

Liste de vérification pour la prescription d'ADDYI® (flibansérine)

Avant de prescrire ADDYI (flibansérine), le professionnel de la santé doit envisager d'utiliser la liste de vérification pour la prescription comme outil pour confirmer l'admissibilité de la patiente au traitement. Si la patiente est jugée admissible, il faut obtenir son consentement éclairé conformément à la législation et à toute norme ou directive provinciale ou territoriale.



À propos d'ADDYI

ADDYI est indiqué pour le traitement du trouble généralisé et acquis lié à la baisse du désir sexuel chez la femme pré- et naturellement ménopausée âgée de 60 ans ou moins, caractérisé par une diminution de la libido de 75 à 100 % du temps depuis au moins six mois, qui est la source d'une souffrance psychologique marquée ou de problèmes relationnels, et qui N'EST PAS attribuable :

- à un problème concomitant de nature médicale ou psychiatrique;
- à des problèmes au sein de la relation; ou
- aux effets d'un médicament ou d'une autre substance pharmacologique.

ADDYI ne doit pas être prescrit aux patientes qui ont répondu NON aux questions 1 à 5

- | | | |
|---|---------------------------|---------------------------|
| 1. Auparavant, le degré de désir ou d'intérêt sexuel de la patiente était-il bon et satisfaisant pour elle? | <input type="radio"/> Oui | <input type="radio"/> Non |
| 2. Y a-t-il eu une diminution du degré de désir ou d'intérêt sexuel de la patiente? | <input type="radio"/> Oui | <input type="radio"/> Non |
| 3. Le désir sexuel a-t-il été diminué pendant plus de 6 mois, 75 à 100 % du temps? | <input type="radio"/> Oui | <input type="radio"/> Non |
| 4. Est-ce que la patiente est dérangée par la diminution de son degré de désir ou d'intérêt sexuel? | <input type="radio"/> Oui | <input type="radio"/> Non |
| 5. Est-ce que la patiente aimerait que son degré de désir ou d'intérêt sexuel augmente? | <input type="radio"/> Oui | <input type="radio"/> Non |

Il faut faire preuve de jugement clinique si l'on prescrit ADDYI à des patientes qui ont répondu OUI à l'une des questions ci-dessous, car un diagnostic primaire autre que le trouble lié à la baisse du désir sexuel pourrait être présent.

- | | | |
|--|---------------------------|---------------------------|
| 1. Y a-t-il des facteurs qui pourraient contribuer à sa diminution actuelle du désir ou de l'intérêt sexuel? | | |
| A. Une intervention chirurgicale, une dépression, des blessures ou tout autre problème de santé | <input type="radio"/> Oui | <input type="radio"/> Non |
| B. Médicaments (p.ex. ISRS), drogues ou quantité d'alcool prise actuellement | <input type="radio"/> Oui | <input type="radio"/> Non |
| C. Accouchement récent, symptômes de la ménopause | <input type="radio"/> Oui | <input type="radio"/> Non |
| D. Autres problèmes sexuels possibles (douleur, diminution de l'excitation ou de l'orgasme) | <input type="radio"/> Oui | <input type="radio"/> Non |
| E. Les problèmes sexuels de son partenaire | <input type="radio"/> Oui | <input type="radio"/> Non |
| F. Insatisfaction à l'égard de sa relation ou de son partenaire | <input type="radio"/> Oui | <input type="radio"/> Non |
| G. Stress ou fatigue | <input type="radio"/> Oui | <input type="radio"/> Non |

Contre-indications à la prescription d'ADDYI :

ADDYI ne doit pas être prescrit aux patientes qui ont répondu OUI aux questions ci-dessous.

1. Est-ce que la patiente souffre d'insuffisance hépatique? Oui Non
2. Est-ce que la patiente est enceinte ou allaite? Oui Non
3. Est-ce que la patiente consomme actuellement de l'alcool et a une tension artérielle systolique au repos de < 110 mmHg ou une tension artérielle diastolique < 60 mmHg? Oui Non
4. Est-ce que la patiente prend des inhibiteurs modérés ou puissants du CYP3A4? Voici quelques exemples d'inhibiteurs modérés ou puissants du CYP3A4 : ritonavir, flucanazole, ciprofloxacine, érythromycine, boceprevir, néfazodone et jus de pamplemousse.
Veuillez consulter la monographie de produit d'ADDYI pour de plus amples renseignements. Oui Non
5. Est-ce que la patiente a une hypersensibilité à la flibansérine ou à d'autres composants d'ADDYI? Oui Non
6. Est-ce que la patiente prend des substrats de la glycoprotéine P (P-gp) (digoxine)? Oui Non

Conseils aux patients pour une utilisation sécuritaire d'ADDYI :

Les patientes doivent être conseillées sur la façon de prendre ADDYI afin de favoriser l'utilisation sécuritaire du médicament.

1. ADDYI doit être pris au coucher parce que l'administration durant la journée augmente le risque d'hypotension, de syncope et de dépression du SNC (p. ex. somnolence et sédation). Fait
2. L'importance de limiter sa consommation d'alcool en association avec ADDYI, car l'association d'ADDYI et d'alcool peut augmenter le risque d'hypotension artérielle grave. Fait
3. Il faut déconseiller à la patiente de conduire un véhicule, d'utiliser des machines ou de participer à des activités nécessitant de la vigilance pendant aux moins 6 heures après la prise d'ADDYI et jusqu'à ce qu'elle sache comment elle pourrait réagir à ce médicament. Fait
4. Si la patiente oublie de prendre une dose, on doit lui indiquer de sauter cette dose et de prendre sa prochaine dose au coucher le jour suivant. L'augmentation des doses n'est pas associée à un effet plus important et peut augmenter les risques d'effets secondaires. Fait
5. ADDYI doit être utilisé avec prudence chez les patientes présentant des troubles cardiovasculaires préexistants. Les effets secondaires de l'utilisation d'ADDYI comprennent la tachycardie, les palpitations, l'hypotension et la syncope. Fait
6. La patiente doit être avertie que ce ne sont pas toutes les femmes qui bénéficient du traitement par ADDYI. Il convient de cesser le traitement après huit semaines si aucune amélioration n'a été observée. Fait
7. La patiente donne son consentement au traitement par ADDYI. Fait
8. La patiente a reçu une copie des « Document pour les patientes ». Fait

Pour en savoir plus, veuillez consulter la monographie de produit d'ADDYI.