

MOVAPO^{MD} pour les patients atteints de la maladie de Parkinson à un stade avancé

MOVAPO^{MD} est indiqué pour le traitement aigu et intermittent de l'hypomobilité, soit les périodes « off » (épuisement de l'effet thérapeutique en fin de dose et épisodes « on-off » imprévisibles) chez les patients atteints de la maladie de Parkinson à un stade avancé.

Il s'agit de chlorhydrate d'apomorphine (10 mg/mL) pour injection, fourni en stylos pré-remplis.

MOVAPO^{MD} est utilisé en traitement d'appoint à d'autres médicaments administrés par voie orale. Il a été étudié seulement pour des injections sous-cutanées intermittentes et ne doit pas être administré par voie i.v.

Disponibilité : MOVAPO^{MD} est offert en format Stylo injecteur (multi dose pré-rempli) jetable de 3 mL, boîte de 5.

Produit	Format	DIN	UPC	Code McKesson	Code McMahon
Movapo stylo 30mg/3mL	(5 x 3mL)	02459132	628791006386	125621	10103002

Utilisation clinique (qui n'a pas été abordée ci-dessus) :

- Le traitement doit être initié avec l'utilisation concomitante d'un antiémétique et dans un cadre médical où le personnel médical peut surveiller étroitement la pression artérielle et le pouls.
- Il est recommandé d'agir avec prudence chez les patients âgés de plus de 65 ans à cause du risque d'affections concomitantes lié à l'âge et de la fréquence potentiellement accrue de certains effets indésirables.
- N'est pas recommandé chez les patients âgés de moins de 18 ans.

Contre-indications :

- Utilisation concomitante de médicaments de la classe des antagonistes des récepteurs 5-HT₃, incluant les antiémétiques de cette classe.
- Utilisation concomitante d'antihypertenseurs ou de vasodilatateurs.
- Chez les patients présentant une insuffisance hépatique ou rénale grave.

Mises en garde et précautions les plus importantes :

Accès d'endormissement soudains : Des cas d'endormissement soudain sont survenus sans signe avant-coureur chez des patients traités par MOVAPO^{MD} ou par d'autres agents dopaminergiques alors qu'ils se livraient à leurs activités quotidiennes, y compris la conduite d'un véhicule. Ces épisodes ne surviennent pas uniquement au début du traitement et les patients ne doivent pas conduire ni effectuer des tâches exigeant de la vigilance, pour éviter de s'exposer ou d'exposer les autres à un risque de blessure grave ou de mort. Le patient qui éprouve de la somnolence ou subit un accès d'endormissement soudain doit consulter immédiatement son médecin.

Autres mises en garde et précautions pertinentes :

- Augmentation du risque de chute
- Les patients ne devraient pas consommer d'alcool.
- Risque d'épisodes d'hypotension orthostatique (posturale)
- Risque de syncope chez les patients ayant des antécédents d'hypotension orthostatique / posturale, de syncope et de maladie cardiovasculaire grave
- Les patients peuvent présenter des accidents coronariens ou une exacerbation de l'ischémie coronarienne et cérébrale.

- Risque d'allongement de l'intervalle QT et effets proarythmiques potentiels .
- Cas de nausées et vomissements graves aux doses recommandées; administrer avec un antiémétique
- Chez les patients ayant une sensibilité aux sulfites, le médicament peut provoquer des réactions de type allergique caractérisées par des symptômes anaphylactiques et des crises d'asthme modéré ou potentiellement mortel.
- Peut causer une dyskinésie ou exacerber une dyskinésie préexistante.
- Une diminution rapide de la dose, l'arrêt ou la modification du traitement antiparkinsonien peuvent causer des symptômes ressemblant au syndrome neuroleptique malin.
- Peut entraîner de la somnolence.
- Un risque d'atrophie / de dégénérescence rétinienne plus élevé chez les personnes albinos que chez les personnes ayant une pigmentation normale ne peut être exclu.
- On ignore si les agonistes dopaminergiques non dérivés de l'ergot peuvent causer des complications fibreuses.
- N'est pas recommandé chez les patients atteints d'un trouble psychotique majeur.
- Les patients peuvent avoir des hallucinations ou connaître une altération ou une détérioration de leur état mental et de leur comportement.
- Des troubles du contrôle des impulsions incluant des comportements compulsifs ou des pulsions intenses
- Peut provoquer des érections prolongées douloureuses.
- Surveiller l'apparition de mélanomes.
- Risque de réactions au point d'injection
- N'utiliser durant la grossesse que si les avantages potentiels pour la mère justifient les risques pour le fœtus.
- L'allaitement n'est pas recommandé.
- Insuffisance rénale et hépatique légère et modérée

Pour de plus amples renseignements :

Veuillez consulter la monographie de produit à l'adresse http://www.paladinlabs.com/our_products/Movapo_fr.pdf pour obtenir des renseignements importants sur les effets indésirables, les interactions médicamenteuses et la posologie qui n'ont pas été abordés dans ce document. Vous pouvez également obtenir la monographie de produit en nous téléphonant au 1-888-867-7426.