

## PARTIE III : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX CONSOMMATEURS

### Pr PRO-QUETIAPINE

Comprimés de fumarate de quétiapine à libération immédiate

Le présent feuillet constitue la troisième et dernière partie d'une monographie de produit publiée à la suite de l'approbation de la vente au Canada de PRO-QUETIAPINE et s'adresse tout particulièrement aux consommateurs. Elle n'est qu'un résumé et ne donne donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de PRO-QUETIAPINE. Pour toute question au sujet de ce médicament, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

Prière de lire ce feuillet avec attention avant de prendre PRO-QUETIAPINE. Gardez le feuillet jusqu'à ce que vous ayez pris tous vos comprimés PRO-QUETIAPINE.

### AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

#### Raisons d'utiliser ce médicament :

PRO-QUETIAPINE (fumarate de quétiapine) est utilisé pour :

- traiter les symptômes de schizophrénie, comme des hallucinations (entendre ou voir des choses qui n'existent pas), de fausses idées fixes, une méfiance inhabituelle ou un repli sur soi. Les patients peuvent aussi se sentir déprimés, anxieux ou tendus.
- traiter les symptômes de manie associée au trouble bipolaire, comme les pensées qui défilent, l'irritabilité, l'agressivité, l'agitation, un comportement impulsif ou une élévation excessive de l'humeur;
- traiter les symptômes de dépression associée au trouble bipolaire, comme la tristesse, le sentiment de culpabilité, le manque d'énergie, la perte d'appétit et/ou les troubles du sommeil.

Afin de vous aider, vous pouvez dire à un ami ou un parent que vous souffrez de ces symptômes et demander à cette personne de lire le présent feuillet. Vous pouvez lui demander de vous prévenir si elle pense que vos symptômes s'aggravent ou si des changements dans votre comportement l'inquiètent.

Votre médecin vous a peut-être prescrit PRO-QUETIAPINE pour une autre raison. Si vous avez des questions à ce propos, demandez-lui pourquoi il vous a prescrit PRO-QUETIAPINE.

PRO-QUETIAPINE ne guérira pas votre maladie, mais il pourra vous aider à maîtriser vos symptômes et à vous sentir mieux.

#### Effets de ce médicament :

PRO-QUETIAPINE qui appartient à une classe de médicaments appelés « antipsychotiques atypiques ».

Les maladies qui touchent le cerveau, comme la schizophrénie, peuvent être dues à un déséquilibre de certaines substances chimiques dans le cerveau. Ces déséquilibres peuvent être à

l'origine de certains de vos symptômes. Les médecins et les chercheurs ne sont pas tout à fait certains des causes de ces déséquilibres. La quétiapine semble agir en rétablissant l'équilibre chimique dans le cerveau.

#### Les circonstances où il est déconseillé d'utiliser

##### ce médicament :

Ne prenez pas PRO-QUETIAPINE si vous avez déjà eu une réaction allergique à la quétiapine ou à l'un des ingrédients de la liste des « ingrédients non médicinaux » du présent feuillet.

##### L'ingrédient médicinal :

Les comprimés PRO-QUETIAPINE contiennent un ingrédient actif, le fumarate de quétiapine.

##### Les ingrédients non médicinaux importants :

Chaque comprimé contient 25 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg ou 300 mg de quétiapine (sous forme de fumarate de quétiapine) comme ingrédient actif et les ingrédients inactifs suivants : hydrogénophosphate de calcium dihydraté, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline, povidone, glycolate d'amidon sodique.

L'enrobage contient :

25 mg : Jaune soleil FCF, rouge allura AC, carmin d'indigo, polyéthylène glycol 3350, alcool polyvinylique, talc, dioxyde de titane.

100 mg : oxyde de fer jaune, polyéthylène glycol 3350, alcool polyvinylique, talc, dioxyde de titane.

150 mg : Rouge allura AC, carmin d'indigo, oxyde de fer jaune, polyéthylène glycol 3350, alcool polyvinylique, talc, dioxyde de titane.

200 et 300 mg : polyéthylène glycol 3350, alcool polyvinylique, talc, dioxyde de titane.

#### Formes pharmaceutiques

Les comprimés PRO-QUETIAPINE sont offerts dans les cinq teneurs suivantes :

25 mg : Comprimé pêche, pelliculé, rond et biconvexe, portant l'inscription « QT » d'un côté et « S » de l'autre.

100 mg : Comprimé jaune, pelliculé, rond et biconvexe, portant l'inscription « QT » d'un côté et « S » de l'autre.  
100

150 mg : Comprimé jaune, pelliculé, rond et biconvexe, portant l'inscription « QT » d'un côté et « S » de l'autre.  
150

200 mg : Comprimé allant du blanc au blanc cassé, pelliculé, rond et biconvexe, portant l'inscription « QT » d'un côté et « S » de l'autre.  
200

300 mg : Comprimé en forme de capsule, pelliculé, rond et biconvexe, allant du blanc au blanc cassé, portant l'inscription « QT » d'un côté et « S » de l'autre.  
300

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

### Mises en garde et précautions importantes

Dans des études menées avec divers médicaments de la classe à laquelle appartient PRO-QUETIAPINE, y compris PRO-QUETIAPINE, l'utilisation de ces médicaments a été associée à une mortalité plus élevée chez les patients âgés atteints de démence. PRO-QUETIAPINE n'est pas indiqué chez les patients âgés atteints de démence.

Avant de commencer un traitement avec PRO-QUETIAPINE, informez votre médecin des points suivants :

- si vous avez déjà eu une réaction allergique à un médicament que vous avez déjà pris pour traiter votre maladie, ou si vous croyez être sensible ou allergique à l'un des ingrédients de PRO-QUETIAPINE.
- si vous prenez ou prévoyez prendre d'autres médicaments, sur ordonnance ou en vente libre un produit à base de plantes médicinales ou un remède naturel. Certains médicaments peuvent modifier l'effet d'autres médicaments de façon importante.
- si vous êtes enceinte ou avez l'intention de le devenir pendant votre traitement par PRO-QUETIAPINE.
- si vous allaitez ou si vous avez l'intention d'allaiter pendant votre traitement par PRO-QUETIAPINE. Vous ne devriez pas allaiter pendant un traitement par PRO-QUETIAPINE.
- si vous consommez de l'alcool ou des drogues.
- si vous présentez des antécédents d'abus d'alcool ou de drogues.
- si vous avez des problèmes de santé.
- si vous souffrez d'hypotension (tension artérielle basse) ou d'hypertension (tension artérielle élevée) ou si vous avez subi un accident vasculaire cérébral.
- si vous, ou un membre de votre famille, avez des antécédents de problèmes avec la façon dont votre cœur bat, de maladie ou de problème cardiaque, ou si vous prenez des médicaments qui pourraient avoir un effet sur la façon dont votre cœur bat.
- si vous avez des antécédents de crises épileptiques.
- si vous avez le diabète, des antécédents familiaux de diabète ou une glycémie élevée durant la grossesse.
- si vous avez des antécédents de problèmes de foie ou de reins.
- si vous savez que vous avez déjà présenté une baisse du nombre de globules blancs, causée ou non par d'autres médicaments.
- si vous faites de l'exercice intensif ou si vous travaillez dans des endroits chauds ou ensoleillés.
- si vous présentez l'un des facteurs de risque suivants contribuant à l'apparition de caillots sanguins : antécédents familiaux de caillots sanguins, âge (plus de 65 ans), tabagisme, obésité, intervention chirurgicale majeure récente (p. ex. remplacement de la hanche ou du genou), immobilité en raison d'un déplacement en avion

ou autre raison, ou prise de contraceptifs oraux (« la pilule »);

- si vous souffrez ou avez déjà souffert de constipation grave, d'une occlusion intestinale ou de toute autre maladie ayant eu un effet sur votre gros intestin;
- s'il vous arrive de cesser brièvement de respirer lors d'un sommeil normal (appelé « apnée du sommeil ») et que vous prenez des médicaments qui ralentissent la respiration ou l'activité normale du cerveau (« dépresseurs » du système nerveux central); si vous avez ou avez déjà eu de la difficulté à vider votre vessie ou à la vider complètement (rétention urinaire), si votre prostate est anormalement grosse, si vous souffrez d'une occlusion intestinale ou si la pression à l'intérieur de vos yeux est élevée. Ces troubles peuvent parfois se produire avec les médicaments appelés « anticholinergiques ».

Communiquez avec votre médecin aussitôt que possible si vous présentez :

- de la fièvre, des symptômes semblables à ceux de la grippe, un mal de gorge ou toute autre infection, étant donné que cela pourrait être causé par un très faible nombre de globules blancs et nécessiter l'arrêt de la prise de PRO-QUETIAPINE et/ou l'administration d'un autre traitement.
- une constipation qui s'accompagne d'une douleur persistante à l'estomac, ou une constipation qui ne répond pas au traitement, étant donné que cela pourrait entraîner une occlusion plus grave de l'intestin.

Dans les études cliniques sur le fumarate de quétiapine et d'autres médicaments du même type, on a rapporté un risque accru de décès chez les patients âgés atteints de démence et de troubles du comportement. PRO-QUETIAPINE n'est pas approuvé pour cet usage.

Des cas de pancréatite (inflammation du pancréas) ont été signalés chez certains patients. Bon nombre de ces patients présentaient des facteurs connus pour être associés à la pancréatite, comme un taux élevé de triglycérides (une substance grasseuse dans le sang), des calculs biliaires et la consommation d'alcool.

Des cas de cardiomyopathie (affaiblissement du muscle cardiaque) et de myocardite (inflammation du muscle cardiaque) ont été signalés chez certains patients. Toutefois, on ignore si le traitement au moyen du fumarate de quétiapine est lié à ces problèmes.

Si vous êtes diabétique, il convient de vous faire suivre pour détecter une aggravation de votre diabète.

Ne conduisez pas et ne faites pas fonctionner de machines tant que vous ne connaissez pas votre réaction à ce médicament. PRO-QUETIAPINE peut causer de la somnolence.

### **Idées suicidaires et aggravation de votre dépression ou d'une autre maladie mentale**

Si vous souffrez de dépression ou d'une autre maladie mentale, il est possible que vous ayez parfois envie de vous faire du mal ou

de vous tuer. Ces pensées peuvent aller en augmentant au début du traitement étant donné que tous ces médicaments mettent du temps avant de faire effet; il faut habituellement environ deux semaines et parfois, plus encore.

Si jamais vous avez envie de vous faire du mal ou de vous tuer, communiquez immédiatement avec votre médecin ou rendez-vous tout de suite à l'hôpital.

Afin de vous aider, vous pouvez dire à un ami ou un parent que vous souffrez de dépression ou d'une autre maladie mentale et demander à cette personne de lire le présent feuillet. Vous pouvez lui demander de vous prévenir si elle pense que votre dépression ou votre autre maladie mentale s'aggrave ou si des changements dans votre comportement l'inquiètent.

### Effets secondaires graves de nature cutanée

Des éruptions cutanées graves, mettant la vie en danger, ont été rapportées avec l'emploi de PRO-QUETIAPINE. Les symptômes comprennent la formation d'ampoules, la desquamation des lèvres, des yeux, de la bouche ou des parties génitales, l'enflure du visage et/ou de la langue et de l'urticaire. Ces éruptions cutanées graves peuvent s'étendre en entraînant la formation de cloques ou la desquamation de la peau. Elles s'accompagnent souvent de symptômes ressemblant à ceux de la grippe, d'anomalies du sang (augmentation d'un type de globules blancs parfois observé pendant les réactions allergiques) et de l'enflure de certaines glandes (ganglions lymphatiques).

Cessez de prendre PRO-QUETIAPINE si vous éprouvez ces symptômes et communiquez avec votre médecin ou obtenez des soins médicaux immédiatement.

### Effets sur les nouveau-nés :

Dans certains cas, des bébés nés d'une mère qui prenait PRO-QUETIAPINE pendant la grossesse ont présenté des symptômes de sevrage graves nécessitant une hospitalisation. Parfois, ces symptômes peuvent disparaître spontanément. Toutefois, soyez prêt à obtenir immédiatement des soins médicaux d'urgence pour votre nouveau-né s'il a de la difficulté à respirer ou à boire, s'il est trop somnolent ou encore s'il présente une rigidité musculaire, un relâchement musculaire (comme une poupée de chiffon) ou des tremblements.

## INTERACTIONS AVEC CE MÉDICAMENT

Comme certains médicaments peuvent modifier notablement l'effet d'autres médicaments, il est important de mentionner aux médecins, dentistes et pharmaciens que vous prenez PRO-QUETIAPINE. Assurez-vous aussi de leur mentionner tout autre médicament, sur ordonnance ou en vente libre, un produit à base de plantes médicinales ou un produit de santé naturel, que vous prenez ou avez l'intention de prendre.

Vous ne devriez pas boire d'alcool pendant un traitement par PRO-QUETIAPINE, car la combinaison d'alcool et de PRO-QUETIAPINE pourrait intensifier les effets de l'alcool.

Si vous prenez des médicaments pour traiter l'anxiété, la dépression, l'épilepsie (comme la phénytoïne ou la carbamazépine), une tension artérielle élevée ou encore pour vous aider à dormir, ou si vous projetez d'arrêter prochainement de les prendre, signalez-le à votre médecin.

Les agonistes de la dopamine (p. ex. la lévodopa, un agent antiparkinsonien) peuvent affaiblir l'effet de PRO-QUETIAPINE.

Le fumarate de quétiapine a des interactions médicamenteuses connues avec les médicaments suivants : carbamazépine (anticonvulsivant), phénytoïne (anticonvulsivant), kétoconazole (antifongique) et inhibiteurs de la protéase (pour le traitement de l'infection par le virus de l'immunodéficience humaine [VIH]).

Si vous prenez de l'érythromycine (antibiotique), de la clarithromycine (antibiotique), de la néfazodone, de la thioridazine (antipsychotique), du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour régler la tension artérielle), des médicaments pouvant causer la constipation ou des médicaments appelés « anticholinergiques », qui peuvent affecter votre capacité à vider votre vessie, signalez-le à votre médecin. Vous devriez aussi signaler à votre médecin si vous prenez des médicaments qui ont un effet sur la façon dont votre cœur bat et à quelle vitesse, par exemple, des médicaments qui peuvent causer un déséquilibre électrolytique (faibles taux de potassium ou de magnésium) comme les diurétiques (pilules favorisant l'élimination de l'eau) ou certains antibiotiques (médicaments qui traitent les infections).

### Effet sur les tests d'urine aux fins de dépistage de drogues :

Lorsque certaines méthodes de dépistage sont utilisées, PRO-QUETIAPINE peut entraîner des résultats positifs pour la méthadone ou certains médicaments pour traiter la dépression, appelés antidépresseurs tricycliques, et ce, même si vous ne prenez pas ces agents. Le cas échéant, on recommande de confirmer les résultats en utilisant des tests plus spécifiques.

## UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT

PRO-QUETIAPINE n'est pas recommandé chez les patients de moins de 18 ans.

### DOSE HABITUELLE :

#### Adultes

Pour que PRO-QUETIAPINE puisse vous aider à vous sentir mieux, il est très important de le prendre tous les jours selon les directives exactes de votre médecin. Prenez le nombre exact de comprimés que votre médecin vous a prescrit, au même moment, tous les jours.

#### Posologie recommandée

Votre dose sera ajustée en fonction de votre réponse clinique et de votre tolérance au traitement.

#### Schizophrénie

La dose de départ habituelle est de 25 mg, deux fois par jour. L'intervalle posologique recommandé est de 50 à 800 mg/jour, en deux prises.

### **Manie bipolaire**

La dose de départ habituelle est de 50 mg, deux fois par jour. L'intervalle posologique recommandé est de 100 à 800 mg/jour, en deux prises.

### **Dépression bipolaire**

Le schéma d'ajustement posologique habituel est jour 1 : 50 mg, jour 2 : 100 mg, jour 3 : 200 mg et à partir du jour 4 : 300 mg en une seule prise. Votre médecin pourrait augmenter votre dose à 400 mg au jour 5 et jusqu'à 600 mg par jour à partir du jour 8 selon votre réponse et votre tolérance au traitement. La dose maximale est de 600 mg par jour.

Vous mettez peut-être du temps à vous sentir mieux. Vous devez donc vous attendre à ce que certains symptômes s'atténuent lentement pendant les premières semaines de traitement. N'arrêtez pas de prendre PRO-QUETIAPINE et ne changez pas l'horaire de prise des comprimés sans consulter votre médecin.

Si vous arrêtez brusquement de prendre PRO-QUETIAPINE, vous risquez d'éprouver des symptômes de sevrage comme de l'insomnie (difficulté à dormir), des nausées et des vomissements.

Pour obtenir le meilleur effet possible de PRO-QUETIAPINE, vous devez :

- continuer de le prendre tous les jours, et
- garder votre médecin au courant de votre état, qu'il soit bon ou mauvais.

Ainsi, votre médecin et vous pourrez être certains que vous utilisez la dose de PRO-QUETIAPINE qui vous convient le mieux.

Vous pouvez prendre PRO-QUETIAPINE avec ou sans aliments.

Ne donnez PRO-QUETIAPINE à personne d'autre. Votre médecin a prescrit PRO-QUETIAPINE uniquement pour vous.

### **SURDOSE :**

**Si vous pensez avoir pris une dose trop élevée d'PRO-QUETIAPINE, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, le service d'urgence d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même en l'absence de symptômes.**

En cas de surdose avec PRO-QUETIAPINE, ou si vous croyez que vous ou une autre personne présentez un des effets secondaires de PRO-QUETIAPINE à un degré élevé (particulièrement la somnolence, mais aussi des battements cardiaques rapides, une sensation de tête légère et/ou des étourdissements, surtout lorsque vous vous levez rapidement d'une position assise ou couchée), appelez votre médecin ou le centre antipoison, ou rendez-vous immédiatement à l'urgence de l'hôpital le plus proche. N'oubliez pas d'apporter le flacon de médicament avec vous.

### **DOSE OUBLIÉE :**

Si vous oubliez une dose et vous en rendez compte quelques heures plus tard, prenez votre dose le plus tôt possible. Si une bonne partie de la journée s'est écoulée depuis votre oubli, ne prenez pas la dose oubliée et prenez la prochaine dose à l'heure habituelle. Ne prenez jamais deux doses à la fois.

Voici quelques trucs pour vous aider à vous souvenir de prendre chaque dose de PRO-QUETIAPINE :

- Prenez votre dose de PRO-QUETIAPINE à la même heure chaque jour.
- Associez la prise de PRO-QUETIAPINE à un moment de la journée qui vous rappellera de prendre votre médicament, par exemple, au repas ou au coucher.
- Utilisez un pilulier pour séparer vos doses de PRO-QUETIAPINE en fonction du jour de la semaine.
- Chaque fois que vous prenez une dose, notez l'heure et le jour sur un calendrier pour vous aider à déterminer quand prendre la prochaine dose de PRO-QUETIAPINE.
- Placez dans un endroit bien en évidence (p. ex. sur un miroir ou le réfrigérateur) une note pour vous souvenir de prendre PRO-QUETIAPINE.
- Demandez à un membre de votre famille ou à un ami de vous rappeler la prise de votre médicament.

### **EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE**

Comme tout médicament, PRO-QUETIAPINE peut produire des effets secondaires chez certaines personnes.

Des hausses de la glycémie (sucre dans le sang) et de l'hyperglycémie (taux élevé de sucre dans le sang) ont été signalées avec la prise de PRO-QUETIAPINE. Des cas occasionnels de diabète ont aussi été signalés. Votre médecin pourrait effectuer un test sanguin pour vérifier votre taux de sucre dans le sang (glycémie) avant que vous commenciez à prendre PRO-QUETIAPINE. Il pourrait aussi continuer à surveiller votre glycémie pendant toute la durée du traitement.

Une sensation de tête légère, les étourdissements (symptômes d'hypotension orthostatique) et la somnolence figurent parmi les effets secondaires le plus fréquemment observés avec la prise de PRO-QUETIAPINE, surtout pendant la première semaine de traitement ou après une augmentation de la dose. Les étourdissements et la somnolence sont habituellement d'intensité légère et devraient disparaître avec le temps. Pour aider à prévenir ces effets, levez-vous lentement d'une position assise ou couchée. Les étourdissements et la somnolence peuvent provoquer des chutes.

En position debout, l'hypotension est fréquente et peut entraîner des étourdissements ou une sensation de faiblesse (pouvant provoquer des chutes).

De plus, étant donné qu'un état de somnolence est fréquent lorsqu'on débute le traitement ou lorsqu'on augmente la dose, si vous devez conduire, faire fonctionner des machines ou

entreprendre quoi que ce soit qui exige de la vigilance, prenez des précautions supplémentaires jusqu'à ce que vous ayez la certitude que PRO-QUETIAPINE ne vous cause pas de somnolence.

La sécheresse buccale et le gain de poids ont également été rapportés très fréquemment chez les patients à qui on administrait PRO-QUETIAPINE. Votre médecin pourrait vous peser avant que vous commenciez à prendre PRO-QUETIAPINE et continuer à surveiller votre poids pendant toute la durée du traitement.

Des symptômes de sevrage, qui surviennent à l'arrêt du traitement par le fumarate de quétiapine, ont été signalés très fréquemment : insomnie (difficulté à dormir), nausées, maux de tête, diarrhée, vomissements, étourdissements et irritabilité. Il est recommandé de procéder à un sevrage graduel, sur une période d'au moins une ou deux semaines.

Voici d'autres effets secondaires fréquents : maux de tête, battements de cœur rapides, sensation de cœur qui bat, qui bat rapidement ou qui saute des battements, essoufflement, constipation, troubles digestifs, faiblesse, enflure des bras et des jambes, fièvre, maux d'estomac ou douleurs abdominales, vomissements (surtout chez les personnes âgées), vue brouillée, rêves anormaux et cauchemars, irritabilité, augmentation de l'appétit, troubles de l'élocution et de la parole et changements dans les valeurs des tests de laboratoire pour les fonctions du foie et de la thyroïde.

On a signalé des cas peu fréquents de difficulté à avaler, d'évanouissements (pouvant provoquer des chutes), de congestion nasale, de difficulté à uriner et de rythme cardiaque plus lent que la normale, qui peuvent survenir au début du traitement et peuvent être associés à une faible tension artérielle et à des évanouissements.

On a aussi signalé chez un petit nombre de patients des changements à une partie de l'œil que l'on appelle cristallin. Bien qu'on ignore si ces changements sont causés par PRO-QUETIAPINE, il est possible que votre médecin vous conseille de subir un examen particulier de la vue, qui est recommandé afin de maximiser la sécurité d'emploi du médicament.

On a signalé de rares cas de diminution de la température corporelle (hypothermie), d'une association de fièvre, de symptômes semblables à ceux de la grippe, de mal de gorge ou de toute autre infection accompagnée d'un très faible nombre de globules blancs (un trouble appelé agranulocytose) et d'obstruction intestinale, ainsi que des patients marchant, parlant, mangeant ou faisant d'autres activités pendant leur sommeil.

Dans de très rares cas, ce type de médicament peut nuire à la capacité de l'organisme à régler la température corporelle. Par conséquent, évitez d'avoir trop chaud ou de vous déshydrater (lors d'efforts vigoureux par exemple ou en vous exposant à des chaleurs extrêmes) pendant votre traitement avec PRO-QUETIAPINE.

Les effets secondaires survenant à une fréquence inconnue (ne pouvant être estimée à partir des données disponibles)

comprennent les symptômes de sevrage chez les nouveau-nés dont la mère a utilisé PRO-QUETIAPINE durant sa grossesse.

Les effets suivants, qui concernent les résultats des tests sanguins de routine, peuvent aussi survenir avec PRO-QUETIAPINE :

- Diminution du nombre de globules blancs. Normalement, ces changements disparaissent lorsqu'on met fin au traitement avec le fumarate de quétiapine.
- Diminution du nombre de globules rouges, des cellules qui transportent l'oxygène dans le corps.
- Augmentation du nombre d'un type particulier de globules blancs (éosinophilie), comme c'est parfois le cas lorsque des réactions allergiques se produisent.
- Baisse du nombre de plaquettes (thrombocytopenie), des cellules qui aident à arrêter les saignements quand on se coupe.
- Hausse du taux d'enzymes du foie. Normalement, ces changements disparaissent lorsqu'on poursuit le traitement avec le fumarate de quétiapine. Augmentation de la quantité de substances grasses (taux de lipides tels que les triglycérides et le cholestérol) dans le sang.
- Changements de la quantité de substances grasses (taux de lipides tels que les triglycérides et le cholestérol) dans le sang.
- Hausse de la quantité de créatine phosphokinase, une substance que l'on trouve dans les muscles.
- Augmentation de la quantité de sucre (glucose) dans le sang.
- Augmentation de la quantité d'hormone prolactine dans le sang. Dans de rares cas (< 0,1 % à ≥ 0,01 %), cette augmentation peut causer le gonflement des seins et la production inattendue de lait chez les femmes de même que chez certains hommes. Cette situation peut aussi nuire à la régularité des règles chez les femmes.
- Si vous présentez un taux sanguin élevé de prolactine et une affection appelée hypogonadisme, vous pourriez présenter un risque accru de fractures attribuables à l'ostéoporose. Cela peut survenir tant chez les hommes que chez les femmes.

Une des choses les plus importantes que vous devez faire pour minimiser les risques d'apparition de ces effets secondaires, tout en profitant des effets bénéfiques de PRO-QUETIAPINE, est de consulter votre médecin ou votre pharmacien si vous remarquez un symptôme qui vous inquiète, même si ce symptôme ne semble pas lié au médicament ou n'est pas mentionné dans le présent feuillet.

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE				
Symptôme/effet		Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux d'urgence
		Dans les cas graves seulement	Dans tous les cas	
<b>Très fréquent</b>	Mouvements musculaires anormaux, y compris difficulté à amorcer un mouvement musculaire, tremblements, agitation ou raideurs musculaires qui ne sont pas accompagnées de douleurs		√	
<b>Fréquent</b>	Apparition ou aggravation de la constipation		√	
<b>Peu fréquents</b>	Mouvements involontaires principalement du visage ou de la langue (dyskinésie tardive)		√	
	Symptômes de réaction allergique tels que boursoufflures, bosses ou enflure			√
	Jambes sans repos (sensations désagréables dans les jambes)		√	
	Crise convulsive (c.-à.-d. perte de conscience accompagnée de « crise » incontrôlable de secousses musculaires)			√
	Incapacité à uriner (rétention urinaire)			√
<b>Rares</b>	Priapisme (c.-à.-d. érection douloureuse et prolongée [pendant plus de 4 heures] du pénis)			√
	Ensemble des symptômes suivants : Forte fièvre, raideur musculaire, augmentation marquée de la tension artérielle et/ou de la fréquence cardiaque et baisse de la conscience (appelé syndrome malin des neuroleptiques)			√

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE				
Symptôme/effet		Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux d'urgence
		Dans les cas graves seulement	Dans tous les cas	
	Caillots de sang : enflure, douleur et rougeur à un bras ou une jambe, qui peut aussi être chaud(e) au toucher. Apparition soudaine d'une douleur thoracique, d'une difficulté à respirer et de palpitations cardiaques		√	
	Troubles du foie ou inflammation du foie avec ou sans jaunisse (un jaunissement de la peau/des paumes ou du blanc des yeux), urine foncée, douleurs abdominales, nausées, vomissements, perte d'appétit		√	
<b>Très rares</b>	Anaphylaxie (forme grave de réaction allergique; les symptômes incluent l'enflure de la bouche, du visage, des lèvres et de la langue, peut inclure une grande difficulté à respirer et un état de choc)			√
	Brefs arrêts de la respiration durant le sommeil normal (apnée du sommeil)			√

**EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE**

Symptôme/effet		Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux d'urgence
		Dans les cas graves seulement	Dans tous les cas	
<b>Fréquence inconnue</b>	Syndrome réunissant une combinaison des symptômes suivants : éruption cutanée étendue, fièvre, résultats anormaux à certains tests sanguins (élévation des taux d'enzymes produites par le foie et hausse d'un type de globules blancs parfois observée en cas de réaction allergique) et enflure des ganglions lymphatiques (une maladie appelée «syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques»)		√	

*Cette liste d'effets secondaires n'est pas complète. Pour tout effet inattendu ressenti lors de la prise de PRO- QUETIAPINE, veuillez communiquer avec votre médecin ou votre pharmacien.*

**COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT**

Gardez PRO-QUETIAPINE à la température ambiante (entre 15 °C et 30 °C) et hors de la portée des enfants. Gardez ce médicament à l'abri de la lumière.

La date de péremption de ce médicament est imprimée sur l'emballage. Ne prenez pas de médicament de cet emballage après cette date.

Si votre médecin vous dit de cesser de prendre PRO-QUETIAPINE ou si vous remarquez que la date de péremption est dépassée, veuillez retourner les comprimés restants à votre pharmacien.

**Déclaration des effets secondaires**

Vous pouvez déclarer les effets secondaires soupçonnés associés avec l'utilisation d'un produit de santé de l'une des deux façons suivantes :

- en visitant le site Web consacré à la déclaration des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html>) pour savoir comment faire une déclaration en ligne, par courrier ou par télécopieur; ou
- en composant sans frais le 1-866-234-2345.

*REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.*

**POUR DE PLUS AMPLES RENSEIGNEMENTS**

Remarque importante : Ce feuillet mentionne certaines des situations où vous devez appeler le médecin pendant votre traitement par PRO-QUETIAPINE, mais d'autres situations imprévisibles peuvent survenir. Rien dans ce feuillet ne vous empêche de communiquer avec votre médecin ou vos pharmaciens pour leur poser des questions ou leur faire part de vos inquiétudes au sujet de PRO-QUETIAPINE.

Pour de plus amples renseignements au sujet de PRO-QUETIAPINE :

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements pour les patients sur le médicament. Ce document est publié sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada.html>), en communiquant avec Pro Doc Ltée au 1-800-361-8559, [www.prodoc.qc.ca](http://www.prodoc.qc.ca) ou [info@prodoc.qc.ca](mailto:info@prodoc.qc.ca).

Le présent dépliant a été rédigé par :  
Pro Doc Ltée, Laval (Québec) H7L 3W9

Dernière révision : 1 mars 2021