

**Copy**

**PRISTIQ Email #1– Efficacy**

COPY REVISIONS

Original v.1: November 9, 2015

Lasers V02: November 17, 2015

SUBJECT: Efficacité démontrée de PRISTIQ

VISUAL: PATIENT VISUAL

LOGO: PrPRISTIQMD

COPY: PRISTIQ est indiqué dans le traitement symptomatique du trouble dépressif majeur1**.**

HEAD: **Dans les cas de trouble dépressif majeur, son médecin parle d’une**

**« amélioration démontrée de la capacité fonctionnelle ».**

**Elle appelle ça « son aide au travail »\*.**

HEAD: **Optez pour PRISTIQ**

HEAD: **Améliorations démontrées de la capacité fonctionnelle − vie sociale, vie familiale et vie professionnelle**

(paramètres d’évaluation secondaires)

COPY:

* Après 8 semaines, une amélioration significative de la capacité fonctionnelle a été démontrée avec les doses de 50 et de 100 mg de PRISTIQ à l’échelle SDS (*Sheehan Disability Scale*) par rapport au score initial et au placebo2†.

CHART TITLE: **Réduction des scores à différents items de l’échelle SDS  
 par rapport à la valeur initiale2‡**

CHART:

Vie familiale Vie sociale Vie professionnelle

**Amélioration**

**FPO**

Y-AXIS: Variation moyenne ajustée des scores SDS par rapport au départ

0, -0,5, -1,0, -1,5, -2,0, -2,5, -3,0, -3,5, -4,0

X-AXIS: Placebo (n = 160)

PRISTIQ à 50 mg (n = 163)

PRISTIQ à 100 mg (n = 157)

Placebo (n = 160)

PRISTIQ à 50 mg (n = 163)

PRISTIQ à 100 mg (n = 157)

Placebo (n = 148)

PRISTIQ à 50 mg (n = 156)

PRISTIQ à 100 mg (n = 149)

COPY: Amélioration

DISCLAIMER: D’après Boyer P, *et al*., 2008.

CHART DATA:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Vie familiale** | | | **Vie sociale** | | | **Vie professionnelle** | | |
| Placebo | 50 mg | 100 mg | Placebo | 50 mg | 100 mg | Placebo | 50 mg | 100 mg |
| -2,2 | -3,0 | -3,2 | -2,3 | -3,2 | -3,4 | -2,2 | -2,9 | -3,2 |
|  | *p*= 0,002 vs placebo | *p*< 0,001 vs placebo |  | *p*< 0,001 vs placebo | *p*< 0,001 vs placebo |  | *p*= 0,010 vs placebo | *p*< 0,001 vs placebo |

BALANCE:

**Renseignements relatifs à l’innocuité**

**Usage clinique :**

* PRISTIQ n’est pas indiqué chez les enfants de moins de 18 ans.
* L’efficacité à court terme de PRISTIQ a été démontrée par des essais contrôlés par placebo d’une durée allant jusqu’à 8 semaines.
* L’efficacité de PRISTIQ à maintenir la réponse au traitement antidépresseur jusqu’à 26 semaines a été démontrée dans un essai comparatif avec placebo mené auprès de patients qui avaient répondu à un traitement de 20 semaines administré en mode ouvert.

**Contre-indications :**

* Prise d’un inhibiteur de la monoamine-oxydase (IMAO) en concomitance ou au cours des 14 derniers jours
* Hypersensibilité au chlorhydrate de venlafaxine

**Mises en garde et précautions les plus importantes :**

* **Changements comportementaux et émotionnels, dont l’automutilation :** Les ISRS ou d’autres antidépresseurs récents peuvent être associés à :
* des changements comportementaux et émotionnels, y compris un risque accru d’idées et de comportements suicidaires;
* des effets indésirables graves de type agitation associés à l’automutilation ou à des lésions causées à autrui;
* des idées et des comportements suicidaires; un suivi clinique rigoureux est recommandé.
* **Symptômes liés à l’arrêt du traitement :** Ne pas cesser brusquement le traitement; on recommande de réduire graduellement la dose.

**Autres mises en garde et précautions pertinentes :**

* Administration concomitante avec la venlafaxine non recommandée
* Réactions allergiques telles que : éruption cutanée, urticaire ou phénomène allergique apparenté
* Risque de fracture associé au traitement par un ISRS ou un IRSN
* Augmentations de la fréquence cardiaque et de la tension artérielle (mesure de la tension artérielle avant le traitement et régulièrement durant celui-ci)
* Élévation du cholestérol et des triglycérides (dosage des lipides sériques à envisager durant le traitement)
* Hyponatrémie ou syndrome de sécrétion inappropriée d’hormone antidiurétique (SIHAD) constatés durant un traitement par un IRSN ou un ISRS
* Possibilité d’une occlusion gastro-intestinale
* Saignements anormaux associés à la prise d’un IRSN ou d’un ISRS
* Pneumopathie interstitielle et éosinophilie pulmonaire associées au traitement par la venlafaxine
* Convulsions
* Glaucome à angle étroit
* Manie/hypomanie
* Réactions évoquant le syndrome sérotoninergique ou le syndrome malin des neuroleptiques

**Pour de plus amples renseignements :**

Veuillez consulter la monographie à l’adresse http://pfizer.ca/fr/our\_products/products/monograph/226 pour obtenir des renseignements importants sur les effets indésirables, les interactions médicamenteuses et la posologie qui n’ont pas été mentionnés dans le présent document.

Vous pouvez également obtenir la monographie en composant le 1-800-463-6001.

COPY: Pour de plus amples renseignements, visitez PristiqPro.ca

FOOTNOTES:

\* L’échelle SDS mesure l’incapacité fonctionnelle que les symptômes dépressifs suscitent dans la vie familiale, sociale et professionnelle du patient3. La diminution du score SDS indique une amélioration de la capacité fonctionnelle2.

† Essai multicentrique, contrôlé par placebo, à double insu, à répartition aléatoire et à groupes parallèles mené auprès de 485 patients atteints d’un TDM et ayant obtenu un score total ≥ 20 à l’échelle HAM-D17 (échelle d’évaluation de la dépression de Hamilton à 17 items); un score ≥ 2 à l’item 1 de l’échelle HAM­D17; et un score ≥ 4 à l’échelle CGI-S (*Clinical Global Impressions Scale-Severity*). Après la répartition aléatoire, les patients ont reçu une dose fixe de 50 ou de 100 mg/jour de PRISTIQ ou un placebo pendant 8 semaines. Le principal paramètre d’évaluation était le changement du score total HAM-D17 par rapport au départ, avec le report en aval de la dernière observation (RADO). Le changement du score de chaque domaine de l’échelle SDS par rapport au départ, avec RADO, était un paramètre d’évaluation secondaire.

‡ RADO pour l’évaluation finale, population en intention de traiter (ITT).

REFERENCE:

**Références :**

1. Monographie de PRISTIQ, Pfizer Canada inc., 3 décembre 2014. 2. Boyer P, Montgomery S, Lepola U *et al.* Efficacy, safety, and tolerability of fixed-dose desvenlafaxine 50 and 100 mg/day for major depressive disorder in a placebo-controlled trial. *Int Clin Psychopharmacol* 2008; 23(5):243-253. 3. Sheehan DV. Rush AJ *et al*., éditeurs. *Handbook of psychiatric measures*, 2000.

DISCLAIMER:

Message envoyé par STA Healthcare Communications Inc., 6500, route Transcanadienne, bureau 610, Pointe-Claire (QC) H9R 0A5 au nom de Pfizer Canada inc. Vous pouvez vous désabonner pour ne plus recevoir de messages en cliquant sur le lien « Se désabonner » ci-dessous.

Se désabonner

FOOTER:  
LOGOS: CCPP, Rx&D

CODE: CA0115PRI013F

|  |
| --- |
|  |

LOGO: Pfizer

LOGO: Pfizer, Faites confiance à PRISTIQ pour un soulagement puissant des symptômes

LEGAL: PRISTIQ, M.D. de Wyeth LLC, Pfizer Canada inc., licencié

© 2015 Pfizer Canada inc.  
Kirkland (Québec) H9J 2M5