comportement agressif, d'anxiété marquée ou d'agitation;
- le syndrome sérotoninergique et la surveillance des patients prenant des médicaments sérotoninergiques en concomitance; la mise en garde concernant le priapisme et la vasculopathie périphérique, y compris le phénomène de Raynaud; l'utilisation chez les femmes enceintes et qui allaitent; les épreuves périodiques en cas de traitement prolongé;
- Les conditions d'usage clinique, les réactions indésirables, les interactions médicamenteuses et les renseignements posologiques qui ne sont pas abordés dans la présente.

Vous pouvez également obtenir la monographie du produit en communiquant avec nous au 1-833-744-0005.

Biphentin® est indiqué dans le cadre d'un programme de traitement global du TDAH qui peut également comprendre d'autres mesures (psychologiques, éducatives, sociales) pour les patients atteints de ce syndrome. Le traitement médicamenteux n'est pas indiqué chez tous les patients présentant ce syndrome. L'efficacité pendant une période de plus de quatre semaines n'a pas été évaluée de façon systématique lors d'essais contrôlés par placebo. Les médecins qui décident de prescrire Biphentin® pendant des périodes prolongées devraient donc réévaluer périodiquement l'utilité à long terme du médicament pour le patient traité.

<u>Cliquez ici</u> pour consulter la monographie du produit et obtenir des renseignements importants sur :

- contre-indications chez les patients souffrant d'anxiété, de tension, d'agitation, de thyrotoxicose, d'artériosclérose avancée, de maladie cardiovasculaire symptomatique, d'hypertension modérée ou grave ou de glaucome; chez les patients présentant des tics moteurs ou des antécédents familiaux ou un diagnostic de syndrome de Gilles de la Tourette; pendant le traitement avec inhibiteurs de la monoamine oxydase, ainsi que pendant un minimum de 14 jours suivant l'arrêt de ce traitement:
- mises en garde et précautions les plus importantes relatives à la dépendance et à la tolérance au médicament, au risque d'abus, à la nécessité de prescrire avec prudence, particulièrement chez les patients ayant des antécédents de pharmacodépendance et d'alcoolisme parce que ces patients peuvent augmenter leur posologie de leur propre initiative, au besoin de surveillance attentive pendant la période de sevrage et à la nécessité possible d'un suivi à long terme;
- autres mises en garde et précautions pertinentes relatives au fait que Biphentin® n'est pas interchangeable avec les autres préparations de méthylphénidate à libération contrôlée; au mésusage des stimulants du système nerveux central; au risque théorique de mort cardiaque subite; au risque de mort cardiaque subite chez les patients ayant une anomalie cardiaque structurelle ou d'autres problèmes cardiaques graves, les patients qui participent à des exercices ou des activités vigoureux, les patients qui prennent d'autres stimulants ou médicaments pour traiter le TDAH ou les patients qui ont des antécédents familiaux de mort cardiaque subite; aux effets cardiovasculaires, aux pathologies cardiovasculaires et vasculaires cérébrales préexistantes, à l'hypertension, à l'inhibition de la croissance à long terme, à la dépression endogène ou exogène, aux états de fatique normaux, à la psychose préexistante, au trouble bipolaire, à l'émergence de nouveaux symptômes psychotiques ou maniaques, à l'agressivité, aux comportements et idées suicidaires, au syndrome sérotoninergique, aux effets neurologiques, aux effets ophtalmologiques, au priapisme, à la vasculopathie périphérique incluant le phénomène de Raynaud, à l'utilisation pendant la grossesse et l'allaitement, à l'élément d'agitation, à la conduite ou à l'utilisation de véhicule ou de machinerie; aux interactions médicamenteuses, à la surveillance et aux épreuves de laboratoire en cas de traitement prolongé;
- conditions d'utilisation clinique, les effets indésirables, les interactions médicamenteuses et les directives posologiques.

Références: 1. Monographie de <->FOQUEST®. Elvium Life Sciences. 28 septembre 2022. 2. Monographie de <->Concerta®. Janssen Inc. 13 mai 2022.







