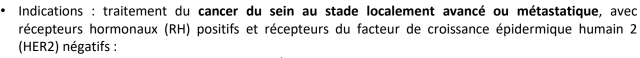
TO S

MÉCANISME D'ACTION ET INDICATION AMM 1

Thérapie ciblée : **inhibiteur sélectif des kinases 4 et 6** dépendantes des cyclines, toutes deux impliquées dans la régulation cellulaire







- chez les femmes ménopausées en 1ère ligne en association avec un inhibiteur de l'aromatase
- chez les femmes ménopausées en 1ère ou 2ème ligne en association avec le fulvestrant

Chez les femmes en pré/périménopause, l'hormonothérapie doit être associée à un agoniste de l'hormone de libération de la lutéinostimuline LHRH.

PRÉSENTATION ET CARACTÉRISTIQUES 1



- Comprimé violet, légèrement grisâtre, dosé à 200 mg, rond portant l'inscription « RIC » sur l'une des faces et « NVR » sur l'autre face.
- Boite de 21, 42 ou 63 comprimés, sous plaquettes.
- Conservation à température ambiante
- Ne pas déconditionner dans un pilulier.

PRESCRIPTION ET DISPENSATION ²

- Prescription hospitalière (liste I) réservée aux spécialistes et services d'oncologie médicale ou de cancérologie
- Surveillance particulière pendant le traitement



- Dispensation en pharmacies de ville
- Posologie usuelle recommandée : **600 mg/jour** (3 comprimés par jour) pendant **21 jours** (de J1 à J21) suivis

d'une période de 7 jours de repos (= cycle de 28 jours).

Poursuite du traitement jusqu'à progression de la maladie ou apparition d'une toxicité inacceptable.

Adaptations possibles selon tolérance (voir § 4.2 RCP) : 1ère réduction de dose à 400 mg/jour puis si besoin 2ème

réduction à 200 mg/jour.



POSOLOGIE & MODALITÉS DE PRISE 1

- IR légère ou modérée : aucun ajustement posologique
- IR **sévère** : non recommandé (absence de données)



- IH légère : aucun ajustement posologique
- IH modérée ou sévère : dose initiale recommandée à 400 mg/jour

Modalités de prise : 1 prise/jour comprimés à avaler avec un verre d'eau, à heure fixe, de préférence le matin, pendant ou en dehors d'un repas

- <u>En cas d'oubli</u>: ne pas prendre la dose manquée. La dose suivante sera prise à l'heure habituelle, sans la doubler. Le noter dans le carnet de suivi⁴.
- En cas de vomissement: ne pas prendre de nouvelle dose.

 Poursuivre le traitement à l'heure habituelle, sans la doubler. Le noter dans le carnet de suivi⁴.

SURVEILLANCES SPÉCIFIQUES ¹

- NFS, plaquettes, ionogramme
- NFS contrôlée toutes les 2 semaines pendant les 2 premiers cycles, au début de chacun des 4 cycles suivants, puis si cliniquement indiqué. Dosage des électrolytes sériques (potassium, calcium, phosphore et magnésium) au début des 6 premiers cycles puis selon clinique.
- Fonction cardiaque
- ECG réalisé au début de traitement (instauration du traitement si QTcF < 450 ms), à J14 du premier cycle et au début du second cycle puis selon clinique ensuite.
- Fonction hépatique
- Surveillance tous les 15 jours pendant les 2 premiers cycles, puis mensuellement aux 4 cycles suivants, puis si cliniquement indiqué. Un contrôle plus fréquent est recommandé si des anomalies de grade ≥2 sont observées.
- Contraception
- Hommes et femmes en âge de procréer doivent utiliser une contraception efficace pendant le traitement et durant les 3 semaines qui suivent la dernière prise.
- Grossesse/ Allaitement
- Traitement contre-indiqué pendant la grossesse ; interrompre l'allaitement pendant le traitement et durant les 3 semaines qui suivent la dernière prise.
- 🔷 Intolérance ou allergie 🍣
- Traitement déconseillé en cas d'hypersensibilité à l'arachide ou au soja (Ribociclib contient de la lécithine de soja)

essentielles

Médicaments concernés Niveau Nature de l'interaction médicamenteuse Vaccins vivants atténués Toxicité hématologique de ribociclib ; avis spécialiste Contreindication Millepertuis ∠ Concentration (C°) plasmatique du ribociclib (inefficacité) Inducteurs du CYP3A4 ∠ C° plasmatique du ribociclib (inefficacité) → surveillance si association Carbamazépine, phénytoïne, rifampicine... inévitable Inhibiteurs du CYP3A4 \nearrow C° plasmatique du ribociclib (**toxicité**) \rightarrow si association inévitable, diminuer la Antifongiques azolés, inhibiteurs de posologie au palier de dose inférieure + surveillance **Association** protéases, pamplemousse... déconseillée Substrats du CYP3A ¬ C° Substrats (toxicité) → surveillance si association inévitable Amiodarone, simvastatine, triazolam... Médicaments allongeant l'intervalle QT Risque majoré de troubles du rythme → surveillance clinique et ECG ; si besoin ン de la posologie du ribociclib au palier de dose inférieure ou interruption Antihistaminiques H1, hypokaliémiants... Antiacides gastriques, résines chélatrices Précaution ∠ Absorption intestinale du ribociclib (inefficacité) → respecter un intervalle (colestyramine, sévélamer...), topiques d'emploi minimum de 2h entre les prises gastro-intestinaux A prendre Phytothérapie, tisanes, huiles A évaluer au cas par cas à l'aide des bases de données disponibles (exemple :



Toxicité

Interactions à évaluer en considérant la liste complète des traitements associés, y compris en automédication D'autres interactions peuvent exister (liste non exhaustive) - Contactez votre OMEDIT ou votre CRPV en cas de question

GESTION DES PRINCIPAUX EFFETS INDÉSIRABLES (EI) 1,4

Affections de la peau et du tissu sous-cutané Conseils de prévention (voir fiche patient). Réversible à l'arrêt du traitement.

Alopécie

Conseils hygiéniques (voir fiche patient). Traitement par antihistaminique par voie orale ± dermocorticoïde ± produit

Eruption cutanée

émollient ± traitement des surinfections selon la sévérité.

HEDRINE)

Conseils hygiéniques (voir fiche patient). Traitement antiprurigineux à usage local (dermocorticoïde) ±

Prurit antihistaminique par voie orale. Avis spécialiste si grade ≥ 2 (prurit intense ou étendu, intermittent, lésions de grattage, interférant avec les activités instrumentales de la vie quotidienne ; nécessitant un traitement oral ; cf.RCP).

Affections du système nerveux

Conseils hygiéno-diététiques (voir fiche patient). Céphalées : traitement symptomatique avec antalgiques de palier I

bicarbonate de sodium 1,4% en gargarisme) ± anti-infectieux selon gravité (voir fiche d'aide à la prise en charge des

mucites⁴). Avis spécialiste pour adaptation du traitement ou suspension si grade ≥ 2 (douleur, énanthème, ulcération

traitement symptomatique peut être nécessaire (diurétiques). Avis spécialiste si grade ≥ 3 (écart > 30% en volume

ou II. Avis spécialiste si grade ≥ 2 (douleur modérée ; interférant avec les activités instrumentales de la vie Céphalées, fatigue, quotidienne; voir § 4.2 du RCP). Fatigue: surveillances biologique et clinique. Avis spécialiste si grade ≥ 2 (fatique ne cédant pas avec le repos ; interférant avec les activités instrumentales de la vie quotidienne ; voir § 4.2 du RCP). Affections gastro-intestinales

Conseils hygiéno-diététiques (voir fiche patient). En cas de constipation : traitement symptomatique (laxatifs ± probiotiques en prévention des récidives). Surveillance du transit. Avis spécialiste si grade ≥ 3 (constipation interférant Effets digestifs: avec les activités élémentaires de la vie quotidienne ; voir § 4.2 du RCP). En cas de diarrhée : réhydratation et constipation, diarrhée, traitement symptomatique selon sévérité (antidiarrhéique ± probiotiques) ± anti-infectieux selon étiologie (voir fiche douleurs abdominales, d'aide à la prise en charge de la diarrhée⁴). Avis spécialiste si grade ≥ 3 (augmentation de 7 selles ou plus/j par rapport nausées, vomissements, à l'état habituel; voir § 4.2 du RCP) + surveillance (NFS, fièvre). En cas de nausées/vomissements : traitement perte d'appétit antiémétique ± réhydratation selon sévérité (voir fiche d'aide à la prise en charge des nausées et vomissements⁴). Avis spécialiste si grade ≥ 3 (apport calorique oral et apport hydrique insuffisants; nécessitant une sonde de nutrition entérale, une nutrition parentérale totale ou une hospitalisation ; ≥ 6 vomissements/j ; voir § 4.2 du RCP). Conseils hygiéno-diététiques (voir fiche patient). Traitement antalgique, bains de bouche (solution pure de

non confluente, alimentation solide; voir § 4.2 du RCP). Affections hématologiques et du système lymphatique

Surveillance clinique et biologique adaptées (voir page 1). Avis spécialiste si grade ≥ 3 (Hb < 8 g/dL; leucocytes < 2 Anémie, leucopénie,

neutropénie G/L; neutrophiles < 1 G/L; voir § 4.2 du RCP). Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales

Conseils hygiéniques (voir fiche patient). Surveillance clinique et radiologique adaptées. Avis spécialiste si grade ≥ 2 Dyspnée, toux (essoufflement lors d'un effort minime ; interférant avec les activités instrumentales de la vie quotidienne ; cf. RCP).

Infections et infestations

Œdèmes périphériques

Sensibiliser le patient sur les mesures de réduction du risque de contamination (voir fiche patient). L'informer que Infections des voies tout symptôme évocateur d'infection (fièvre, frissons, toux, maux de gorge, brûlures urinaires) nécessite une respiratoires, urinaires...

Stomatites

information sans délai auprès du médecin. Troubles généraux Conseils hygiéno-diététiques (voir fiche patient). En cas de prise de poids rapide et inattendue, la mise en place d'un

entre les membres, déviation macroscopique des contours anatomiques habituels, interférence avec les activités élémentaires de la vie quotidienne; voir § 4.2 du RCP).

D'autres El peuvent survenir : dorsalgie, douleur oropharyngée, dysgueusie, sécheresse oculaire... (liste non exhaustive, voir RCP). Pensez à déclarer tout effet indésirable à votre <u>CRPV</u> et/ou à les contacter en cas de question.

Voir la « fiche Patient » correspondante pour les conseils spécifiques à donner aux patients

Pour plus d'information, se reporter aux sources suivantes (consultées le 14/04/2023) : 1 - RCP ; 2 - RSP ANSM ; 3 - Thésaurus IM de l'ANSM 10/2020 ; 4 - Fiches « Aide à la prise en charge des El chimio-induits » et carnet de suivi disponibles sur www.omeditbretagne.fr ou www.omedit-paysdelaloire.fr