

SONT-ILS TOUS ÉGAUX? UNE COMPARAISON DES STÉROÏDES INTRANASaux POUR LA PRISE EN CHARGE DES SYMPTÔMES D'ALLERGIE.





AIDEZ VOS CLIENTS À PRENDRE EN CHARGE UN PLUS GRAND NOMBRE DE LEURS SYMPTÔMES D'ALLERGIE INCOMMODANTS

Chaque saison, vous constatez que les allergies peuvent nuire à la qualité de vie de vos patients. Peut-être souffrent-ils de symptômes allant au-delà de la rhinite : des symptômes aux yeux et aux sinus qu'un stéroïde intranasal (CIN) approprié pourrait soulager. Poser quelques simples questions à vos patients au sujet de leurs symptômes les plus incommodes peut vous orienter vers une recommandation rapide et efficace.

Il n'est sans doute pas surprenant que 81 % des patients éprouvant des symptômes d'allergie obtiennent des soins médicaux¹. Certains d'entre eux ont déjà essayé un produit, mais ils souffrent pourtant toujours d'un ou de plusieurs symptômes. Une option de traitement de première intention, comme FLONASE Soulagement des allergies, peut contribuer à soulager les symptômes les plus incommodes².

FLONASE SOULAGEMENT DES ALLERGIES. LE PREMIER CIN EN VENTE LIBRE (MVL) INDIQUÉ POUR LE SOULAGEMENT DES PRINCIPAUX SYMPTÔMES D'ALLERGIE, Y COMPRIS LE LARMOIEMENT, LE PICOTEMENT DES YEUX, AINSI QUE LA DOULEUR ET LA PRESSION AUX SINUS^{3,4}.

	FLONASE Soulagement des allergies ³	Antihistaminique ⁵⁻⁷	Autres CIN de marque sans ordonnance ⁴
 SYMPTÔMES NASaux	Congestion	✓	✓
	Écoulement nasal	✓	✓
	Éternuements	✓	✓
	Picotement du nez	✓	✓
	Pression et gêne au niveau des sinus	✓	✗
 SYMPTÔMES OCULAIRES	Picotement des yeux	✓	✗
	Larmoiement	✓	✗

POUR LA PLUPART DES PATIENTS, LE SOULAGEMENT DE 24 HEURES COMMENCE DÈS LA PREMIÈRE DOSE

Chez certains patients, FLONASE Soulagement des allergies commence à agir en

2 à 4 heures⁸

La plupart des patients auront éprouvé un certain soulagement en

12 heures⁸

Amélioration considérable des symptômes en

24 à 48 heures⁹⁻¹¹

Bienfait maximum en

3 à 4 jours⁹

En savoir plus sur FLONASE Soulagement des allergies. Aidez vos patients souffrant d'allergies maintenant et toute la saison. Visitez FLONASEPROFESSIONAL.CA

RENSEIGNEMENTS SUR LE PRODUIT³

Indications et utilisation clinique :

FLONASE Soulagement des allergies (vaporisation nasale aqueuse de propionate de fluticasone) est indiqué pour le traitement des symptômes associés à la rhinite allergique saisonnière (notamment le rhume des foins), à la rhinite allergique apériodique, ainsi que pour la gestion des symptômes de douleur et de pression aux sinus associés à la rhinite allergique.

Contre-indications :

FLONASE Soulagement des allergies (vaporisation nasale aqueuse de propionate de fluticasone) est contre-indiqué chez les patients qui présentent une hypersensibilité au propionate de fluticasone, à l'un des ingrédients de la formulation ou à l'un des composants du récipient, ainsi que chez les patients qui souffrent d'infections fongiques, bactériennes ou tuberculeuses des voies respiratoires non traitées.

FLONASE Soulagement des allergies n'est pas recommandé pour les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Mises en garde et précautions :

Les mises en garde et précautions suivantes sont un « effet de classe » et ne visent pas spécifiquement FLONASE Soulagement des allergies.

Oreille/nez/gorge : Épistaxis, ulcérations nasales, infection à *Candida*, perforation de la cloison nasale et cicatrisation altérée.

Endocrinologique et métabolique : Hypercorticisme et inhibition de la fonction surrénalienne, effets sur la croissance et hypothyroïdie.

Hématologique : Dans les cas d'hypoprothrombinémie, l'association d'un corticostéroïde et de l'acide acétylsalicylique impose la prudence.

Hépatique/biliaire/pancréatique : Une étude d'interactions médicamenteuses réalisée chez des sujets bien portants prenant du propionate de fluticasone par voie intranasale montre que le ritonavir (un inhibiteur très puissant de l'isoenzyme 3A4 du cytochrome P450) peut augmenter considérablement les concentrations plasmatiques de propionate de fluticasone, entraînant une forte baisse des concentrations sériques de cortisol. Des interactions médicamenteuses d'importance clinique entraînant des effets systémiques corticostéroïdiens, y compris des cas de syndrome de Cushing et d'inhibition de la fonction surrénalienne, ont été signalées chez des patients recevant concurremment du propionate de fluticasone (par voie intranasale ou en inhalation) et du ritonavir. L'utilisation concomitante du propionate de fluticasone et du ritonavir doit être évitée, à moins que les bienfaits éventuels pour le patient ne l'emportent sur le risque d'effets secondaires systémiques liés aux corticostéroïdes.

Cirrhose : Chez les patients atteints de cirrhose, les corticostéroïdes ont un effet plus marqué.

Immunitaire : Réactions d'hypersensibilité, incluant l'anaphylaxie et l'immunosuppression. À utiliser avec prudence chez les patients ayant récemment subi une intervention chirurgicale ou un traumatisme nasal.

Ophthalmologique : L'administration de corticostéroïdes par voie nasale et par inhalation peut entraîner le développement d'un glaucome ou d'une cataracte. Une surveillance étroite est justifiée chez les patients ayant un changement de la vision ou des antécédents de pression intraoculaire accrue, de glaucome ou des cataractes.

Psychologique et comportementale : Rare : Des effets psychologiques et comportementaux, y compris hyperactivité psychomotrice, troubles du sommeil, anxiété, dépression ou agressivité ont été rapportés.

Respiratoire : On doit porter une attention particulière aux patients souffrant d'asthme ou d'un autre trouble clinique, chez qui une diminution rapide des stéroïdes systémiques peut causer une grave exacerbation des symptômes.

Femmes enceintes ou qui allaitent : L'innocuité du propionate de fluticasone chez les femmes enceintes ou qui allaitent n'a pas été établie. Si le produit est utilisé pendant la grossesse, il faut soupeser les bienfaits attendus et le risque potentiel pour le fœtus, particulièrement durant le premier trimestre de la grossesse. Le propionate de fluticasone s'est révélé tératogénique chez le rongeur. Les effets indésirables caractéristiques des corticostéroïdes puissants apparaissent uniquement à des niveaux élevés d'exposition systémique; l'application intranasale directe réduit au minimum l'exposition systémique. La pertinence de ces données chez l'humain n'a pas encore été établie. Chez les nourrissons nés de mères qui ont reçu des doses importantes de glucocorticostéroïdes au cours de la grossesse, on surveillera étroitement les signes d'insuffisance surrénale.

On ignore si le propionate de fluticasone passe dans le lait maternel chez l'humain. Il est improbable que le médicament soit décelé dans le lait. On doit cependant soupeser les bienfaits escomptés pour la mère et les dangers potentiels pour le nourrisson avant de traiter les mères qui allaitent avec du propionate de fluticasone.

Gériatrie (> 65 ans) : Un nombre limité de patients âgés de 65 ans et plus a été traité à l'aide de FLONASE Soulagement des allergies lors d'essais cliniques. Les événements indésirables signalés dans ce segment de la population étaient semblables à ceux signalés chez les patients plus jeunes.

Veuillez consulter la monographie de produit ou composer le **1-866-994-7444** pour des renseignements sur les effets secondaires, les interactions médicamenteuses et la posologie.

RÉFÉRENCES

1. Keith, P. K., Desrosiers, M., Laister, T., *et al.* The burden of allergic rhinitis (AR) in Canada: perspectives of physicians and patients. *Allergy Asthma Clin Immunol.* 2012. 8:7.
2. Bousquet, J., Khaltaev, N., Cruz, A. A., *et al.* Allergic Rhinitis and its Impact on Asthma (ARIA, Rhinite allergique et son impact sur l'asthme), mise à jour de 2008 (en collaboration avec l'Organisation mondiale de la Santé, GA(2)LEN et AllerGen). *Allergy.* 2008. 63 Suppl 86:8-160.
3. GlaxoSmithKline Soins de santé aux consommateurs. Monographie du produit Flonase Soulagement des allergies. Le 23 août 2016.
4. Sanofi-aventis Canada Inc. Monographie du produit Nasacort® Allergy 24HR. Le 11 décembre 2013.
5. Bayer Inc. Monographie du produit Claritin. Le 17 décembre 2014.
6. Société de Soins-santé grand public McNeil. Monographie du produit Reactine. Le 11 juin 2014.
7. Sanofi-aventis Canada Inc. Monographie du produit Allegra. Le 8 septembre 2006.
8. Meltzer, E. O., Rickard, K. A., Westlund, R. E., *et al.* Onset of therapeutic effect of fluticasone propionate aqueous nasal spray. *Ann Allergy Asthma Immunol.* 2001. 86:286-91.
9. GlaxoSmithKline Soins de santé aux consommateurs. Sommaire des allégations avérées de la vaporisation nasale aqueuse de propionate de fluticasone 0,05 % p/p. Le 4 avril 2016. WEL-0401.002.
10. GlaxoSmithKline Soins de santé aux consommateurs. Résumé des résultats de l'étude FLN-444 : une étude randomisée à double insu contre placebo en groupes parallèles à l'extérieur, comparant le délai d'action de 200 µg QD d'une vaporisation nasale aqueuse de propionate de fluticasone à celui de 168 µg BID d'une vaporisation nasale aqueuse de dipropionate de bécloéthasone chez des patients souffrant de rhinite allergique saisonnière. 2005. FLN-444.
11. GlaxoSmithKline Soins de santé aux consommateurs. Résumé des résultats de l'étude FLN-445 : une étude randomisée à double insu contre placebo en groupes parallèles à l'extérieur, comparant le délai d'action de 200 µg QD d'une vaporisation nasale aqueuse de propionate de fluticasone à celui de 168 µg BID d'une vaporisation nasale aqueuse de dipropionate de bécloéthasone chez des patients souffrant de rhinite allergique saisonnière. 2005. FLN-445.
12. GlaxoSmithKline. Données internes. GSK Soins de santé aux consommateurs annonce le lancement de Flonase Soulagement des allergies en vente libre au Canada, communiqué de presse. Le 26 août 2016.