

Guide d'utilisation à destination des professionnels de santé

ACTIQ[®], citrate de fentanyl

ACTIQ[®], comprimé avec applicateur buccal est indiqué pour le traitement des Accès Dououreux Paroxystiques (ADP) chez les patients recevant déjà un traitement de fond morphinique pour des douleurs chroniques d'origine cancéreuse.

Ce guide d'utilisation reprend les informations essentielles sur les risques que vous devez connaître avant de prescrire, délivrer et administrer ACTIQ[®].

En complément un guide a été également conçu spécifiquement pour les patients afin de les accompagner lors de la prise de leur traitement. Ils y trouveront des informations importantes concernant l'utilisation et la conservation d'ACTIQ[®].

Pour plus d'informations, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit sur la base de données publique des médicaments :
<http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>

Pour toute question complémentaire, notre service d'information médicale est à votre disposition au **0 800 513 411** 

Sommaire

1	RECOMMANDATIONS CONCERNANT L'IDENTIFICATION DES PATIENTS SOUFFRANT D'ACCÈS DOULOUREUX PAROXYSTIQUES D'ORIGINE CANCÉREUSE	4
	<ul style="list-style-type: none">• Indication• Sélection des patients	
2	INITIATION ET SUIVI	6
	<ul style="list-style-type: none">• Titration en pratique• Suivi des patients• Passage d'un autre médicament contenant du fentanyl à ACTIQ®• Surveillance du traitement	
3	PLAN DE GESTION DES RISQUES D'ACTIQ®	14
4	RECOMMANDATIONS CONCERNANT L'ADMINISTRATION ET L'ÉLIMINATION D'ACTIQ®	17
	<ul style="list-style-type: none">• Administration• Élimination	
5	ÉLÉMENTS À VÉRIFIER LORS DE LA PRESCRIPTION	18
6	ÉLÉMENTS À VÉRIFIER LORS DE LA DÉLIVRANCE	19
7	ÉLÉMENTS À VÉRIFIER POUR UNE BONNE ADMINISTRATION	20

1

RECOMMANDATIONS CONCERNANT L'IDENTIFICATION DES PATIENTS SOUFFRANT D'ADP D'ORIGINE CANCÉREUSE

Indication ⁽¹⁾

ACTIQ® est indiqué pour le traitement des Accès Dououreux Paroxystiques (ADP) chez les patients recevant déjà un traitement de fond morphinique pour des douleurs chroniques d'origine cancéreuse.

Un ADP est une exacerbation passagère d'une douleur chronique par ailleurs contrôlée par un traitement de fond.

Le traitement par ACTIQ® doit être instauré et suivi par un médecin ayant l'expérience de la prise en charge des traitements opioïdes chez les patients atteints de cancer.

Sélection des patients

Les patients doivent recevoir un traitement de fond opioïde depuis au moins une semaine, par exemple :

- ≥ 60 mg par jour de morphine par voie orale,
- ≥ 25 µg par heure de fentanyl transdermique,
- ≥ 30 mg par jour d'oxycodone,
- ≥ 8 mg par jour d'hydromorphone par voie orale,
- ou une dose équianalgésique d'un autre opioïde.

- ACTIQ® ne doit pas être prescrit pour traiter des douleurs autres qu'un ADP d'origine cancéreuse.
- ACTIQ® ne doit pas être utilisé pour traiter toute autre douleur de courte durée.
- ACTIQ® ne doit pas être prescrit chez des patients qui ne reçoivent pas de traitement de fond opioïde.
- ACTIQ® ne doit pas être prescrit avant l'âge de 16 ans.
- ACTIQ® ne doit pas non plus être prescrit chez les patients présentant les contre-indications suivantes : hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients, dépression respiratoire sévère ou obstruction sévère des voies aériennes, administration concomitante ou interrompue depuis moins de deux semaines d'inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO).

Évaluation du potentiel d'abus chez le patient

L'abus médicamenteux apparaît comme très peu fréquent chez les patients atteints de cancer. La prévalence des cas rapportés d'abus médicamenteux chez les patients atteints de cancer est bien plus basse que dans la population générale.⁽²⁾

Les principes généraux de détection des patients à risque d'abus sont les suivants⁽³⁾ :

- **Évaluer les nouveaux patients** au cours de leur visite initiale en utilisant des méthodes d'évaluation cliniquement validées pour diagnostiquer et éventuellement prédire le risque d'abus ou d'addiction.
- Choisir le **niveau de surveillance** (fréquence de suivi) **adapté au niveau de risque** évalué.
- **Réévaluer régulièrement** le patient pour détecter une diminution ou une augmentation du risque. Chaque visite doit inclure une évaluation, cette étape est d'une importance capitale.
- Ne jamais présumer du niveau de risque sans **évaluation appropriée** : un patient évalué à haut risque ne va pas forcément abuser du médicament et un patient évalué à faible risque le peut.

La détection de comportements aberrants chez un patient n'indique pas en soi une addiction ou un problème d'abus médicamenteux. Il est néanmoins important de surveiller les comportements du patient vis-à-vis des médicaments et l'effet du traitement sur ses activités et sa qualité de vie.

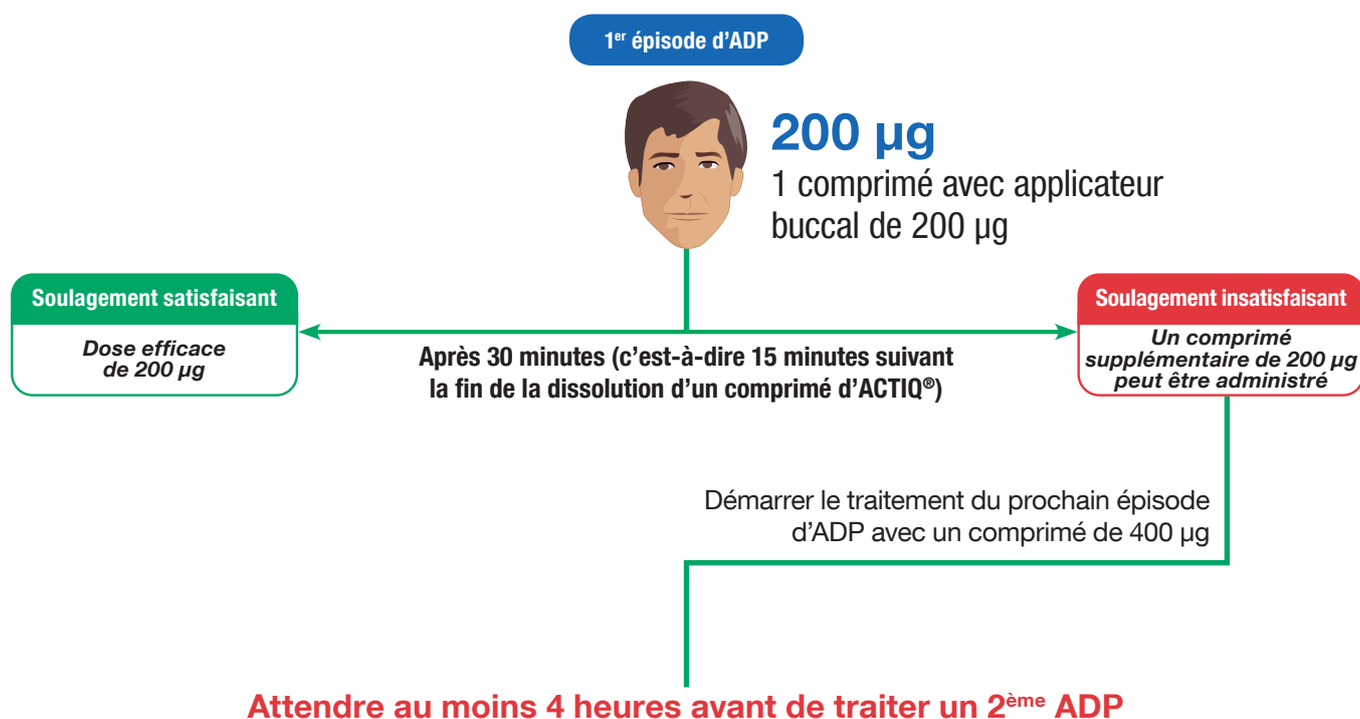
Le but de l'évaluation du potentiel d'abus n'est pas de refuser la prescription à un patient présentant un risque modéré ou élevé d'abus. Les patients identifiés comme "à risque" nécessitent une surveillance plus rapprochée afin de s'assurer d'une prescription et d'un usage sûr des opioïdes.

2 INITIATION ET SUIVI

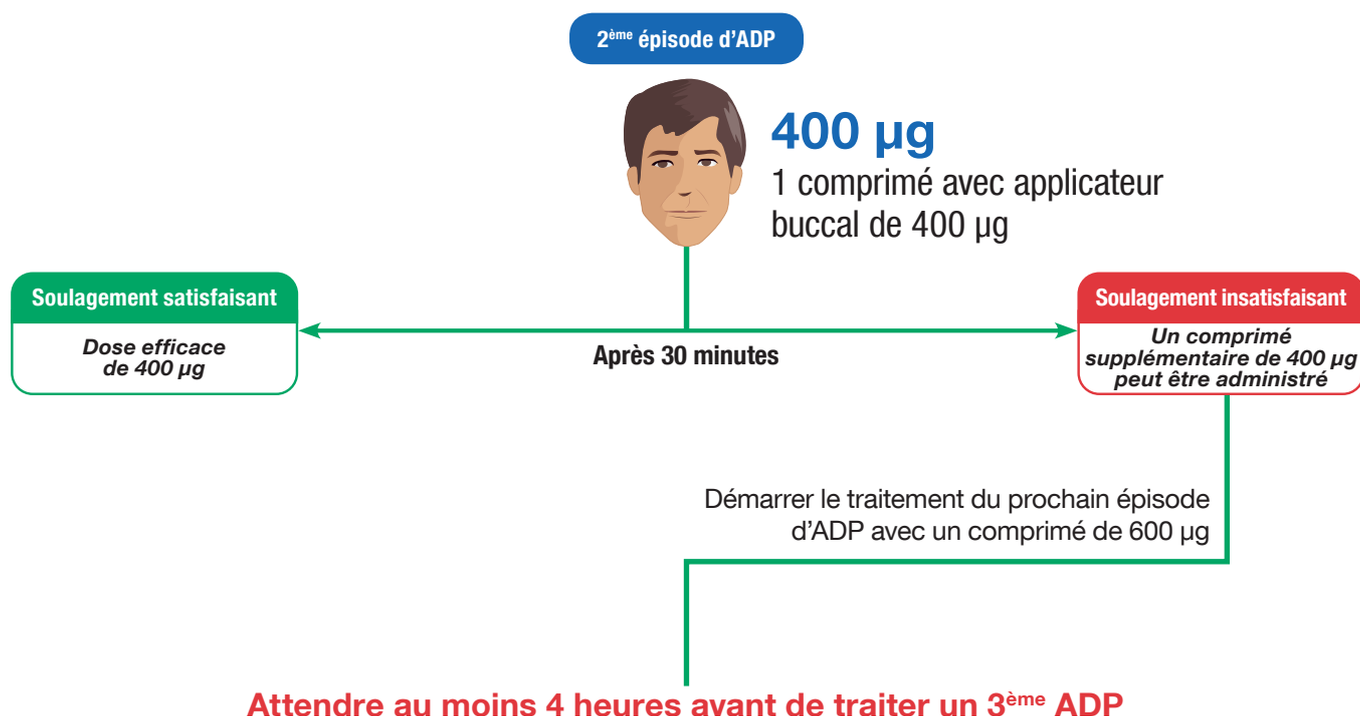
Titration en pratique

Les schémas ci-dessous présentent les étapes à respecter pendant la phase de titration.

Réaliser une titration individuelle en commençant par le dosage à 200 µg.



6



3^{ème} épisode d'ADP



600 µg

1 comprimé avec applicateur buccal de 600 µg

Soulagement satisfaisant

Dose efficace de 600 µg

Après 30 minutes

Soulagement insatisfaisant

Un comprimé supplémentaire de 600 µg peut être administré

Démarrer le traitement du prochain épisode d'ADP avec un comprimé de 800 µg

Attendre au moins 4 heures avant de traiter un 4^{ème} ADP

4^{ème} épisode d'ADP



800 µg

1 comprimé avec applicateur buccal de 800 µg

Soulagement satisfaisant

Dose efficace de 800 µg

Après 30 minutes

Soulagement insatisfaisant

Un comprimé supplémentaire de 800 µg peut être administré

Démarrer le traitement du prochain épisode d'ADP avec un comprimé de 1200 µg

Attendre au moins 4 heures avant de traiter un 5^{ème} ADP

5^{ème} épisode d'ADP



1200 µg

1 comprimé avec applicateur buccal de 1200 µg

Soulagement satisfaisant

Dose efficace de 1200 µg

Après 30 minutes

Soulagement insatisfaisant

Un comprimé supplémentaire de 1200 µg peut être administré

Démarrer le traitement du prochain épisode d'ADP avec un comprimé de 1600 µg

Attendre au moins 4 heures avant de traiter un 6^{ème} ADP

8

6^{ème} épisode d'ADP



1600 µg

1 comprimé avec applicateur buccal de 1600 µg

Soulagement satisfaisant

Dose efficace de 1600 µg

Après 30 minutes

Soulagement insatisfaisant

ENVISAGER D'AUTRES OPTIONS THERAPEUTIQUES

Avec le dosage de 1600 µg, il ne sera vraisemblablement nécessaire d'administrer une seconde dose que chez une minorité de patients.

Envisager d'autres options thérapeutiques si une dose de 3200 µg se révèle insuffisante.

En aucun cas il ne faut utiliser plus de deux comprimés d'ACTIQ® pour traiter un même Accès Dououreux Paroxystique.

- Ces étapes doivent être réitérées jusqu'à obtention de la dose efficace.
- La dose d'ACTIQ® est indépendante de la dose quotidienne du traitement de fond opioïde.
- Il n'y a pas de corrélation entre la dose d'ACTIQ® et les autres traitements à base de fentanyl à action rapide.

Attention : une titration est nécessaire même chez les patients déjà traités par une autre spécialité à base de fentanyl.

Assurez-vous que le patient a compris comment utiliser ACTIQ® correctement selon le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) et la notice d'information patient :

- Administration d'un comprimé avec applicateur buccal par Accès Dououreux Paroxystique, avec la possibilité de prendre un comprimé supplémentaire au bout de 15 minutes après dissolution complète du premier comprimé (soit 30 minutes après le début de la première prise) si le soulagement de la douleur n'est pas satisfaisant.
- Attendre au moins 4 heures avant de traiter l'Accès Dououreux Paroxystique suivant, en soulignant les risques associés à une utilisation plus fréquente.
- Traitement de 4 Accès Dououreux Paroxystiques maximum par jour.

Suivi des patients

Le meilleur moyen d'assurer le suivi des patients cancéreux traités par opioïdes pour leurs douleurs consiste à effectuer une réévaluation, qui peut être résumée par les quatre règles suivantes : évaluation de l'analgésie, des activités du patient, des effets indésirables et d'un comportement aberrant.

Comme avec tous les opioïdes, le suivi des patients traités par ACTIQ® peut être résumé comme suit :

Analgésie : Quelle est l'intensité moyenne de la douleur du patient ?⁽⁶⁾

Le patient éprouve-t-il un soulagement à chaque épisode d'ADP ?

- OUI** → Continuer ACTIQ® en conservant la même dose (si la tolérance est acceptable).
- NON** → Réévaluer la dose pour le traitement des ADP, en titrant ACTIQ® par étapes de 200 µg. La dose maximale est de 1600 µg.

Activités du patient : Quel est l'état fonctionnel du patient ?⁽⁶⁾

Comment le patient exerce-t-il ses activités quotidiennes ?

- AMÉLIORATION** → Continuer ACTIQ® en conservant la même dose (si le rapport bénéfices/risques est acceptable).
- AUCUNE AMÉLIORATION** → Réévaluer et adapter le traitement de fond morphinique.

Effets indésirables :

Le patient a-t-il ressenti des effets indésirables ?

Les effets indésirables les plus fréquents des opioïdes sont la constipation, le prurit, les nausées et vomissements, la sédation, la dépression respiratoire et les étourdissements.

- OUI** → Réévaluer la dose d'ACTIQ® et titrer une nouvelle fois la dose en la diminuant progressivement.
- NON** → Continuer ACTIQ® en conservant la même dose (si l'effet antalgique est approprié).

L'utilisation concomitante d'opioïdes et de médicaments sérotoninergiques comme les inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS), les inhibiteurs de la recapture de la sérotonine et de la noradrénaline (ISRSNa), les antidépresseurs tricycliques et les inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO) peut exposer au risque de syndrome sérotoninergique par interaction médicamenteuse (se référer au RCP pour plus de détails).

Comportement aberrant⁽⁵⁾ :

Comme avec tous les opioïdes, il existe un risque potentiel de mésusage (prescription hors AMM, non respect des règles de titration, passage d'une forme de fentanyl à une autre), d'abus et d'usage détourné d'ACTIQ®. Par conséquent, les professionnels de santé doivent être particulièrement vigilants à la surveillance du traitement opioïde de fond des patients et au risque d'exposition accidentelle.

Passage d'un autre médicament contenant du fentanyl à ACTIQ® :

Lors du passage d'un autre médicament à base de fentanyl à ACTIQ®, la dose d'ACTIQ® ne peut être déterminée en fonction du traitement précédent. En effet, les profils pharmacocinétiques des différentes formes de fentanyl ne sont pas similaires.

La substitution d'un traitement à base de fentanyl par ACTIQ® doit donner lieu à une nouvelle phase de titration.

Surveillance du traitement

Il faut non seulement expliquer aux patients comment et quand prendre ACTIQ®, mais aussi les former à la bonne utilisation de ce médicament.

Pourquoi est-il si important que les patients prennent déjà un traitement opioïde de fond ?

ACTIQ® contient un opioïde, le fentanyl. Avant de pouvoir commencer un traitement par ACTIQ®, les patients doivent être tolérants aux opioïdes, c'est-à-dire prendre impérativement un traitement opioïde de fond depuis au moins une semaine pour traiter leurs douleurs persistantes d'origine cancéreuse. En effet, l'utilisation des opioïdes chez un patient naïf peut être associée à un risque d'évènements cliniquement significatifs, tels que la dépression respiratoire, pouvant mettre en jeu le pronostic vital.

Que doivent faire les patients ?

- Ne jamais cesser de prendre leur traitement opioïde de fond pendant le traitement par ACTIQ®, sans en avoir préalablement discuté avec leur médecin.
- Ne jamais utiliser ACTIQ® pour traiter les douleurs passagères secondaires à une blessure, une intervention chirurgicale, des céphalées/migraine ou à tout type de douleur autre qu'un ADP d'origine cancéreuse.

Comment prévenir tout mésusage, abus ou usage détourné d'ACTIQ® ?

Les patients doivent être informés qu'ACTIQ®, contient du fentanyl, une substance active puissante susceptible d'être mal utilisée par certaines personnes qui abusent de médicaments de prescription ou de drogues illicites.

Que doivent faire les patients ?

- Conserver ACTIQ® dans un endroit sûr, que ce soit à leur domicile ou à l'extérieur, afin de prévenir tout risque de vol. En effet, ce type de traitement pourrait attirer la convoitise de personnes abusant des médicaments.
- Ne jamais donner ACTIQ® à une tierce personne, et ce, même si cette personne semble présenter des symptômes similaires.
- S'assurer que leur médecin est informé de tous leurs problèmes médicaux et mentaux, en particulier en cas de problèmes actuels, ou d'antécédents, d'abus d'alcool ou d'autres substances licites (dont les médicaments) ou illicites et d'antécédents familiaux d'addiction.

Comment prévenir toute utilisation accidentelle d'ACTIQ® ?

ACTIQ® ne doit pas être utilisé par des patients de moins de 16 ans.

Les patients doivent être informés qu'ACTIQ® contient une substance active à une dose qui peut être mortelle pour un enfant ou entraîner des problèmes respiratoires parfois mortels chez toute personne qui le prendrait accidentellement.

Que doivent faire les patients ?

- Conserver ACTIQ® dans un endroit sûr, hors de portée des enfants et de toute personne à qui il n'a pas été prescrit. Si un enfant ou une personne "naïve" aux opioïdes prend accidentellement ACTIQ®, appeler immédiatement les services de secours et essayer de garder la personne éveillée jusqu'à l'arrivée des secours.

Une exposition accidentelle à ACTIQ® (notamment chez un enfant ou un patient naïf aux opioïdes) est considérée comme une urgence médicale et peut engager le pronostic vital.

Assurez-vous que votre équipe est informée des risques de surdosage et de la conduite à tenir pour gérer cette situation.

Les signes de surdosage sont :

- Diminution de la fréquence respiratoire ou ventilatoire,
- Accentuation de la somnolence, fatigue, léthargie, sédation profonde, coma,
- Myosis,
- Convulsions,
- Désorientations, incapacité à réfléchir, à parler et marcher comparée avec le niveau fonctionnel de base.

Chacun de ces événements nécessite une assistance médicale immédiate.

Vous et votre équipe devez être attentifs aux comportements aberrants du patient.

Comment éviter les problèmes dentaires ?

Les patients doivent être incités à maintenir une hygiène buccale régulière car chaque comprimé d'ACTIQ® contient 2 grammes de sucre et peut causer des caries et la perte de dents.

Que doivent faire les patients ?

- Se brosser les dents au moins deux fois par jour et utiliser un fil dentaire au moins une fois par jour.
- Se rincer la bouche avec de l'eau ou se brosser les dents quelques minutes après l'utilisation d'ACTIQ®.
- Consulter un dentiste deux fois par an pour un nettoyage dentaire.

Les médecins doivent demander à leurs patients souffrant d'Accès Dououreux Paroxystiques de les informer s'ils ont l'intention de changer un de leurs traitements (médicamenteux ou non).

3

PLAN DE GESTION DES RISQUES D'ACTIQ®

Les risques identifiés importants suivants sont suivis dans le cadre du plan de gestion des risques d'ACTIQ® :

1/ Abus, usage détourné et pharmacodépendance

(spécifiques à la classe thérapeutique des opioïdes)

Abus :

Usage excessif intentionnel, persistant ou sporadique, de médicaments ou de produits accompagné de réactions physiques ou psychologiques nocives.⁽⁷⁾

Usage détourné :

Transfert volontaire d'un médicament de la chaîne d'approvisionnement légale et/ou des patients auxquels il a été prescrit vers des utilisateurs non autorisés et/ou des filières de vente illégales.

Pharmacodépendance :

Désir obsessionnel de se procurer et de s'administrer une substance.

2/ Mésusage dont la titration incorrecte ou inexistante

Mésusage :

Utilisation intentionnelle et inappropriée d'un médicament ou d'un produit, non conforme à l'AMM ou à l'enregistrement ainsi qu'aux recommandations de bonnes pratiques.⁽⁸⁾

3/ Utilisation d'ACTIQ® en dehors du cadre de l'AMM

- chez des patients ne recevant pas de traitement de fond morphinique pour des douleurs chroniques d'origine cancéreuse,
- pour une douleur non-cancéreuse aiguë ou chronique.

4/ Risque d'exposition accidentelle à ACTIQ®

(spécifique à la classe thérapeutique des opioïdes)

5/ Erreurs médicamenteuses

6/ Surdosage :

Administration d'une quantité de médicament ou de produit, quantité par prise ou cumulée supérieure à la dose maximale recommandée par le résumé des caractéristiques du produit.⁽⁹⁾

7/ Dépression respiratoire

8/ Mauvaise tolérance locale dont les problèmes dentaires

Les risques potentiels importants suivants sont également suivis :

1/ Dépression cardiovasculaire ou circulatoire

2/ Anaphylaxie

3/ Survenue de lésions cérébrales sous forme de minéralisation et nécrose multifocale et neuronale suite à une application répétée de hautes doses de citrate de fentanyl chez le rat. La pertinence de cette observation pour l'Homme n'est pas connue.

4/ Interaction médicamenteuse avec les médicaments sérotoninergiques exposant au risque de syndrome sérotoninergique.

Conditions de prescription et de délivrance d'ACTIQ® en France

ACTIQ® a un statut de stupéfiant, avec une prescription limitée à 28 jours et une délivrance fractionnée de 7 jours maximum (sauf mention expresse du prescripteur "délivrance en une seule fois"). Sa prescription doit être réalisée sur une ordonnance sécurisée (ordonnance correspondant aux spécifications fixées par l'arrêté du 31 mars 1999).

Informations médicales et pharmacovigilance

Les effets indésirables attendus avec ACTIQ® sont les effets indésirables typiques des opioïdes. Le plus souvent, ces effets cesseront ou diminueront d'intensité avec la poursuite du traitement.

Les effets indésirables locaux

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés étaient liés à la voie d'administration. En cas d'administration par voie buccale : douleurs et irritations de la muqueuse buccale, ulcère, détérioration de l'état dentaire (caries, perte de dents partielle voire totale).⁽¹⁰⁾

Caries et pertes de dents⁽¹⁾

Chaque comprimé d'ACTIQ® contient deux grammes de sucre (dextrans hydratés) donc il est possible qu'ACTIQ® cause des caries et la perte de dents.

ACTIQ® (fentanyl) et les autres médicaments opioïdes, ainsi que la radiothérapie, sont associés à la survenue de sécheresse buccale (xérostomie), qui peut accroître ce risque.

Les patients doivent être incités à maintenir une hygiène buccale régulière pour prévenir les caries :

- Se brosser les dents au moins deux fois par jour.
- Utiliser un fil dentaire au moins une fois par jour.
- Se rincer la bouche avec de l'eau ou se brosser les dents quelques minutes après l'utilisation d'ACTIQ®.
- Consulter un dentiste deux fois par an pour un nettoyage dentaire.

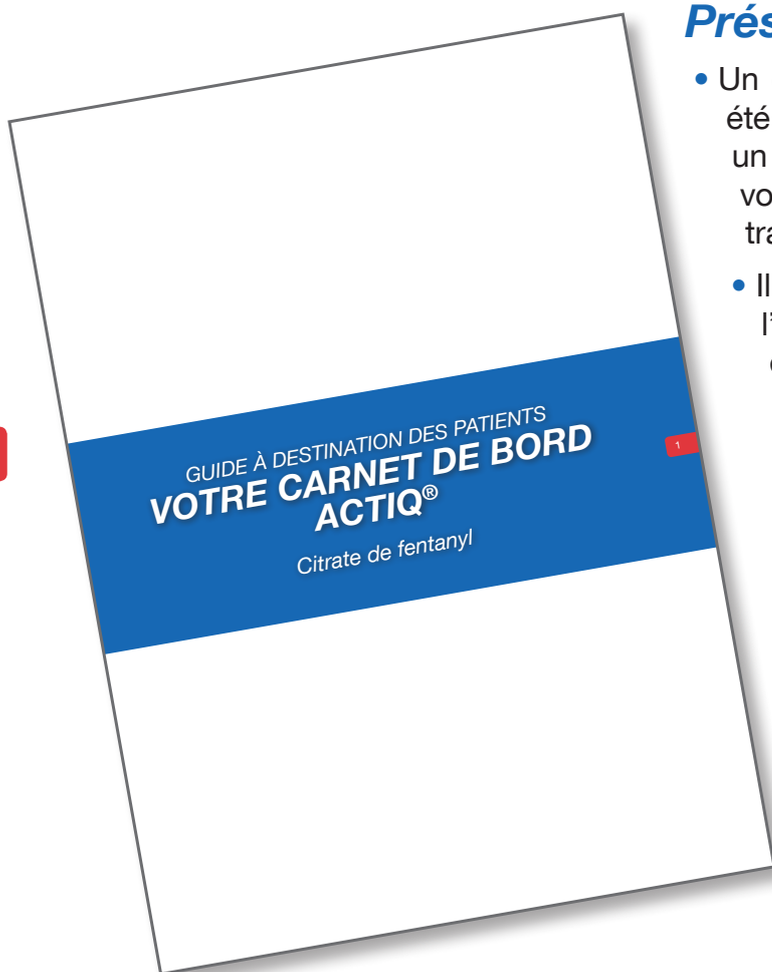
Les effets indésirables les plus graves sont la dépression respiratoire (pouvant entraîner une apnée ou un arrêt respiratoire), la dépression circulatoire, l'hypotension et l'état de choc ; les patients doivent être attentivement suivis afin de détecter ces effets indésirables.

Nous vous rappelons que tout effet indésirable susceptible d'être lié à ACTIQ® doit être déclaré au Centre Régional de Pharmacovigilance (CRPV) de rattachement géographique.

De même, tout cas grave d'abus ou de pharmacodépendance doit être déclaré au Centre d'Évaluation et d'Information sur la Pharmacodépendance et l'Addictovigilance (CEIP-Addictovigilance) de rattachement géographique.

(Coordonnées disponibles sur le site Internet de l'ANSM www.ansm.sante.fr ou dans le Dictionnaire Vidal).

TEVA Santé met à votre disposition un numéro d'appel pour recueillir vos questions sur la sécurité et les événements indésirables d'ACTIQ®.



Présentation du guide patient

- Un guide à l'attention des patients a également été élaboré. Nous vous invitons à en remettre un exemplaire à tous les patients chez lesquels vous initiez ou délivrez pour la première fois un traitement par ACTIQ®.
- Il comprend des informations concernant l'administration, les symptômes de surdosage et la conservation d'ACTIQ®.

4

RECOMMANDATIONS CONCERNANT L'ADMINISTRATION ET L'ÉLIMINATION D'ACTIQ®

Administration

Sortir le comprimé du blister

Ouvrir le blister avec une paire de ciseaux au moment de l'utilisation d'ACTIQ® en découpant entièrement la languette la plus longue. Retirer complètement l'opercule (partie imprimée) du blister.

Sortir ensuite le comprimé avec applicateur du blister*.



COMPRIMÉ CONTENANT
LE PRINCIPE ACTIF
BAGUE DE COULEUR
POUR FACILITER
LE REPÉRAGE DU DOSAGE
INDICATION DU DOSAGE



Le mettre en place

Le patient doit immédiatement placer le comprimé entier entre la joue et la gencive*.

Le laisser fondre

Frottez en continu l'applicateur contre la face interne de la joue. Tournez souvent l'applicateur. Le comprimé doit être dissout en 15 minutes. Le comprimé ne doit pas être sucé, mâché, croqué ou avalé.



17

Élimination

Lorsqu'ils ne sont pas complètement utilisés, les comprimés d'ACTIQ® peuvent contenir une quantité de produit suffisante pour être dangereuse et même mortelle pour un enfant.

Même s'il reste peu ou pas de produit sur l'applicateur, celui-ci doit être éliminé comme suit :

- Si le comprimé a été entièrement consommé, jetez l'applicateur dans un container d'élimination prévu à cet effet et tenir hors d'atteinte des enfants et des animaux domestiques.
- S'il reste du médicament sur l'applicateur, placez l'unité d'ACTIQ® sous l'eau chaude jusqu'à ce que le comprimé soit complètement dissout, puis jetez l'applicateur dans un container d'élimination hors d'atteinte des enfants et des animaux domestiques.

Une fois plein, le container doit être retourné à la pharmacie.

Toutes les plaquettes non utilisées doivent être systématiquement remises dans leur emballage extérieur et rapportées à la pharmacie.

* Un comprimé ne doit pas être conservé une fois qu'il a été sorti du blister : en effet, l'intégrité du comprimé pourrait être compromise et il existe un risque d'exposition accidentelle au médicament.

5

ÉLÉMENTS À VÉRIFIER LORS DE LA PRESCRIPTION

Vous pouvez prescrire ACTIQ® à vos patients si vous avez répondu OUI à toutes les questions.

- L'indication d'ACTIQ® est bien respectée
(se référer au Résumé des Caractéristiques du Produit).

	OUI	NON
1/ Le patient présente des douleurs d'origine cancéreuse.	✓	
2/ Le patient prend un traitement de fond pour traiter ses douleurs persistantes.	✓	
→ Le traitement de fond, qui doit être suivi depuis au moins une semaine, doit inclure l'une des prescriptions suivantes : <ul style="list-style-type: none"> • ≥ 60 mg/jour de morphine par voie orale • ≥ 25 µg/heure de fentanyl par voie transdermique • ≥ 30 mg/jour d'oxycodone • ≥ 8 mg/jour d'hydromorphone par voie orale • une dose équianalgésique d'un autre opioïde 	✓	
3/ Le patient ressent des exacerbations transitoires de ses douleurs (c.-à-d. des Accès Dououreux Paroxystiques).	✓	
4/ Le patient ne ressent pas plus de quatre ADP par jour.	✓	Réévaluer et adapter le traitement de fond.
5/ Le patient ne présente aucune autre contre-indication au traitement par ACTIQ® : <ul style="list-style-type: none"> • hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients • dépression respiratoire sévère ou obstruction sévère des voies aériennes • traitement de la douleur aiguë autre que les Accès Dououreux Paroxystiques 	✓	

18

- Vous avez évalué le risque d'addiction au traitement pour ce patient.
- La prescription est bien limitée à 28 jours et faite sur une ordonnance sécurisée.
- Le patient est familiarisé avec l'utilisation des comprimés avec applicateur buccal et a compris comment s'administrer ACTIQ®.
- Le patient a été informé sur son guide d'utilisation d'ACTIQ®, sur la notice dans la boîte et sait compléter les fiches de suivi.
- Le patient est informé des symptômes de surdosage en fentanyl et de la nécessité de consulter immédiatement un médecin dans ce cas.
- Le patient a pris connaissance des précautions de conservation sécurisées du médicament (tenir hors de la portée et de la vue des enfants, conserver les comprimés dans leur blister jusqu'à la prise d'ACTIQ®).
- Le patient est informé des précautions particulières d'élimination d'ACTIQ® (retour du container à la pharmacie).
- Le patient a été sensibilisé à l'importance du maintien d'une bonne hygiène buccale pour prévenir les problèmes dentaires (porter une attention particulière aux patients souffrant de xérostomie).

6

ÉLÉMENTS À VÉRIFIER LORS DE LA DÉLIVRANCE

- La prescription est bien limitée à 28 jours et faite sur une ordonnance sécurisée.
- Le patient est familiarisé et a compris comment s'administrer ACTIQ®.
- Le patient a été informé sur son guide patient ACTIQ®, sur la notice dans la boîte et sait compléter les fiches de suivi.
- Le patient est informé des symptômes de surdosage en fentanyl et de la nécessité de consulter immédiatement un médecin dans ce cas.
- Le patient a pris connaissance des précautions de conservation sécurisées du médicament (hors de portée et de vue des enfants, comprimés à conserver dans leur blister).
- Le patient est informé des précautions particulières d'élimination d'ACTIQ® (élimination des applicateurs dans un container à rapporter à la pharmacie).
- Le patient a été sensibilisé à l'importance du maintien d'une bonne hygiène buccale pour prévenir les problèmes dentaires (porter une attention particulière aux patients souffrant de xérostomie).

7

ÉLÉMENTS À VÉRIFIER POUR UNE BONNE ADMINISTRATION

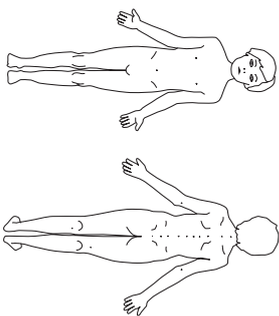
- Familiarisez-vous avec les instructions d'utilisation d'ACTIQ® et assurez-vous que vous êtes capable de montrer au patient comment manipuler et utiliser correctement les comprimés avec applicateurs buccaux d'ACTIQ®.
- Assurez-vous que le patient a bien reçu le guide patient, compris le fonctionnement du carnet de suivi de la douleur (situé à la fin de ce guide), et assurez-vous qu'il en garde un exemplaire chez lui.

Des fiches de suivi de la douleur et des prises de traitement correspondantes ont été intégrées à la fin du guide patient afin de faciliter l'évaluation du patient notamment au cours de la période de titration d'ACTIQ® avec :

- La localisation de la douleur.
- L'intensité des douleurs de fond.
- L'intensité et les caractéristiques des pics douloureux.
- Le traitement antalgique de votre douleur de fond.
- Traitement antalgique de vos pics douloureux.
- Autres traitements utilisés contre les douleurs.
- Comment évaluez-vous la qualité de votre sommeil ?
- Avez-vous des effets indésirables ?
- Commentaires sur vos différents traitements antalgiques et/ou vos douleurs.

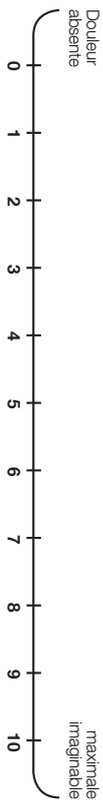
Date : / / 20

Localisations de la douleur



Vos douleurs

Intensité des douleurs de fond (1)



17

Intensité et caractéristiques des pics douloureux

Heure	Douleur moyenne										Douleur maximale imaginable											
Intensité de la douleur (0 à 10)	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Spontanés (Oui/Non)																						
Provoqués (Oui/Non) (si oui, par quoi)																						
Le jour (Oui/Non)																						
La nuit (Oui/Non)																						

1. D'après C. Vilser. Conduite à tenir devant des accès paroxystiques douloureux chez un patient atteint d'un cancer et déjà sous opioïdes forts pour sa douleur de fond. Fiche pratique La Lettre du Cancérologue vol. XVII - n°8 - octobre 2008.

Cochez la case en cas de modification de traitement antalgique

Traitement antalgique de votre douleur de fond

Dosage et posologie

Comment évaluez-vous la qualité de votre sommeil ?

Traitement antalgique de vos pics douloureux

Dosage et posologie

Avez-vous des effets indésirables ?

Constipation Vertiges

Nausées Vomissements

Somnolence

Autres : _____

Autres traitements utilisés contre les douleurs

Dosage et posologie

Commentaires sur vos différents traitements antalgiques et/ou vos douleurs

18

Références

- 1/ Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) ACTIQ®.
- 2/ Fishbain DA, Cole B *et al.* What percentage of chronic nonmalignant pain patients exposed to chronic opioid analgesic therapy develop abuse/addiction and/or aberrant drug-related behaviors? A structured evidence-based review. *Pain Medicine* 9(4)/ 2008; 444-459.
- 3/ Webster LR, Webster RM. Predicting aberrant behaviors in opioid-treated patients: preliminary validation of the Opioid Risk Tool, *Pain Med.* 2005;6:432-442.
- 4/ Brown RL, Rounds LA. Conjoint screening questionnaires for alcohol and other drug abuse: criterion validity in a primary care practice. *Wis Med J.* 1995;94(3):135-40.
- 5/ Savage SR, Kirsk KL, Passik SD. Challenges in using opioids to treat pain in persons with substance use disorders. *Addiction science & clinical practice.* 2008 June; 4(2):4-25.
- 6/ Webster LR, Webster RM. Predicting Aberrant Drug-Related Behavior in Chronic Pain Patients. New York, NY: International Conference on Pain and Chemical Dependency; 2002.
- 7/ Article R.5121-152 (5°) du Code de la Santé Publique.
- 8/ Article R.5121-152 (4°) du Code de la Santé Publique.
- 9/ Article R.5121-152 (6°) du Code de la Santé Publique.
- 10/ Fentanyl transmuqueux : Rappel de ses effets indésirables et de la nécessité de bien respecter ses indications - Point d'Information ANSM ; 25/09/2013.

Demande d'informations complémentaires

Si vous souhaitez de nouveaux "Guide à destination des professionnels de santé" ou "Guide Patient", et pour toute demande d'informations sur ces guides ou sur ACTIQ®, veuillez remplir le formulaire ci-dessous et le remettre à votre visiteur médical ou l'envoyer au service d'information médicale de TEVA Santé à l'adresse :

100-110, Esplanade du Général de Gaulle – 92931 La Défense Cedex

Indiquez vos coordonnées :

NOM : _____

Adresse : _____

Téléphone : _____

Besoin de documents :

- | | | |
|--------------------------|---|------------------|
| <input type="checkbox"/> | "Guide d'utilisation à destination des professionnels de santé" | Quantité : _____ |
| <input type="checkbox"/> | "Guide à destination des Patients" | Quantité : _____ |
| <input type="checkbox"/> | "Outil d'aide à la titration" | Quantité : _____ |

**Une équipe de professionnels de santé répondra à votre demande
ou vous contactera rapidement.**

VOUS POUVEZ NOUS JOINDRE 24H/24 AU

0 800 513 411 Service & appel
gratuits



