ANNEXE I RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Les professionnels de la santé sont tenus de déclarer tout effet indésirable suspecté. Voir rubrique 4.8 pour les modalités de déclaration des effets indésirables.

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

Byfavo 20 mg, poudre pour solution injectable

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque flacon contient du bésylate de rémimazolam équivalant à 20 mg de rémimazolam. Après reconstitution, chaque ml contient 2,5 mg de rémimazolam.

Excipient à effet notoire

Chaque flacon contient 79,13 mg de dextran 40 pour injection.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution injectable.

Poudre de couleur blanche à blanc cassé.

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Indications thérapeutiques

Le rémimazolam est indiqué chez l'adulte pour la sédation procédurale.

4.2 Posologie et mode d'administration

Le rémimazolam ne doit être administré que par des professionnels de la santé expérimentés dans la sédation. Le patient doit être surveillé tout au long de l'intervention par un autre professionnel de la santé qui n'est pas impliqué dans le déroulement de l'intervention et dont la seule tâche consiste à surveiller le patient. Ce personnel doit être formé à la détection et à la prise en charge de l'obstruction des voies respiratoires, de l'hypoventilation et de l'apnée, y compris le maintien de la perméabilité des voies respiratoires, la ventilation de soutien et la réanimation cardiovasculaire. Les fonctions respiratoire et cardiaque du patient doivent être surveillées en permanence. Des médicaments de réanimation et des équipements adaptés à l'âge et à la taille pour rétablir la perméabilité des voies respiratoires et la ventilation par sac/valve/masque doivent être immédiatement disponibles. Un antagoniste de la sédation induite par les benzodiazépines (flumazénil) doit être immédiatement disponible à l'utilisation.

Posologie

La posologie de rémimazolam doit être ajustée individuellement par titration jusqu'à obtention d'une dose efficace permettant d'assurer le niveau de sédation souhaité et de minimiser les effets indésirables (voir tableau 1). Des doses supplémentaires peuvent être administrées si nécessaire pour induire ou maintenir le niveau de sédation souhaité. Il convient de compter au moins 2 minutes avant l'administration de toute dose supplémentaire afin d'évaluer pleinement l'effet sédatif. Si

l'administration de 5 doses de rémimazolam en 15 minutes n'induit pas le niveau de sédation souhaité, il convient d'envisager un sédatif supplémentaire ou d'en utiliser un autre. Le rémimazolam est associé à une sédation de début rapide et de courte durée. Lors des essais cliniques, le pic de sédation est survenu 3-3,5 minutes après le bolus initial et les patients ont retrouvé un état d'éveil complet 12-14 minutes après la dernière dose de rémimazolam.

L'utilisation des médicaments opioïdes administrés en association au rémimazolam augmentent son effet sédatif et diminuent la réponse ventilatoire à la stimulation du CO2 (voir rubriques 4.4 et 4.5).

Tableau 1: Recommandations posologiques chez l'adulte*

	Adultes âgés de moins de 65 ans	Personnes âgées de 65 ans ou plus
		et/ou avec un score ASA#de III ou IV
		et/ou un poids corporel inférieur à 50 kg
Sédation	Induction	<u>Induction</u>
avec un	Administrer l'opioïde*	Administrer l'opioïde*
opioïde**	Attendre 1 à 2 minutes	Attendre 1 à 2 minutes
	Dose initiale:	Dose initiale:
	Injection: 5 mg (2 ml) sur 1 minute	Injection: 2,5 à 5 mg (1 à 2 ml) sur
	Attendre 2 minutes	1 minute
		Attendre 2 minutes
	Maintien / titration	Maintien / titration
	Injection: 2,5 mg (1 ml) sur 15 secondes	Injection: 1,25 à 2,5 mg (0,5 à 1 ml) sur 15 secondes
	La dose totale maximale administrée	15 secondes
	dans les essais cliniques était de 33 mg.	La dose totale maximale administrée dans
	and its essent emiques come at the mg.	les essais cliniques était de 17,5 mg.
Sédation	Induction	Induction
sans		
opioïde	Injection: 7 mg (2,8 ml) sur 1 minute	Injection: 2,5 à 5 mg (1 à 2 ml) sur
	Attendre 2 minutes	1 minute
		Attendre 2 minutes
	Maintien / titration	Maintien / titration
	Injection: 2,5 mg (1 ml) sur 15 secondes	Injection: 1,25 à 2,5 mg (0,5 à 1 ml) sur 15 secondes
	La dose totale maximale administrée dans les essais cliniques était de 33 mg.	La dose totale maximale administrée dans
	The course of th	les essais cliniques était de 17,5 mg.

^{*} Pour l'administration aux patients prenant simultanément des opioïdes, des dépresseurs du SNC, de l'alcool ou des benzodiazépines, voir la rubrique 4.4.

Populations particulières

Personnes âgées, patients avec un statut physique évalué selon la classification de la Société américaine des anesthésistes (American Society of Anesthesiologists Physical Status, ASA-PS) de III ou IV et patients dont le poids corporel est inférieur à 50 kg

Les patients âgés et les patients présentant un score ASA de III ou IV peuvent être plus sensibles aux effets des sédatifs. Avant l'administration de rémimazolam, une évaluation minutieuse de l'état général des patients âgés de 65 ans ou plus et/ou présentant un score ASA de III ou IV, en particulier

^{**} par exemple 50 microgrammes de fentanyl ou une dose réduite adaptée pour les patients âgés ou affaiblis. Pour les doses de fentanyl administrées dans les essais cliniques, voir la rubrique 5.1.

[#] American Society of Anesthesiologists

ceux de faible poids corporel (<50 kg), est par conséquent particulièrement pertinente lorsqu'il s'agit de décider d'ajustements posologiques individualisés pour ces patients (voir rubrique 4.4).

Insuffisance rénale

Aucun ajustement de la dose n'est nécessaire, quel que soit le degré d'insuffisance rénale (y compris chez les patients dont le débit de filtration glomérulaire [DFG] est inférieur à 15 ml/min).

Insuffisance hépatique

L'enzyme de métabolisation (carboxylestérase-1 [CES-1]) du rémimazolam est principalement située dans le foie et la clairance du rémimazolam est proportionnellement affectée en fonction du stade d'insuffisance hépatique (voir rubrique 5.2). Aucun ajustement posologique n'est recommandé pour les patients présentant une insuffisance hépatique légère (scores de Child-Pugh 5 et 6) ou modérée (scores de Child-Pugh 7 à 9). Chez les patients présentant une insuffisance hépatique sévère (scores de Child-Pugh de 10 à 15; données obtenues auprès de 3 sujets seulement lors des essais cliniques), les effets cliniques peuvent être plus marqués et durer plus longtemps que chez les sujets sains. Aucun ajustement posologique n'est nécessaire, mais une attention particulière est recommandée lors de l'administration des doses de titration et le rémimazolam doit être augmenté de façon très progressive jusqu'à obtenir un effet chez ces patients (voir rubrique 4.4).

Population pédiatrique

La sécurité et l'efficacité du rémimazolam chez les enfants et les adolescents âgés de 0 à 18 ans n'ont pas encore été établies. Aucune donnée n'est disponible.

Mode d'administration

Le rémimazolam est administré par voie intraveineuse. Le rémimazolam doit être reconstitué avant utilisation avec une solution injectable de chlorure de sodium (0,9 %).

Pour les instructions concernant la reconstitution du médicament avant administration et pour l'administration avec d'autres liquides, voir la rubrique 6.6.

4.3 Contre-indications

Hypersensibilité à la substance active, à d'autres benzodiazépines ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.

Myasthénie grave non équilibrée.

4.4 Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Réactions indésirables cardiorespiratoires

Des effets indésirables cardiorespiratoires ont été signalées lors de l'utilisation du rémimazolam, notamment une dépression respiratoire, une bradycardie et de l'hypotension. L'administration de rémimazolam peut être associée à une augmentation transitoire du rythme cardiaque (10 à 20 battements par minute), commençant dès 30 secondes après le début de l'administration de la dose (correspondant à la concentration maximale de rémimazolam) et se résolvant environ 30 minutes après la fin de l'administration. Cette augmentation de la fréquence cardiaque coïncide avec une diminution de la tension artérielle et elle peut modifier la correction de l'intervalle QT pour la fréquence cardiaque, se traduisant par un léger allongement de l'intervalle QTcF dans les premières minutes suivant l'administration.

Une attention particulière est requise pour les patients âgés (\geq 65 ans), pour les patients présentant une insuffisance respiratoire et/ou cardiaque ou pour les patients dont l'état général est dégradé (voir rubrique 4.2).

Prise concomitante d'opioïdes

L'utilisation concomitante de rémimazolam et d'opioïdes peut entraîner une sédation profonde, une dépression respiratoire, un coma et le décès. Chez les patients utilisant des opioïdes à long terme, la prudence est recommandée; une atténuation de ces effets ne doit pas être présumée (voir rubrique 4.5).

Prise concomitante d'alcool / Dépresseurs du SNC

L'utilisation concomitante de rémimazolam et d'alcool et/ou de dépresseurs du SNC doit être évitée. Il convient d'éviter de consommer de l'alcool pendant les 24 heures précédant l'administration de rémimazolam. Une telle utilisation concomitante est susceptible d'accroître les effets cliniques du rémimazolam, pouvant comporter une sédation sévère ou une dépression respiratoire cliniquement significative (voir rubrique 4.5).

Utilisation chronique de dépresseurs du SNC

Les patients recevant un traitement chronique par benzodiazépines (indiqué par exemple en cas d'insomnie ou de troubles anxieux) peuvent développer une tolérance aux effets sédatifs du rémimazolam. Par conséquent, une dose cumulée de rémimazolam plus élevée peut être nécessaire pour obtenir le niveau de sédation souhaité. Il est recommandé de suivre le schéma de titration de la rubrique 4.2 et d'augmenter la dose en fonction de la réponse du patient à la sédation, jusqu'à ce que la profondeur de sédation souhaitée soit atteinte (voir rubrique 4.5).

Surveillance

Le rémimazolam ne doit être administré que par des professionnels de la santé expérimentés en matière de sédation et qui ne participent pas au déroulement de l'intervention, dans un cadre entièrement équipé pour la surveillance et le soutien des fonctions respiratoires et cardiovasculaires. Le personnel chargé de son administration doit être formé de manière adéquate à la reconnaissance et à la prise en charge des réactions indésirables attendues, y compris la réanimation respiratoire et cardiaque (voir rubrique 4.2). Les patients doivent faire l'objet d'une surveillance étroite pendant et après l'intervention pour vérifier les signes et symptômes de dépression respiratoire et de sédation. Le médecin doit également connaître le temps qui a été nécessaire aux patients dans les essais cliniques pour se rétablir des effets du rémimazolam et de l'opioïde concomitant (voir rubrique 5.1), tout en étant conscient du fait que ce délai peut varier d'un patient à l'autre. Les patients doivent faire l'objet d'un suivi étroit jusqu'à ce que le professionnel de santé les juge suffisamment rétablis.

<u>Amnésie</u>

Le rémimazolam peut entraîner une amnésie antérograde. Une amnésie, si elle est prolongée, peut présenter des problèmes chez les patients ambulatoires, dont la sortie est prévue à la suite d'une intervention. Après avoir reçu du rémimazolam, les patients doivent être évalués et autorisés à quitter l'hôpital ou le cabinet de consultation par leur médecin, uniquement avec les conseils et le soutien appropriés.

Insuffisance hépatique

Les effets cliniques peuvent être plus prononcés et plus longs chez les patients présentant une insuffisance hépatique sévère en raison d'une clairance réduite (voir rubrique 5.2). Une attention particulière doit être accordée lors de l'administration des doses de titration (voir rubrique 4.2). Ces patients peuvent être plus sensibles à une dépression respiratoire (voir rubrique 4.8).

Myasthénie grave

Des précautions particulières doivent être prises lors de l'administration de rémimazolam à un patient atteint de myasthénie grave (voir rubrique 4.3).

Usage abusif et dépendance physique

Le rémimazolam présente un potentiel d'abus et de dépendance. Ceci doit être pris en compte lors de la prescription ou de l'administration de rémimazolam en cas de présence d'un risque accru de mésusage ou d'abus.

Excipients

Dextran

Ce médicament contient 79,13 mg de dextran 40 pour injection dans chaque flacon. Les dextrans peuvent provoquer des réactions anaphylactiques/anaphylactoïdes chez certains patients.

4.5 Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Interactions médicamenteuses pharmacocinétiques

Le rémimazolam est métabolisé par la carboxylestérase [CES] de type 1A. Aucune étude d'interaction médicamenteuse *in vivo* n'a été menée. Les données *in vitro* sont résumées dans la rubrique 5.2.

Interactions médicamenteuses pharmacodynamiques

Augmentation de la sédation associée aux dépresseurs du SNC et aux opioïdes L'administration concomitante de rémimazolam avec des opioïdes et des dépresseurs du SNC, y compris l'alcool, est susceptible d'entraîner une sédation et une dépression cardiorespiratoire accrues. Les substances concernées comprennent notamment les opioïdes (utilisés en tant qu'analgésiques, antitussifs ou traitements de substitution), les antipsychotiques, les autres benzodiazépines (utilisées comme anxiolytiques ou hypnotiques), les barbituriques, le propofol, la kétamine, l'étomidate; les antidépresseurs sédatifs, les antihistaminiques H1 non récents et les médicaments antihypertenseurs d'action centrale.

L'utilisation concomitante de rémimazolam et d'opioïdes peut entraîner une sédation profonde et une dépression respiratoire. Les patients doivent être surveillés pour vérifier l'absence de dépression respiratoire et la profondeur de la sédation (voir rubriques 4.2 et 4.4).

La consommation d'alcool doit être évitée pendant les 24 heures qui précèdent l'administration de rémimazolam car elle peut sensiblement renforcer l'effet sédatif du rémimazolam (voir rubrique 4.4).

4.6 Fertilité, grossesse et allaitement

Grossesse

Il n'existe pas de données ou des données limitées (moins de 300 grossesses) concernant l'utilisation du rémimazolam chez la femme enceinte.

Les études effectuées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effets nocifs directs ou indirects en matière de toxicité pour la reproduction (voir rubrique 5.3.). Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de Byfavo pendant la grossesse.

Allaitement

On ignore si le rémimazolam et son principal métabolite (CNS7054) sont excrétés dans le lait maternel humain. Chez les animaux, les données toxicologiques disponibles ont mis en évidence l'excrétion de rémimazolam et de CNS7054 dans le lait (pour obtenir des détails, voir rubrique 5.3). Un risque pour les nouveau-nés/nourrissons ne peut être exclu; par conséquent, l'administration de rémimazolam aux femmes allaitantes doit être évitée. Si l'administration de rémimazolam est nécessaire, il est conseillé d'interrompre l'allaitement pendant les 24 heures qui suivent l'administration.

Fertilité

Il n'y pas de données humaines disponibles concernant les effets du rémimazolam sur la fertilité. Les études menées sur des animaux n'ont montré aucun effet sur l'accouplement ou la fertilité associés au traitement par le rémimazolam (voir rubrique 5.3).

4.7 Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Le rémimazolam a une influence importante sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Avant de recevoir du rémimazolam, le patient doit être averti qu'il ne doit pas conduire de véhicule ni utiliser de machine avant d'être complétement rétabli. La décision visant à autoriser le patient à rentrer chez lui ou à reprendre ses activités normales doit être prise par un médecin, sur la base des données issues des essais cliniques pivot (voir rubrique 5.1). Il est recommandé de fournir au patient les conseils et l'aide nécessaires lorsqu'il regagne son domicile après sa sortie (voir rubrique 4.4).

4.8 Effets indésirables

Résumé du profil de sécurité

Les effets indésirables les plus fréquents chez les patients recevant du rémimazolam par voie intraveineuse sont l'hypotension (37,2 %), la dépression respiratoire (13,1 %) et la bradycardie (6,8 %). Des précautions de sécurité doivent être prises pour prendre en charge la survenue de ces effets indésirables dans la pratique clinique (voir rubrique 4.4).

Tableau récapitulatif des effets indésirables

Les effets indésirables associés au rémimazolam administré par voie intraveineuse observés lors d'essais cliniques contrôlés dans le cadre d'une sédation procédurale et pendant le suivi post-AMM sont présentés dans le tableau 2 ci-dessous conformément à la classification des systèmes d'organes et à la fréquence du dictionnaire MedDRA. Dans chaque catégorie de fréquence, les effets indésirables sont présentés par ordre décroissant de gravité. Les catégories de fréquence sont définies comme suit : très fréquent ($\geq 1/10$); fréquent ($\geq 1/100$) à < 1/10), peu fréquent (de $\geq 1/1000$) à < 1/1000), rare ($\geq 1/10000$), très rare (< 1/10000), fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

Tableau 2: Tableau récapitulatif des effets indésirables

Affection du système immunitaire	
Fréquence indéterminée	Réaction anaphylactique
Troubles du système nerveux	
Fréquent	Céphalées
Fréquent	Sensation vertigineuse
Peu fréquent	Somnolence
Troubles cardiaques	
Fréquent	Bradycardie ^{1*}
Affections vasculaires	
Très fréquent	Hypotension ^{2*}
Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales	
Très fréquent	Dépression respiratoire ^{3*}
Peu fréquent	Hoquet
Troubles gastro-intestinaux	
Fréquent	Nausées
Fréquent	Vomissements
Troubles généraux et anomalies au site	
d'administration	Frissons
Peu fréquent	Sensation de froid
Peu fréquent	

¹ La bradycardie comprend les événements identifiés suivants: bradycardie, bradycardie sinusale et fréquence cardiaque diminuée.

Description d'effets indésirables sélectionnés

Les effets indésirables signalés que sont l'hypotension, la dépression respiratoire et la bradycardie représentent des concepts médicaux qui englobent un groupe d'événements (voir les notes de bas de page 1 à 3 figurant sous le tableau 2); l'incidence de ceux signalés chez au moins 1 % des patients ayant reçu du rémimazolam est présentée dans le tableau 3 ci-dessous par niveau de gravité:

Tableau 3: Effets indésirables sélectionnés

Effets indésirables	Léger	Modéré	Sévère
Terme de l'événement signalé			
Bradycardie			
Bradycardie	6,0 %	0,1 %	0,4 %
Hypotension			
Hypotension	30,1 %	1,1 %	0,1 %
Hypotension diastolique	8,7 %	0	0
Dépression respiratoire			
Hypoxie	8,0 %	0,9 %	0,3 %
Fréquence respiratoire	1,5 %	0,4 %	0
diminuée			

Autres populations particulières

Personnes âgées et/ou patients présentant un score ASA de III-IV

Dans les essais contrôlés portant sur la sédation lors de procédures à visée diagnostique, les patients âgés de 65 ans ou plus présentaient une fréquence plus élevée d'événements regroupés sous les termes d'hypotension (47,0 % contre 33,3 %) et de dépression respiratoire (22,8 % contre 9,0 %) que les patients âgés de moins de 65 ans. Les patients ayant un score ASA de III ou IV ont également présenté

² L'hypotension comprend les événements identifiés suivants: hypotension, hypotension diastolique, pression artérielle diminuée, pression artérielle systolique diminuée et pression artérielle diastolique diminuée.

³ La dépression respiratoire comprend les événements identifiés suivants: hypoxie, fréquence respiratoire diminuée, acidose respiratoire, bradypnée, dyspnée, saturation en oxygène diminuée, bruits respiratoires anormaux, hypopnée, dépression respiratoire et détresse respiratoire.

^{*} Voir «Description d'effets indésirables sélectionnés»

des fréquences plus élevées d'hypotension (43,6 % contre 35,6 %) et de dépression respiratoire (17,6 % contre 11,8 %) que les patients présentant un score ASA de I ou II. L'âge plus avancé et un score ASA plus élevé n'étaient pas associés à une fréquence plus élevée de bradycardie. Voir également les rubriques 4.2 et 4.4.

Patients présentant une insuffisance hépatique

Une dépression respiratoire (hypoxie/saturation en oxygène diminuée) a été signalée chez 2 des 8 sujets présentant une insuffisance hépatique modérée, et chez un des 3 sujets présentant une insuffisance hépatique sévère, inclus dans un essai spécifique évaluant les effets du rémimazolam sur l'insuffisance hépatique. Voir également rubrique 4.2.

Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de la santé déclarent tout effet indésirable suspecté par le biais du système national de déclaration figurant à l'annexe V.

4.9 Surdosage

Symptômes

Les symptômes attendus d'un surdosage de rémimazolam consistent en une augmentation de ses effets pharmacologiques, pouvant se présenter sous la forme d'un ou plusieurs des signes et symptômes suivants: sensations vertigineuses, confusion, endormissement, vision trouble ou nystagmus, agitation, faiblesse, hypotension, bradycardie, dépression respiratoire et coma.

Prise en charge du surdosage

Les signes vitaux du patient doivent être surveillés et des mesures de soutien doivent être mises en place en fonction de l'état clinique du patient, notamment en sécurisant les voies respiratoires, en assurant une ventilation adéquate et en établissant un accès intraveineux adéquat. Les patients peuvent avoir besoin, en particulier, d'un traitement symptomatique des effets cardiorespiratoires ou des effets sur le système nerveux central.

Le flumazénil, un antagoniste spécifique des récepteurs des benzodiazépines, est indiqué pour la réversion complète ou partielle des effets sédatifs des benzodiazépines et peut être utilisé dans les situations où un surdosage de rémimazolam est connu ou suspecté.

Le flumazénil est destiné à être utilisé en complément de la prise en charge adéquate du surdosage de benzodiazépine, pas en remplacement de celle-ci. Le flumazénil neutralisera uniquement les effets induits par les benzodiazépines; il ne permettra pas de neutraliser les effets d'autres médicaments concomitants, par exemple ceux des opioïdes.

Les patients traités par le flumazénil doivent faire l'objet d'un suivi pendant une période suffisamment longue après le traitement afin de déceler l'éventuelle réapparition d'une sédation, d'une dépression respiratoire et d'autres effets résiduels des benzodiazépines. Cependant, la demi-vie d'élimination du flumazénil étant approximativement identique à celle du rémimazolam, le risque de resédation après l'administration de flumazénil est faible.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique: Psycholeptiques, hypnotiques et sédatifs, code ATC: N05CD14.

Mécanisme d'action

Le rémimazolam est un sédatif de type benzodiazépine à action ultra-courte. Les effets du rémimazolam sur le SNC dépendent de la dose administrée par voie intraveineuse et de la présence ou non d'autres médicaments. Le rémimazolam se lie aux sites benzodiazépine des récepteurs de l'acide gamma-aminobutyrique de type A [GABA_A] avec une affinité élevée, tandis que son métabolite, l'acide carboxylique (CNS7054), présente une affinité environ 300 fois plus faible pour ces récepteurs. Le rémimazolam ne présente pas de sélectivité claire aux sous-types de récepteur GABA _A.

Effets pharmacodynamiques

L'effet pharmacodynamique primaire du rémimazolam est la sédation.

Une sédation a été observée dès l'administration de doses de 0,05 à 0,075 mg/kg en bolus unique chez de jeunes adultes sains, avec un début de sédation commençant une à 2 minutes après l'administration. L'induction d'une sédation légère à modérée est associée à des taux plasmatiques d'environ 0,2 µg/ml. Une perte de conscience est observée à des doses de 0,1 mg/kg (personnes âgées) ou 0,2 mg/kg (jeunes adultes sains) et associée à des concentrations plasmatiques d'environ 0,65 µg/ml. La profondeur, la durée et la récupération après sédation sont dose-dépendantes. L'état d'éveil complet pour 0,075 mg/kg de rémimazolam était observé après 10 minutes.

Le rémimazolam peut entraîner une amnésie antérograde après l'administration, qui empêche les patients de se souvenir des événements survenus pendant l'intervention. Les données du questionnaire Brice concernant 743 patients traités par rémimazolam, évalués 10 minutes après que le patient soit totalement éveillé et un jour après l'intervention, montrent que 76 % des patients n'avaient aucun souvenir de l'intervention.

Efficacité et sécurité cliniques

L'efficacité du rémimazolam a été basée sur les données de deux études pivot CNS7056-006 et CNS7056-008 chez des patients adultes (âgés de 18 à 95 ans) présentant un score ASA de I à III et qui devaient subir, respectivement, une coloscopie ou une bronchoscopie. La base de données relative à la sécurité du rémimazolam comprenait en outre un essai spécifique de sécurité et d'efficacité mené auprès de patients présentant un score ASA de III/IV, CNS7056-015.

Les essais CNS7056-006 et CNS7056-008 sont deux essais cliniques randomisés de phase 3, réalisés en double aveugle, contrôlés versus placebo et comparateur actif, menés chez des patients adultes subissant respectivement une coloscopie et une bronchoscopie. Tous les patients ont reçu du fentanyl pour l'analgésie avant et pendant l'intervention (50 ou 75 μ g ou une dose réduite pour les patients âgés/affaiblis et des doses supplémentaires de 25 μ g à au moins 5 minutes d'intervalle, selon les besoins, mais ne dépassant pas 200 μ g). Les patients ont été randomisés pour recevoir du rémimazolam, du midazolam dosé selon la posologie locale approuvée aux États-Unis, ou un placebo avec une dose de midazolam d'urgence à la discrétion de l'investigateur.

Les groupes sous rémimazolam et placebo étaient en double aveugle, tandis que le bras midazolam était en ouvert, en raison des différences de schéma posologique pour le midazolam. Après un prétraitement par fentanyl destiné à garantir une analgésie, les patients ont reçu une dose initiale de 5,0 mg (2 ml) de rémimazolam ou un placebo correspondant sur une minute ou 1,75 mg de midazolam sur 2 minutes (ou 1,0 mg de midazolam pour les patients âgés de 60 ans ou plus, affaiblis ou atteints de maladies chroniques). Pour les bras rémimazolam et placebo, des doses supplémentaires de 2,5 mg (1 ml) à au moins 2 minutes d'intervalle ont été autorisées jusqu'à obtention d'une sédation adéquate, et si nécessaire pour la maintenir. Pour le midazolam, des doses supplémentaires de 1,0 mg sur 2 minutes avec un intervalle de 2 minutes entre les doses (ou 0,5 mg pour les patients âgés de plus de 60 ans, affaiblis ou souffrant d'une maladie chronique) ont été autorisées pour obtenir et maintenir une sédation adéquate.

Le nombre de doses complémentaires et les doses totales de rémimazolam, de midazolam d'urgence et de fentanyl administrées sont présentés dans le tableau 4.

Tableau 4: Nombre de doses complémentaires et doses totales de rémimazolam, de midazolam d'urgence et de fentanyl dans les essais cliniques de phase 3 avec le rémimazolam administré par voie intraveineuse (Ensemble de sécurité)

	CNS7056-006			CNS7056-008			
Paramètre	Rémimazolam	Midazolam	Placebo	Rémimazolam	Midazolam	Placebo	
(moyenne ± écart-	(N=296)	(N=102)	(midazolam	(N=303)	(N=69)	(midazolam	
type)			d'urgence)			d'urgence)	
			(N=60)			(N=59)	
Nombre de doses	$2,2 \pm 1,6$	$3,0 \pm 1,1$	$5,1 \pm 0,5$	$2,6 \pm 2,0$	$2,8 \pm 1,6$	$4,1 \pm 0,8$	
complémentaires du							
médicament à							
l'étude							
Doses totales du	$10,5 \pm 4,0$	$3,9 \pm 1,4$	0	$11,5 \pm 5,1$	$3,2 \pm 1,5$	0	
médicament à							
l'étude [mg]							
Doses totales de	$0,3 \pm 2,1$	$3,2 \pm 4,0$	$6,8 \pm 4,2$	$1,3 \pm 3,5$	$2,6 \pm 3,0$	$5,9 \pm 3,7$	
midazolam							
d'urgence [mg]							
Doses totales de	88,9	106,9	121,3	81,9	107,0	119,9	
fentanyl [µg]							
	± 21,7	$\pm 32,7$	± 34,4	± 54,3	± 60,6	± 80	

L'ensemble de sécurité comprend tous les patients randomisés qui reçoivent une quantité quelconque du médicament à l'étude.

Le critère principal, à savoir le succès de l'intervention, a été défini comme la satisfaction de tous les critères suivants:

- Achèvement de la procédure de coloscopie/bronchoscopie, ET
- Aucun besoin de sédatif d'urgence, ET
- Pas besoin de plus de 5 doses du médicament étudié dans une période de 15 minutes (pour le midazolam: pas besoin de plus de 3 doses dans une période de 12 minutes).

Des taux de réussite statistiquement nettement plus élevés ont été observés pour la différence entre le rémimazolam et le placebo (p<0,0001; tableau 5 et tableau 6). Les comparaisons entre le rémimazolam et le midazolam sont descriptives et aucun test statistique n'a été effectué. Dans l'essai clinique spécifique de sécurité et d'efficacité mené chez des patients présentant un score ASA de III/IV, CNS7056-015, des résultats similaires ont été observés, le taux de réussite de l'intervention étant de 27/32 (84,4 %) pour le rémimazolam, et de 0 % pour le placebo.

Tableau 5: Taux de réussite de l'intervention dans les essais cliniques de phase 3 avec le rémimazolam administré par voie intraveineuse pour une durée d'intervention inférieure à 30 minutes (ensemble en intention de traiter)

Essai	C	CNS7056-006		CNS7056-008			
Bras de traitement	Rémimazolam (N=297)	Midazolam (N=100)	Placebo (midazolam d'urgence) (N=58)	Rémimazolam (N=280)	Midazolam (N=69)	Placebo (midazolam d'urgence) (N=58)	
Intervention réussie [N (%)]	272 (91,6 %)	26 (26,0 %)	1 (1,7 %)	232 (82,9 %)	22 (31,9 %)	2 (3,5 %)	
Échec de l'intervention [N (%)] Médicaments sédatifs d'urgence pris [N]	25 (8,4 %)	74 (74,0 %) 63	57 (98,3 %) 55	48 (17,1 %) 38	47 (68,1 %) 37	56 (96,6 %) 53	
Excès de doses administrées dans les délais [N]	17	55	42	10	10	10	
Intervention non achevée [N]	7	2	1	9	5	3	

L'ensemble de l'analyse en intention de traiter comprend tous les patients qui ont été randomisés.

Tableau 6: Taux de réussite de l'intervention dans les essais cliniques de phase 3 avec du rémimazolam administré par voie intraveineuse pendant une durée d'intervention ≥ 30 minutes (ensemble en intention de traiter)

Essai	CNS	CNS7056-006			CNS7056-008			
			Placebo			Placebo		
Bras de traitement			(midazolam			(midazolam		
Dias de traitement	Rémimazolam	Midazolam	d'urgence)	Rémimazolam	Midazolam	d'urgence)		
	(N=1)	(N=3)	(N=2)	(N=30)	(N=4)	(N=5)		
Intervention réussie [N (%)]	0	0	0	18 (60,0 %)	2 (50,0 %)	1 (20,0 %)		
Échec de l'intervention [N	1 (100 %)	3 (100,0 %)	2 (100 %)	12 (40,0 %)	2 (50,0 %)	4 (80,0 %)		
(%)]	1	3	2	11	2	4		
Médicaments sédatifs								
d'urgence pris [N]								
Excès de doses	1	1	2	4	0	0		
administrées dans les délais								
[N]								
Intervention non achevée	0	0	0	0	0	0		
[N]								

L'ensemble de l'analyse en intention de traiter comprend tous les patients qui ont été randomisés.

Le profil de délai d'action et de récupération du rémimazolam a été caractérisé par des critères d'évaluation secondaires de temps jusqu'à événement, évalués dans les deux essais de phase 3 CNS7056-006 et CNS7056-008. Le temps nécessaire pour le début de l'intervention était plus court (p<0,01) dans le groupe rémimazolam que dans le groupe placebo (midazolam d'urgence) (tableau 7). Le temps de récupération est présenté en fonction de la durée de l'intervention (tableaux 8 et 9).

Tableau 7: Temps jusqu'au début de l'intervention dans les essais cliniques de phase 3 avec le rémimazolam administré par voie intraveineuse (ensemble en intention de traiter)

Essai	CNS7056-006			CNS7056-008		
Bras de traitement	Rémimazolam	Midazolam	Placebo (midazolam d'urgence)	Rémimazolam	Midazolam	Placebo (midazolam d'urgence)
Nombre de patients analysés	296	102	60	300	68	60
Médiane (IC de 95 %)	4,0	19,0 (17,0; 20,0)	19,5 (18,0; 21,0)	4,1 (4,0; 4,8)	15,5 (13,8; 16,7)	17,0 (16,0; 17,5)
Min, max	0; 26	3; 32	11; 36	1; 41	3; 53	4; 29

L'ensemble de l'analyse en intention de traiter inclut tous les patients qui ont été randomisés.

Tableau 8: Temps jusqu'à récupération dans les essais cliniques de phase 3 avec le rémimazolam administré par voie intraveineuse pour une durée d'intervention <30 minutes (ensemble en intention de traiter)

Essai	C	NS7056-006		(CNS7056-008	
Bras de traitement	Rémimazola m	Midazolam	Placebo (midazolam d'urgence)	Rémimazola m	Midazolam	Placebo (midazola m d'urgence)
Temps écoulé depuis	la dernière dose	jusqu'à l'état	d'éveil comple	et1 (minutes)		
Nombre de patients analysés	284	97	57	268	63	54
Médiane (IC de 95 %)	13,0	23,0	29,0	10,3	18,0	17,5
	(13,0; 14,0)	(21,0; 26,0)	(24,0; 33,0)	(9,8; 12,0)	(11,0; 20,0)	(13,0; 23,0)
Min, max	3; 51	5; 68	9; 81	1; 92	2; 78	5; 119
Temps écoulé depuis	la dernière dose	jusqu'à la sor	tie ² (minutes)			
Nombre de patients analysés	294	98	58	260	62	53
Médiane (IC de 95 %)	51,0	56,5	60,5	62,5	70,0	85,0
	(49,0; 54,0)	(52,0; 61,0)	(56,0; 67,0)	(60,0; 65,0)	(68,0; 87,0)	(71,0; 107,0)
Min, max	19; 92	17; 98	33; 122	15; 285	27; 761	40; 178
Temps écoulé depuis	la dernière dose	jusqu'au retou	ır à la normale	³ (heures)		•
Nombre de patients analysés	292	95	54	230	56	46
Médiane (IC de 95 %)	3,2	5,7	5,3	5,4	7,3	8,8
	(3,0; 3,5)	(4,5; 6,9)	(3,3; 7,2)	(4,6; 6,2)	(5,2; 16,4)	(6,7; 17,0)
Min, max	0; 77	1; 34	1; 23	0; 46	1; 35	2; 30

Remarque ¹: L'état d'éveil complet s'entend comme étant la première de trois mesures consécutives obtenant une valeur de 5 au score MOAA/S après le temps d'initiation de la dernière dose du médicament à l'étude ou du médicament d'urgence.

Remarque ²: Le temps écoulé jusqu'à la sortie a été déterminé par un test de marche.

Remarque ³: La date et l'heure du «retour à la normale» du point de vue subjectif du patient ont été enregistrées par contact téléphonique par l'infirmier/ère responsable de l'étude le jour 4 (+3/-1 jours) après l'intervention. L'ensemble de l'analyse en intention de traiter comprend tous les patients qui ont été randomisés.

Tableau 9: Temps jusqu'à récupération dans les essais cliniques de phase 3 avec le rémimazolam administré par voie intraveineuse pour une durée d'intervention ≥30 minutes (ensemble en intention de traiter)

Essai	C	CNS7056-006		C	NS7056-008	
Bras de traitement	Rémimazola m	Midazolam	Placebo (midazolam d'urgence)	Rémimazola m	Midazolam	Placebo (midazola m d'urgence)
Temps écoulé depuis	la dernière dose j	jusqu'à l'état	d'éveil comple	t ¹ (minutes)		
Nombre de patients analysés	1	3	2	30	4	5
Médiane (IC de 95 %)	6,0 (s.o.)	27,0	22,5	34,8	26,1	48,0
		(25,0; 28,0)	(21,0; 24,0)	(16,2; 47,4)	(16,0; 42,0)	(22,0; 123,0)
Min, max	6; 6	25; 28	21; 24	4; 114	16; 42	22; 123
Temps écoulé depuis l	la dernière dose j	jusqu'à la sort	ie ² (minutes)		•	
Nombre de patients analysés	1	3	2	29	4	5
Médiane (IC de 95 %)	58,0	66,0	60,0	83,0	63,5	95.0
,	(s.o.)	(58,0; 74,0)	(52,0; 68,0)	(72,0; 103,0)	(38,0; 98,0)	(73,0; 157,0)
Min, max	58; 58	58; 74	52; 68	26; 165	38; 98	73; 157
Temps écoulé depuis	la dernière dose j	jusqu'au retou	r à la normale	(heures)	l .	
Nombre de patients analysés	1	3	2	19	4	3
Médiane (IC de 95 %)	3,3	8,1	5,2	16,7	2,7	9,1
	(s.o.)	(7,0; 14,4)	(4,6; 5,8)	(4,7; 21,0)	(0,9; 5,1)	(3,6; 37,0)
Min, max	3; 3	7; 14	5; 6	3; 38	1; 5	4; 37

Remarque ¹: L'état d'éveil complet est défini comme étant la première de trois mesures consécutives obtenant une valeur de 5 au score MOAA/S après le temps d'initiation de la dernière dose du médicament à l'étude ou du médicament d'urgence.

Remarque ²: Le temps écoulé jusqu'à la sortie a été déterminé par un test de marche.

Remarque ³: La date et l'heure du «retour à la normale» du point de vue subjectif du patient ont été enregistrées par contact téléphonique par l'infirmier/ère responsable de l'étude le jour 4 (+3/-1 jours) après l'intervention.

L'ensemble de l'analyse en intention de traiter inclut tous les patients qui ont été randomisés.

s.o.: sans objet

Sécurité clinique

Dans les interventions de moins de 30 minutes, l'incidence des évènements indésirables apparus sous traitement était respectivement de 80,9 %, 90,8 % et 82,3 % dans le groupe rémimazolam, midazolam et placebo. Au cours des interventions de 30 minutes ou plus, l'incidence des événements indésirables apparus sous traitement était de 87,1 % dans le groupe rémimazolam et de 100 % dans les groupes midazolam et placebo.

Population pédiatrique

L'Agence européenne des médicaments a différé l'obligation de soumettre les résultats des études menées avec Byfavo pour la sédation dans un ou plusieurs sous-ensembles de la population pédiatrique (voir rubrique 4.2 pour des informations sur l'utilisation pédiatrique).

5.2 Propriétés pharmacocinétiques

Absorption

Le rémimazolam est administré par voie intraveineuse.

Distribution

La demi-vie de distribution moyenne ($t_{1/2\alpha}$) du rémimazolam est de 0,5 à 2 min. Son volume de distribution (Vz) est de 0,9 l/kg. Le rémimazolam et son métabolite principal (CNS7054) se lient modérément (~90 %) aux protéines plasmatiques, principalement à l'albumine.

Biotransformation

Le rémimazolam est un ester qui est rapidement converti en un métabolite inactif, l'acide carboxylique (CNS7054), par l'action de l'enzyme CES-1, principalement située dans le foie.

La principale voie du métabolisme du rémimazolam est la conversion en CNS7054, qui est ensuite, dans une moindre mesure, métabolisé par hydroxylation et glucuronidation. La conversion en CNS7054 est médiée par les carboxylestérases hépatiques (essentiellement de type 1A), sans contribution significative des enzymes du cytochrome P450.

Les études *in vitro* ont permis d'établir que le rémimazolam ou le CNS7054 n'inhibent pas les isoenzymes du cytochrome P450 CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP3A4, CYP2B6 et CYP2C8. Il n'y a pas d'induction des principales isoenzymes P450 inductibles 1A2, 2B6 et 3A4 chez l'être humain. Des études *in vitro* n'ont montré aucune influence cliniquement pertinente des inhibiteurs et substrats de la CES sur le métabolisme du rémimazolam. Le rémimazolam n'était pas un substrat significatif d'un groupe de transporteurs de médicaments à usage humain [OATP1B1, OATP1B3, BCRP et MDR1 (= glycoprotéine P)]. Il en va de même pour CNS7054, testé pour le MRP2-4. En revanche, le CNS7054 s'est avéré être un substrat de MDR1 et de BCRP. Aucune inhibition pertinente des transporteurs de médicaments à usage humain, OAT1, OAT3, OATP1B1, OATP1B3, OCT2, MATE1, MATE2-K, BCRP, BSEP ou MDR1, n'a été observée avec le rémimazolam ou le CNS7054.

Élimination

Le rémimazolam a une demi-vie d'élimination moyenne ($t_{1/2B}$) de 7 à 11 minutes. La clairance est élevée (68 ± 12 l/h) et n'est pas liée au poids corporel. Chez les sujets sains, au moins 80 % de la dose de rémimazolam est excrétée dans l'urine sous forme de CNS7054 dans les 24 heures. Seules des traces (<0,1 %) de rémimazolam inchangé sont détectées dans les urines.

Linéarité

Une dose de rémimazolam comparée à la concentration plasmatique maximale de rémimazolam (C_{max}) et l'exposition totale ($ASC_{0-\infty}$) suggéraient une réponse proportionnelle à la dose-chez les volontaires humains dans l'intervalle de doses de 0,01 à 0,5 mg/kg.

Population particulière

Personnes âgées

L'âge n'a pas d'effet significatif sur les propriétés pharmacocinétiques du rémimazolam administré pour la sédation pour actes à visée diagnostique (voir rubrique 4.2).

Insuffisance rénale

La pharmacocinétique du rémimazolam n'a pas été altérée chez les patients atteints d'une atteinte rénale de stade léger à terminal ne nécessitant pas de dialyse (y compris les patients avec un DFG 15 ml/min) (voir rubrique 4.2).

Insuffisance hépatique

Une insuffisance grave de la fonction hépatique a entraîné une diminution de la clairance, résultant en une récupération prolongée après sédation (voir rubriques 4.2 et 4.8).

5.3 Données de sécurité préclinique

Les données non cliniques issues des études conventionnelles de pharmacologie de sécurité, de toxicité en administration unique et répétée et de génotoxicité, n'ont pas révélé de risque particulier pour l'être humain.

La réaction indésirable suivante n'a pas été observée lors des études cliniques, mais a été observée chez des animaux ayant reçu la solution à des concentrations similaires à celle utilisée dans la pratique clinique:

Les lésions primaires dues à une irritation mécanique de la paroi du vaisseau pendant la procédure de ponction peuvent être aggravées par des concentrations de rémimazolam supérieures à 1 à 2 mg/ml (perfusion) ou supérieures à 5 mg/ml pendant l'administration du bolus.

Reproduction et développement

Les études de toxicité pour la reproduction réalisées à la dose maximale tolérée n'ont révélé aucune influence sur la fertilité masculine ou féminine et sur les paramètres de la fonction de reproduction. Dans des études d'embryotoxicité menées chez le rat et le lapin, même aux doses les plus élevées, qui présentaient une toxicité maternelle, seuls des effets embryotoxiques marginaux ont été observés (diminution du poids fœtal et légère augmentation de l'incidence des résorptions précoces et totales). Le rémimazolam et son principal métabolite sont excrétés dans le lait maternel des rats et des lapins. Le principal métabolite inactif CNS7054 a été détecté dans le plasma de lapereaux non sevrés. Cependant, on ignore si le rémimazolam est transféré par le lait à la progéniture allaitée.

6. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Dextran 40 pour injection Lactose monohydraté Acide chlorhydrique (pour l'ajustement du pH) Hydroxyde de sodium (pour l'ajustement du pH)

6.2 Incompatibilités

Les incompatibilités entre Byfavo et les solutions co-administrées peuvent entraîner une précipitation ou une turbidité qui peut aboutir à l'occlusion du site d'accès vasculaire. Byfavo est incompatible avec la solution de Ringer lactate (aussi connue sous le nom de solution de composé de lactate de sodium ou solution d'Hartmann), la solution de Ringer acétate et la solution de Ringer bicarbonate pour perfusion et d'autres solutions alcalines puisque la solubilité du produit est faible à un pH supérieur ou égal à 4.

Ce médicament ne doit pas être mélangé ou co-administré dans la même ligne de perfusion avec d'autres médicaments à l'exception de ceux mentionnés à la rubrique 6.6.

6.3 Durée de conservation

Flacons avant ouverture

4 ans

Stabilité en cours d'utilisation, après reconstitution

La stabilité physico-chimique en cours d'utilisation a été démontrée pendant 24 heures entre 20 °C et 25 °C.

D'un point de vue microbiologique, sauf si la méthode d'ouverture/reconstitution/dilution prévient tout risque de contamination microbienne, le produit doit être utilisé immédiatement. En cas d'utilisation non immédiate, les durées et conditions de conservation en cours d'utilisation relèvent de la responsabilité de l'utilisateur.

6.4 Précautions particulières de conservation

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation concernant la température.

Conserver les flacons dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.

Pour les conditions de conservation du médicament après reconstitution, voir la rubrique 6.3.

6.5 Nature et contenu de l'emballage extérieur

Flacon en verre de type 1 doté d'un bouchon (caoutchouc bromobutyle) et d'un joint d'étanchéité (aluminium) muni d'un capuchon amovible bleu en polypropylène.

Présentation: boîte de 10 flacons

6.6 Précautions particulières d'élimination et manipulation

Consignes d'utilisation

Byfavo doit être reconstitué dans en conditions d'asepsie avant administration.

Byfavo doit être reconstitué en ajoutant 8,2 ml de solution injectable de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9 %). La solution reconstituée est limpide, incolore à jaune pâle et pratiquement exempte de particules visibles; elle contient 2,5 mg/ml de rémimazolam. La solution doit être éliminée si des particules visibles ou une décoloration sont observées. Byfavo est à usage unique seulement. Une fois ouvert, le contenu du flacon doit normalement être utilisé immédiatement (rubrique 6.3). Pour les instructions d'administration, voir la rubrique 4.2.

Administration avec d'autres liquides

Lorsque Byfavo est reconstitué dans du chlorure de sodium (0,9 %), la compatibilité a été démontrée avec les solutions suivantes:

Glucose à 5 % p/v en perfusion intraveineuse,

Solution pour perfusion de glucose à 20 % p/v,

Solution pour perfusion de chlorure de sodium à 0.45 % p/v et de glucose à 5 % p/v,

Chlorure de sodium 0,9 % p/v en perfusion intraveineuse,

Solution de Ringer (chlorure de sodium 8,6 g/l, chlorure de potassium 0,3 g/l, chlorure de calcium dihydraté 0,33 g/l)

Élimination

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

PAION Pharma GmbH Heussstraße 25 52078 Aachen Allemagne

Tél.: +800 4453 4453

Courrier électronique: info@paion.com

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

EU/1/20/1505/001

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation: 26 mars 2021

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

MM/AAAA

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments http://www.ema.europa.eu.

Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Les professionnels de la santé sont tenus de déclarer tout effet indésirable suspecté. Voir rubrique 4.8 pour les modalités de déclaration des effets indésirables.

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

Byfavo 50 mg, poudre pour solution à diluer pour solution injectable/pour perfusion

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque flacon contient du bésylate de rémimazolam équivalant à 50 mg de rémimazolam. Après reconstitution, chaque ml de solution à diluer contient 5 mg de rémimazolam. Une dilution est nécessaire pour atteindre une concentration finale de 1-2 mg/ml.

Excipient à effet notoire

Chaque flacon contient 198 mg de dextran 40 pour injection.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution à diluer pour solution injectable/pour perfusion (poudre pour solution à diluer).

Poudre de couleur blanche à blanc cassé.

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Indications thérapeutiques

Le rémimazolam 50 mg est indiqué chez l'adulte pour l'induction et le maintien par voie intraveineuse de l'anesthésie générale.

4.2 Posologie et mode d'administration

Le rémimazolam doit être uniquement administré par des médecins anesthésistes. au sein d'un établissement hospitalier ou dans des unités de chirurgie ambulatoire équipés de façon adéquate

Les fonctions circulatoires et respiratoires doivent être surveillées de façon constante (par exemple électrocardiogramme (ECG), oxymétrie de pouls) et le matériel nécessaire pour le maintien des voies respiratoires, la ventilation artificielle, et les autres équipements de réanimation doivent être immédiatement accessibles à tout moment (voir rubrique 4.4).

Posologie

La dose de Byfavo doit être ajustée individuellement en fonction de la réponse du patient et des prémédications utilisées.

D'autres agents opioïdes analgésiques sont généralement utilisés en association avec Byfavo.

Induction de l'anesthésie

La vitesse de perfusion du rémimazolam doit être programmée à 6 mg/min et évaluée en fonction de la réponse du patient, jusqu'à ce que les signes cliniques montrent l'apparition de la narcose et, dans les cas où cela est nécessaire, peut être augmentée jusqu'à 12 mg/min au maximum.

Une dose de 10 à 40 mg de Byfavo sera généralement nécessaire chez la plupart des patients adultes.

Entretien de l'anesthésie

L'entretien de l'anesthésie se fait par perfusion continue de rémimazolam.

La dose initiale recommandée pour l'entretien de l'anesthésie est de 1 mg/min de rémimazolam avec une fourchette de 0,1 à 2,5 mg/min selon le jugement clinique afin de maintenir une anesthésie satisfaisante.

Pour l'entretien de l'anesthésie pendant la perfusion en cours, des bolus supplémentaires de 6 mg sur une minute peuvent être administrés en fonction des besoins . Au maximum, trois (3) bolus à au moins 5 minutes d'intervalle peuvent être administrés en 60 minutes.

Vers la fin de l'intervention chirurgicale (p.ex. 15 minutes avant la fin), la dose de rémimazolam peut être réduite pour faciliter une récupération plus rapide des effets de l'anesthésie.

Populations particulières

Personnes âgées, patients avec un statut physique évalué selon la classification de la Société américaine des anesthésistes (American Society of Anesthesiologists Physical Status, ASA-PS) de III ou IV et patients dont le poids corporel est inférieur à 50 kg

Les patients âgés et les patients présentant un score ASA de III ou IV peuvent être plus sensibles aux effets des anesthésiques. Avant l'administration de rémimazolam, une évaluation minutieuse de l'état général des patients âgés de 65 ans ou plus et/ou présentant un score ASA de III ou IV, en particulier ceux de faible poids corporel (<50 kg), est par conséquent particulièrement pertinente lorsqu'il s'agit de décider d'ajustements individualisés de la dose pour ces patients (voir rubrique 4.4). Une dose initiale plus faible doit être envisagée.

Insuffisance rénale

Aucun ajustement de la dose n'est nécessaire, quel que soit le degré d'insuffisance rénale (y compris chez les patients dont le débit de filtration glomérulaire [DFG] est inférieur à 15 ml/min).

Insuffisance hépatique

L'enzyme de métabolisation (carboxylestérase-1 [CES-1]) du rémimazolam est principalement située dans le foie et la clairance du rémimazolam est proportionnellement affectée en fonction du stade d'insuffisance hépatique (voir rubrique 5.2). Aucun ajustement posologique n'est recommandé pour les patients présentant une insuffisance hépatique légère (scores de Child-Pugh 5 et 6) ou modérée (scores de Child-Pugh 7 à 9). Chez les patients présentant une insuffisance hépatique sévère (scores de Child-Pugh de 10 à 15; données obtenues auprès de 3 sujets seulement lors des essais cliniques), les effets cliniques peuvent être plus marqués et durer plus longtemps que chez les sujets sains. Aucun ajustement posologique n'est nécessaire, mais une attention particulière est recommandée lors de l'administration des doses de titration et le rémimazolam doit être augmenté de façon très progressive jusqu'à obtenir un effet chez ces patients (voir rubrique 4.4).

Population pédiatrique

La sécurité et l'efficacité du rémimazolam chez les enfants et les adolescents âgés de 0 à moins de 18 ans n'ont pas encore été établies. Aucune donnée n'est disponible.

Autres populations

La sécurité et l'efficacité du rémimazolam chez les patients subissant une intervention chirurgicale intracrânienne et les patients avec des troubles cognitifs préexistants n'ont pas encore été établies. Aucune donnée n'est disponible.

Mode d'administration

Le rémimazolam est administré par voie intraveineuse. Le rémimazolam doit être reconstitué et dilué avant utilisation avec une solution injectable de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9 %).

Pour les instructions concernant la reconstitution et la dilution du médicament avant administration et pour l'administration avec d'autres liquides, voir la rubrique 6.6.

4.3 Contre-indications

Hypersensibilité à la substance active, à d'autres benzodiazépines ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.

Myasthénie grave non équilibrée.

4.4 Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Réactions indésirables cardiorespiratoires

Des effets indésirables cardiorespiratoires ont été signalées lors de l'utilisation du rémimazolam, notamment une dépression respiratoire, une bradycardie et de l'hypotension. L'administration de rémimazolam peut être associée à une augmentation transitoire du rythme cardiaque (10 à 20 battements par minute), commençant dès 30 secondes après le début de l'administration de la dose. Cette augmentation de la fréquence cardiaque coïncide avec une diminution de la tension artérielle et elle peut modifier la correction de l'intervalle QT pour la fréquence cardiaque, se traduisant par un léger allongement de l'intervalle QTcF dans les premières minutes suivant l'administration. Une attention particulière est requise pour les patients âgés (\geq 65 ans), pour les patients présentant une insuffisance respiratoire et/ou cardiaque ou pour les patients dont l'état général est dégradé (voir rubrique 4.2).

Prise concomitante d'opioïdes

L'utilisation concomitante de rémimazolam et d'opioïdes peut entraîner une dépression respiratoire, un coma et le décès. Chez les patients utilisant des opioïdes à long terme, la prudence est recommandée; une atténuation de ces effets ne doit pas être présumée (voir rubrique 4.5).

Prise concomitante d'alcool / Dépresseurs du système nerveux central (SNC)

L'utilisation concomitante de rémimazolam et d'alcool et/ou de dépresseurs du SNC doit être évitée. Il convient d'éviter de consommer de l'alcool pendant les 24 heures précédant l'administration de rémimazolam. Une telle utilisation concomitante est susceptible d'accroître les effets cliniques du rémimazolam, pouvant comporter une dépression respiratoire (voir rubrique 4.5).

Utilisation chronique de dépresseurs du SNC

Les patients recevant un traitement chronique par benzodiazépines (indiqué par exemple en cas d'insomnie ou de troubles anxieux) peuvent développer une tolérance aux effets sédatifs/hypnotiques du rémimazolam. Par conséquent, une dose cumulée de rémimazolam plus élevée peut être nécessaire pour obtenir le niveau d'anesthésie souhaité. Un effet similaire peut également être observé avec d'autres dépresseurs du SNC. Il est recommandé de suivre le schéma de titration de la rubrique 4.2 et d'augmenter la dose en fonction de la réponse du patient, jusqu'à ce que la profondeur de l'anesthésie souhaitée soit atteinte (voir rubrique 4.5).

Surveillance

Le rémimazolam ne doit être administré que par des professionnels de santé formés à l'anesthésie, dans un cadre entièrement équipé pour la surveillance et le soutien des fonctions respiratoires et cardiovasculaires. Le personnel chargé de son administration doit être formé de manière adéquate à la reconnaissance et à la prise en charge des réactions indésirables attendues, y compris la réanimation respiratoire et cardiaque (voir rubrique 4.2). Le médecin doit également connaître le temps qui a été nécessaire aux patients dans les essais cliniques pour se rétablir des effets du rémimazolam et de l'opioïde concomitant (voir rubrique 5.1), tout en étant conscient du fait que ce délai peut varier d'un patient à l'autre. Les patients doivent faire l'objet d'un suivi étroit jusqu'à ce que le professionnel de santé les juge suffisamment rétablis.

Amnésie

Le rémimazolam peut entraîner une amnésie antérograde. Une amnésie, si elle est prolongée, peut présenter des problèmes chez les patients ambulatoires, dont la sortie est prévue à la suite d'une intervention. Après avoir reçu du rémimazolam, les patients doivent être évalués et autorisés à quitter l'hôpital ou le cabinet de consultation par leur médecin, uniquement avec les conseils et le soutien appropriés.

Insuffisance hépatique

Les effets cliniques peuvent être plus prononcés et plus longs chez les patients présentant une insuffisance hépatique sévère en raison d'une clairance réduite (voir rubrique 5.2). Ces patients peuvent être plus sensibles à une dépression respiratoire (voir rubrique 4.8).

Myasthénie grave

Des précautions particulières doivent être prises lors de l'administration de rémimazolam à un patient atteint de myasthénie grave (voir rubrique 4.3).

Usage abusif et dépendance physique

Le rémimazolam présente un potentiel d'abus et de dépendance. Ceci doit être pris en compte lors de la prescription ou de l'administration de rémimazolam en cas de présence d'un risque accru de mésusage ou d'abus.

<u>Délirium</u>

Dans plusieurs étude publiées concernant des agents sédatifs ou anesthésiques utilisés dans le cadre d'interventions chirurgicales ou de sédation profonde en unité de soins intensifs, un taux d'incidence de 4 à 53,3 % a été rapporté pour le délirium post-opératoire et les événements neuropsychiatriques associés. Les facteurs de risque incluent entre autres : âge avancé, troubles cognitifs préexistants, durée et profondeur de l'anesthésie ou de la sédation, doses élevées de benzodiazépines à longue durée d'action, troubles métaboliques comme le diabète, troubles électrolytiques, hypoxie, hypercapnie, hypotension et infections. Bien qu'il ne soit pas certain que le rémimazolam puisse lui-même être responsable du risque de délirium postopératoire ou y contribuer, la dose efficace la plus faible doit être utilisée. En cas d'apparition d'un délirium postopératoire, outre le traitement approprié du délirium lui-même, tout facteur de risque potentiel doit être correctement traité. La sortie des patients ne doit pas avoir lieu avant qu'ils aient totalement récupéré leur fonction cognitive en raison des risques potentiels, p. ex. accidents.

Réactions paradoxales

La survenue de réactions paradoxales telles que agitation, mouvements involontaires (notamment crises tonico-cloniques et tremblements musculaires), hyperactivité, hostilité, réaction de colère, aggressivité, excitation paroxystique et agression, a été rapportée avec les benzodiazépines. Ces

réactions sont plus susceptibles d'apparaître chez les personnes âgées, avec des doses élevée et/ou lors injection rapide.

Effet prolongé du médicament

Un effet prolongé du rémimazolam (sédation, délai de disparition de la désorientation) a été observé en postopératoire chez certains patients après la fin de l'administration de rémimazolam. Ce phénomène apparaît plus fréquemment chez les patients âgés (≥ 65 ans), ceux avec un score ASA III-IV et ceux recevant des doses plus fortes de rémimazolam pendant la dernière heure de l'anesthésie (voir rubrique 4.8.).

Excipients

Ce médicament contient 198 mg de dextran 40 pour injection dans chaque flacon de 50 mg. Les dextrans peuvent provoquer des réactions anaphylactiques/anaphylactoïdes chez certains patients.

4.5 Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Interactions médicamenteuses pharmacocinétiques

Le rémimazolam est métabolisé par la carboxylestérase [CES] de type 1A. Aucune étude d'interaction médicamenteuse *in vivo* n'a été menée. Les données *in vitro* sont résumées dans la rubrique 5.2.

Interactions médicamenteuses pharmacodynamiques

Augmentation de la sédation associée aux dépresseurs du SNC et aux opioïdes L'administration concomitante de rémimazolam avec des opioïdes et des dépresseurs du SNC, y compris l'alcool, est susceptible d'entraîner une sédation et une dépression cardiorespiratoire accrues. Les substances concernées comprennent notamment les opioïdes (utilisés en tant qu'analgésiques, antitussifs ou traitements de substitution), les antipsychotiques, les autres benzodiazépines (utilisées comme anxiolytiques ou hypnotiques), les barbituriques, le propofol, la kétamine, l'étomidate, les antidépresseurs sédatifs, les antihistaminiques H1 non récents et les médicaments antihypertenseurs d'action centrale.

L'utilisation concomitante de rémimazolam et d'opioïdes peut entraîner une sédation profonde et une dépression respiratoire. Les patients doivent être surveillés pour vérifier l'absence de dépression respiratoire et la profondeur de la sédation/l'anesthésie (voir rubriques 4.2 et 4.4).

La consommation d'alcool doit être évitée pendant les 24 heures qui précèdent l'administration de rémimazolam car elle peut sensiblement renforcer l'effet sédatif du rémimazolam (voir rubrique 4.4).

4.6 Fertilité, grossesse et allaitement

Grossesse

Il n'existe pas de données ou des données limitées (moins de 300 grossesses) concernant l'utilisation du rémimazolam chez la femme enceinte.

Les études effectuées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effets nocifs directs ou indirects en matière de toxicité pour la reproduction (voir rubrique 5.3.). Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de Byfavo pendant la grossesse.

Allaitement

On ignore si le rémimazolam et son principal métabolite (CNS7054) sont excrétés dans le lait maternel humain. Chez les animaux, les données toxicologiques disponibles ont mis en évidence l'excrétion de rémimazolam et de CNS7054 dans le lait (voir rubrique 5.3). Un risque pour les nouveau-

nés/nourrissons ne peut être exclu; par conséquent, l'administration de rémimazolam aux femmes allaitantes doit être évitée. Si l'administration de rémimazolam est nécessaire, il est conseillé d'interrompre l'allaitement pendant les 24 heures qui suivent l'arrêt de l'administration.

Fertilité

Il n'y pas de données humaines disponibles concernant les effets du rémimazolam sur la fertilité. Les études menées sur des animaux n'ont montré aucun effet sur l'accouplement ou la fertilité associés au traitement par le rémimazolam (voir rubrique 5.3).

4.7 Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Le rémimazolam a une influence importante sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Avant de recevoir du rémimazolam, le patient doit être averti qu'il ne doit pas conduire de véhicule ni utiliser de machine avant d'être complétement rétabli. La décision visant à autoriser le patient à rentrer chez lui ou à reprendre ses activités normales doit être prise par un médecin. Il est recommandé de fournir au patient les conseils et l'aide nécessaires lorsqu'il regagne son domicile après sa sortie (voir rubrique 4.4).

4.8 Effets indésirables

Résumé du profil de sécurité

Les effets indésirables les plus fréquents chez les patients recevant du rémimazolam par voie intraveineuse pour une anesthésie par voie générale sont l'hypotension (51 %), nausées (22,1 %), vomissements (15,2 %), et la bradycardie (12,8 %). Des précautions de sécurité doivent être prises pour prendre en charge la survenue d'une hypotension et d'une bradycardie dans la pratique clinique (voir rubrique 4.4).

Tableau récapitulatif des effets indésirables

Les effets indésirables associés au rémimazolam administré par voie intraveineuse observés lors d'essais cliniques contrôlés dans le cadre d'une anesthésie générale sont présentés dans le tableau 1 cidessous conformément à la classification des systèmes d'organes et à la fréquence du dictionnaire MedDRA. Dans chaque catégorie de fréquence, les effets indésirables sont présentés par ordre décroissant de gravité. Les catégories de fréquence sont définies comme suit : très fréquent ($\geq 1/10$); fréquent ($\geq 1/100$ à < 1/10), peu fréquent (de $\geq 1/1$ 000 à < 1/100), rare ($\geq 1/10$ 000 à < 1/100), fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

Tableau 1: Tableau récapitulatif des effets indésirables

Affection du système immunitaire	
Fréquence indéterminée	Réaction anaphylactique
Affections psychiatriques	
Fréquent	Agitation
Affections du système nerveux	
Fréquent	Céphalées
	Sensation vertigineuse
Troubles cardiaques	
Très fréquent	Bradycardie ^{1*}
Affections vasculaires	
Très fréquent	Hypotension ^{2*}
Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales	
Fréquent	Dépression respiratoire ^{3*}
Peu fréquent	Hoquet
Troubles gastro-intestinaux	
Très fréquent	Nausées
Très fréquent	Vomissements
Peu fréquent	Glossoptose
Troubles généraux et anomalies au site d'administration	
Fréquent	Frissons
Fréquent	Effet prolongé du médicament ^{4*}
Peu fréquent	Hypothermie

¹ La bradycardie comprend les événements identifiés suivants: bradycardie, bradycardie sinusale et fréquence cardiaque diminuée.

Description d'effets indésirables sélectionnés

Les effets indésirables signalés que sont l'hypotension, la dépression respiratoire et la bradycardie représentent des concepts médicaux qui englobent un groupe d'événements (voir les notes de bas de page 1 à 3 figurant sous le tableau 1); l'incidence de ceux signalés chez au moins 1 % des patients ayant reçu du rémimazolam est présentée dans le tableau 2 ci-dessous par niveau de gravité:

² L'hypotension comprend les événements identifiés suivants: hypotension, hypotension procédurale, hypotension postprocédurale, pression artérielle diminuée, pression artérielle moyenne diminuée, hypotension orthostatique et intolérance orthostatique.

³ La dépression respiratoire comprend les événements identifiés suivants: hypoxie, fréquence respiratoire diminuée, dyspnée, saturation en oxygène diminuée, hypopnée, dépression respiratoire et trouble respiratoire.

⁴ L'effet prolongé du médicament couvre les événements identifiés suivants : retard de récupération suite à l'anesthésie, somnolence, et prolongation de l'effet thérapeutique du produit.

^{*} Voir «Description d'effets indésirables sélectionnés»

Tableau 2: Effets indésirables sélectionnés

Effet indésirable	Léger	Modéré	Sévère
Terme de l'événement			
signalé			
Bradycardie			
Bradycardie	6,1 %	3,7 %	0,3 %
Diminution de la fréquence	1,2 %	0,6 %	0 %
cardiaque			
Hypotension			
Diminution de la pression	18 %	2,1 %	0 %
artérielle			
Hypotension	14,8 %	9,7 %	0,6 %
Diminution de la pression	3 %	0,1 %	0 %
artérielle moyenne			
Hypotension procédurale	2,5 %	0,6 %	0 %
Dépression respiratoire			
Diminution de la saturation	3,7 %	0,7 %	0,3 %
en oxygène			
Hypoxie	3 %	0,3 %	0 %

Autres populations particulières

Personnes âgées et/ou patients présentant un score ASA de III-IV

Événements cardio-respiratoires

Dans les essais contrôlés portant sur l'anesthésie générale, les patients âgés de 65 ans ou plus présentaient une fréquence plus élevée d'événements regroupés sous les termes d'hypotension (64,2 % contre 35,4 %), de dépression respiratoire (11,6 % contre 5,8 %) et de bradycardie (19 % contre 4,5 %) que les patients âgés de moins de 65 ans. Les patients ayant un score ASA de III ou IV ont également présenté des fréquences plus élevées d'hypotension (70,2 % contre 32,6 %), de dépression respiratoire (15,7 % contre e2,4 %) et de bradycardie (18,1 % contre 6,9 %) que les patients présentant un score ASA de I ou II (voir rubriques 4.2 et 4.4).

Sédation prolongée

Dans les essais contrôlés portant sur l'anesthésie générale, des patients âgés de 65 ans ou plus présentaient une fréquence plus élevée d'événements regroupés sous le terme « effet du médicament prolongé » (11 % contre 2,3 %) que les patients âgés de moins de 65 ans. Les patients ayant un score ASA de III ou IV ont également présenté des fréquences plus élevées d'effet du médicament prolongé (12,7 % contre 1,2 %) que les patients présentant un score ASA de I ou II (voir rubrique 4.4).

Patients présentant une insuffisance hépatique

Une dépression respiratoire (hypoxie/saturation en oxygène diminuée) a été signalée chez 2 des 8 sujets présentant une insuffisance hépatique modérée, et chez un des 3 sujets présentant une insuffisance hépatique sévère, inclus dans un essai clinique spécifique évaluant les effets du rémimazolam sur l'insuffisance hépatique (voir rubrique 4.2).

Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de la santé déclarent tout effet indésirable suspecté par le biais du système national de déclaration figurant à l'annexe V.

4.9 Surdosage

Symptômes

Les symptômes attendus d'un surdosage de rémimazolam consistent en une augmentation de ses effets pharmacologiques, pouvant se présenter sous la forme d'un ou plusieurs des signes suivants : hypotension, bradycardie et dépression respiratoire.

Prise en charge du surdosage

Les signes vitaux du patient doivent être surveillés et des mesures de soutien doivent être mises en place en fonction de l'état clinique du patient, notamment en sécurisant les voies respiratoires, en assurant une ventilation adéquate et en établissant un accès intraveineux adéquat. Les patients peuvent avoir besoin, en particulier, d'un traitement symptomatique des effets cardiorespiratoires ou des effets sur le système nerveux central.

Le flumazénil, un antagoniste spécifique des récepteurs des benzodiazépines, est indiqué pour la réversion complète ou partielle des effets sédatifs des benzodiazépines et peut être utilisé dans les situations où un surdosage de rémimazolam est connu ou suspecté.

Le flumazénil est destiné à être utilisé en complément de la prise en charge adéquate du surdosage de benzodiazépine, pas en remplacement de celle-ci. Le flumazénil neutralisera uniquement les effets induits par les benzodiazépines; il ne permettra pas de neutraliser les effets d'autres médicaments concomitants, par exemple ceux des opioïdes.

Les patients traités par le flumazénil doivent faire l'objet d'un suivi pendant une période suffisamment longue après le traitement afin de déceler l'éventuelle réapparition d'une sédation, d'une dépression respiratoire et d'autres effets résiduels des benzodiazépines. Cependant, la demi-vie d'élimination du flumazénil étant approximativement identique à celle du rémimazolam, le risque de resédation après l'administration de flumazénil est faible.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique: Psycholeptiques, hypnotiques et sédatifs, code ATC: N05CD14.

Mécanisme d'action

Le rémimazolam est un sédatif/hypnotique de type benzodiazépine à action ultra-courte. Les effets du rémimazolam sur le SNC dépendent de la dose administrée par voie intraveineuse et de la présence ou non d'autres médicaments. Le rémimazolam se lie aux sites benzodiazépine des récepteurs de l'acide gamma-aminobutyrique de type A [GABA_A] avec une affinité élevée, tandis que son métabolite, l'acide carboxylique (CNS7054), présente une affinité environ 300 fois plus faible pour ces récepteurs. Le rémimazolam ne présente pas de sélectivité claire aux sous-types de récepteur GABA _A.

Effets pharmacodynamiques

L'effet pharmacodynamique primaire du rémimazolam est la sédation et l'hypnose. Une sédation a été observée dès l'administration de doses de 0,05 à 0,075 mg/kg en bolus unique chez de jeunes adultes sains, avec un début de sédation commençant une à 2 minutes après l'administration. L'induction d'une sédation légère à modérée est associée à des taux plasmatiques d'environ 0,2 µg/ml. Une perte de conscience est observée à des doses de 0,1 mg/kg (personnes âgées) ou 0,2 mg/kg (jeunes adultes sains) et associée à des concentrations plasmatiques d'environ 0,65 µg/ml. Pendant l'entretien de l'anesthésie, les concentrations plasmatiques du rémimazolam sont normalement de l'ordre de 1 µg/ml lorsque le rémifentanil est co-administré. L'état d'éveil complet pour 0,075 mg/kg de rémimazolam était observé après 10 minutes.

Le rémimazolam peut entraîner une amnésie antérograde après l'administration, qui empêche les patients de se souvenir des événements survenus pendant l'intervention.

Efficacité et sécurité cliniques

L'efficacité du rémimazolam a été basée sur les données de deux études pivot CNS7056-022 et ONO-2745-05 chez des patients adultes (âgés de 20 à 91 ans) de classe ASA I à IV et qui devaient subir des chirurgies électives mixtes. La base de données du rémimazolam comprenait en outre d'autres essais cliniques contrôlés par le propofol en chirurgie cardiaque (CNS7056-010 et CNS7056-011).

Essai ONO-2745-05 : essai mené au Japon, de phase IIb/III, multicentrique, randomisé, à groupes parallèle évaluant le rémimazolam *versus* propofol lors d'une chirurgie chez des patients, de classe ASA I ou II, subissant une anesthésie générale. Le rémimazolam était administré à une dose de 6 (n = 158) ou 12 mg/kg/h (n = 156) par perfusion intraveineuse continue jusqu'à la perte de conscience. Après la perte de conscience, une perfusion intraveineuse continue à une dose de 1 mg/kg/h était débutée, puis la vitesse de perfusion était ajustée si besoin (dose maximale autorisée, 2 mg/kg/h) en se basant sur la surveillance de l'état général de chaque patient jusqu'à la fin de l'intervention chirurgicale.

Essai CNS7056-022 : essai européen de confirmation pour établir la non-infériorité de l'efficacité et la supériorité de la stabilité hémodynamique du rémimazolam par rapport au propofol pour l'induction et l'entretien d'une anesthésie générale au cours d'une chirurgie élective chez des patients de classe ASA III ou IV. Les patients étaient assignés de manière aléatoire au bras rémimazolam (n = 270) ou au bras propofol (n = 95). Le rémimazolam était administré à une dose de 6 mg/min pendant 3 minutes, puis à une dose de 2,5 mg/min pendant 7 minutes et de 1,5 mg/min pendant 10 minutes supplémentaires. Ensuite l'anesthésie générale était maintenue avec une vitesse de perfusion de 1 mg/minute avec ajustement entre 0,7 et 2,5 mg/min en se basant sur la surveillance de l'état général de chaque patient jusqu'à la fin de l'intervention chirurgicale.

Les critères d'évaluation principaux dans les essais cliniques pivots étaient les suivants:

- Pourcentage de la période d'entretien de l'anesthésie générale avec un indice Narcotrend (NCI) ≤ 60 (CNS7056-022)
- Fonctionnalité en tant qu'anesthésique général telle qu'évaluée par un critère composite comprenant 3 variables : « réveil ou mémorisation peropératoire », « nécessité d'une sédation de secours par d'autres sédatifs » et « mouvement du corps ». (ONO-2745-05).

Le critère d'évaluation primaire a été atteint dans les deux essais cliniques (voir tableau 3). Toutes les doses de rémimazolam étaient non-inférieures à celles du propofol.

Tableau 3 : Critères d'évaluation principaux dans les essais cliniques pivots

	CNS7056-022			ONO-2745-05		
	RMZ6 ¹	PROP	RMZ	$Z6^2$	RMZ12 ³	PROP
Fonctionnalité en tant qu'anesthésique général	-	-	100	%	100 %	100 %
Temps moyen avec un indice Narcotrend ≤ 60	95 %	99 %	-		-	-

Dose d'induction 6 mg/min (1), 6 mg/kg/h (2) ou 12 mg/kg/h (3); RMZ; rémimazolam, PROP: propofol

Dans l'essai CNS7056-022, la stabilité hémodynamique, à savoir hypotension absolue ou relative et utilisation de vasopresseurs, était un critère d'évaluation secondaire. Ce critère a été évalué au cours de la période précédant le début de l'intervention chirurgicale et est résumé dans le tableau 4. Chez les patients traités par rémimazolamn un nombre moins important d'événements à savoir une pression artérielle moyenne (PAM) pendant 1 minute inférieure à 65 mmHg et un nombre moins important d'événements d'administration de vasopresseurs ont été observés.

Tableau 4 : Critères d'évaluation secondaires dans l'essai clinique de phase 3 CNS7056-022 :

	Rémimazolam	Propofol N = 95	
Critère	N=270		
PAM < 65 mmHg			
PAM < 65 mmHg avec initiation du ME 15 minutes après la première incision de la peau, pendant 1 minute, Nombre d'événements			
Moyenne ± écart type	$6,62 \pm 6,604$	$8,55 \pm 8,944$	
IC à 95 %	(5,83 à 7,41)	(6,75 à 10,4)	
Médiane (Minimum, maximum)	5 (2, 10)	6 (3, 11)	
Différence des moyennes des moindres carrés entre les traitements (IC à 95 %)	1,9292 (0,2209 – 3,6375)		
Utilisation de noradrénaline			
Bolus ou perfusion de noradrénaline ou perfusion continue sur 2 minutes, Nombre d'événements			
Moyenne ± écart type	$14,06 \pm 13,540$	$19,86 \pm 14,560$	
IC à 95 %	(12,4 à 15,7)	(16,9 à 22,8)	
Médiane (Minimum, maximum)	12 (0, 63)	21 (0, 66)	
Différence des moyennes des moindres carrés entre les traitements (IC à 95 %)	5,8009 (2,5610 – 9,0409)		
PAM < 65 mmHg ET/OU utilisation de			
noradrénaline			
Nombre d'événements	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		
Moyenne ± écart type	$20,68 \pm 16,444$	$28,41 \pm 17,468$	
IC à 95 %	(18,7 à 22,6)	(24,9 à 31,9)	
Médiane (Minimum, maximum)	21 (0, 68)	30 (0, 75)	
Différence des moyennes des moindres carrés entre les traitements (IC à 95 %)	7,7301 (3,8090 – 11,651)		

ME = médicament expérimental ; PAM = pression artérielle moyenne

Le profil de délai d'action et de récupération du rémimazolam a été caractérisé par des critères d'évaluation secondaires de temps jusqu'à événement, évalués dans les essais cliniques pivots. Dans chaque essai, les critères d'évaluation à savoir le temps de récupération étaient légèrement plus longs dans les groupes rémimazolam que dans le groupe propofol (tableau 5)

Tableau 5 : Critères d'évaluation de l'induction et de la récupération dans les essais cliniques de phase 3

Temps médian	CNS 70	056-022		ONO-2745-05	;
	RMZ^1	PROP ⁴	RMZ6 ²	RMZ12 ³	PROP
Critères d'évaluation de l'induction					
- Temps jusqu'à la perte de conscience	2,5 min	3 min	100,5 s	87,5 s	80 s
Patients (n)	268	95	150	150	75
IC à 95 %	2,5 - 2,8 min	3,0 - 3,2 min	NA	NA	NA
Q1;Q3	2,0; 3,3 min	2,5 ; 3,7 min	NA	NA	NA
Min; Max	NA	NA	24 ; 165 s	30 ; 170 s	17;280 s

Temps médian	CNS 70	056-022		ONO-2745-05	
	RMZ^1	PROP ⁴	RMZ6 ²	RMZ12 ³	PROP
Critères d'évaluation de la récupération Temps à partir de l'arrêt de l'administration du ME§ jusqu'à					
- Extubation Patients (n) IC à 95 % Q1; Q3 Min; Max	12 min 263 11 - 13 min 8 ; 18 min NA	11 min 95 10 - 12 min 8 ; 15 min NA	15,5 min 150 NA NA 3; 104 min	18 min 150 NA NA 2 ; 58 min	12 min 75 NA NA 3 ; 42 min
- Réveil [#] Patients (n) IC à 95 % Q1; Q3 Min; Max	15 min 257 13 - 17 min 9 ; 26 min NA	12 min 95 10 - 13 min 8 ; 16 min NA	12 min 150 NA NA 1;87 min	12 min 150 NA NA 0 ; 50 min	10 min 75 NA NA 0 ; 24 min
- Orientation## Patients (n) IC à 95 % Q1; Q3 Min; Max	54 min 262 47 - 61 min 31 ; 88 min NA	30 min 95 27 - 33 min 22 ; 48 min NA	21 min 149 NA NA 3; 106 min	21 min 149 NA NA 2 ; 125 min	14 min 75 NA NA 4 ; 86 min
- Score d'Aldrete modifié ≥ 9 Patients (n) IC à 95 % Q1; Q3 Min; Max	53 min 260 44 - 58 min 30 ; 98 min NA	37 min 94 28 - 45 min 21 ; 88 min NA	NA	NA	NA
- Sortie du bloc opératoire Patients (n) IC à 95 %I Q1; Q3 Min; Max	NA	NA	25 min 150 NA NA 4 ; 144 min	25 min 150 NA NA 5; 125 min	16 min 75 NA NA 5; 87 min

Doses de rémimazolam pour l'induction (1) 6 mg/min, (2) 6 mg/kg/h ou (3) 12 mg/kg/h, (4) dose de propofol équipotente à celle du rémimazolam

[#] ONO-2745-05 : ouverture des yeux ; CNS7056-022 : réponse à une commande verbale (Score MOAA/S > 4)

^{##} ONO-2745-05 : indication de la date de naissance ; CNS7056-022 : orientation spatio-temporelle, vis-à-vis d'une situation et d'une personne

[§] Médicament expérimental

Sécurité clinique

L'incidence des évènements indésirables apparus sous traitement dans les essais contrôlés par le propofol était de 90,7 % dans les groupes rémimazolamrecevant une faible dose d'induction, de 83,7 % dans les groupes rémimazolam recevant une forte dose d'induction et de 92,5 % dans les groupes propofol. En particulier, l'incidence des événements indésirables hémodynamiques était plus faible dans les groupes de dose du rémimazolam que dans les groupes propofol (tableau 6).

Tableau 6 : Nombre de patients avec des événements indésirables à savoir une instabilité hémodynamique dans les essais cliniques contrôlés par le propofol

Nombre total de patients	Rémimazolam	Propofol
	N = 671	N = 226
Nombre de patients avec des		
événements		
Hypotension n (n/N %) [IC à 95 %]	344 (51,3 %) [47,5-55,0]	150 (66,4 %) [59,0-72,2]
Bradycardie n (n/N %) [IC à 95 %]	96 (14,3 %) [11,9-17,2]	50 (22,1 %) [17,2-28,0]

Population pédiatrique

L'Agence européenne des médicaments a différé l'obligation de soumettre les résultats des études menées avec Byfavo pour l'anesthésie générale dans un ou plusieurs sous-ensembles de la population pédiatrique (voir rubrique 4.2 pour des informations sur l'utilisation pédiatrique).

5.2 Propriétés pharmacocinétiques

Absorption

Le rémimazolam est administré par voie intraveineuse.

Distribution

La demi-vie de distribution moyenne (t_{1/2α}) du rémimazolam est de 0,5 à 2 min. Son volume de distribution (Vd) est de 0,9 l/kg. Le rémimazolam et son métabolite principal (CNS7054) se lient modérément (~90 %) aux protéines plasmatiques, principalement à l'albumine.

Biotransformation

Le rémimazolam est un ester qui est rapidement converti en un métabolite inactif, l'acide carboxylique (CNS7054), par l'action de l'enzyme CES-1, principalement située dans le foie.

La principale voie du métabolisme du rémimazolam est la conversion en CNS7054, qui est ensuite, dans une moindre mesure, métabolisé par hydroxylation et glucuronidation. La conversion en CNS7054 est médiée par les carboxylestérases hépatiques (essentiellement de type 1A), sans contribution significative des enzymes du cytochrome P450.

Les études *in vitro* ont permis d'établir que le rémimazolam ou le CNS7054 n'inhibent pas les isoenzymes du cytochrome P450 CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP3A4, CYP2B6 et CYP2C8. Il n'y a pas d'induction des principales isoenzymes P450 inductibles 1A2, 2B6 et 3A4 chez l'être humain. Des études *in vitro* n'ont montré aucune influence cliniquement pertinente des inhibiteurs et substrats de la CES sur le métabolisme du rémimazolam. Le rémimazolam n'était pas un substrat significatif d'un groupe de transporteurs de médicaments à usage humain [OATP1B1, OATP1B3, BCRP et MDR1 (= glycoprotéine P)]. Il en va de même pour CNS7054, testé pour le MRP2-4. En revanche, le CNS7054 s'est avéré être un substrat de MDR1 et de BCRP. Aucune inhibition pertinente des transporteurs de médicaments à usage humain, OAT1, OAT3, OATP1B1, OATP1B3, OCT2, MATE1, MATE2-K, BCRP, BSEP ou MDR1, n'a été observée avec le rémimazolam ou le CNS7054.

Élimination

Le rémimazolam a une demi-vie d'élimination moyenne $(t_{1/2B})$ de 7 à 11 minutes. La demi-vie contextuelle simulée après une perfusion de 4 h est de $6,6 \pm 2,4$ minutes. La clairance est élevée $(68 \pm 12 \text{ l/h})$ et n'est pas liée au poids corporel. Chez les sujets sains, au moins 80 % de la dose de rémimazolam est excrétée dans l'urine sous forme de CNS7054 dans les 24 heures. Seules des traces (<0,1 %) de rémimazolam inchangé sont détectées dans les urines.

Linéarité

Une dose de rémimazolam comparée à la concentration plasmatique maximale de rémimazolam (C_{max}) et l'exposition totale ($ASC_{0-\infty}$) suggéraient une réponse proportionnelle à la dose-chez les volontaires humains dans l'intervalle de doses de 0,01 à 0,5 mg/kg.

Population particulière

Personnes âgées

L'âge n'a pas d'effet significatif sur les propriétés pharmacocinétiques du rémimazolam (voir rubrique 4.2).

Insuffisance rénale

La pharmacocinétique du rémimazolam n'a pas été altérée chez les patients atteints d'une atteinte rénale de stade léger à terminal ne nécessitant pas de dialyse (y compris les patients avec un DFG 15 ml/min) (voir rubrique 4.2).

Insuffisance hépatique

Une insuffisance grave de la fonction hépatique a entraîné une diminution de la clairance, résultant en une récupération prolongée après sédation (voir rubriques 4.2 et 4.8).

5.3 Données de sécurité préclinique

Les données non cliniques issues des études conventionnelles de pharmacologie de sécurité, de toxicité en administration unique et répétée et de génotoxicité, n'ont pas révélé de risque particulier pour l'être humain.

La réaction indésirable suivante n'a pas été observée lors des études cliniques, mais a été observée chez des animaux ayant reçu la solution à des concentrations similaires à celles utilisées dans la pratique clinique: les lésions primaires dues à une irritation mécanique de la paroi du vaisseau pendant la procédure de ponction peuvent être aggravées par des concentrations de rémimazolam supérieures à 1 à 2 mg/ml (perfusion) ou supérieures à 5 mg/ml pendant l'administration du bolus.

Reproduction et développement

Les études de toxicité pour la reproduction réalisées à la dose maximale tolérée n'ont révélé aucune influence sur la fertilité masculine ou féminine et sur les paramètres de la fonction de reproduction. Dans des études d'embryotoxicité menées chez le rat et le lapin, même aux doses les plus élevées, qui présentaient une toxicité maternelle, seuls des effets embryotoxiques marginaux ont été observés (diminution du poids fœtal et légère augmentation de l'incidence des résorptions précoces et totales). Le rémimazolam et son principal métabolite sont excrétés dans le lait maternel des rats, des lapins et des moutons. Le principal métabolite inactif CNS7054 a été détecté dans le plasma de lapereaux non sevrés. Chez les agneaux allaités, après une administration par voie orale de lait surchargé en rémimazolam, la biodisponibilité était négligeable.

6. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Dextran 40 pour injection Lactose monohydraté Acide chlorhydrique (pour l'ajustement du pH) Hydroxyde de sodium (pour l'ajustement du pH)

6.2 Incompatibilités

Les incompatibilités entre Byfavo et les solutions co-administrées peuvent entraîner une précipitation ou une turbidité qui peut aboutir à l'occlusion du site d'accès vasculaire. Byfavo est incompatible avec la solution de Ringer lactate (aussi connue sous le nom de solution de composé de lactate de sodium ou solution d'Hartmann), la solution de Ringer acétate et la solution de Ringer bicarbonate pour perfusion et d'autres solutions alcalines puisque la solubilité du produit est faible à un pH supérieur ou égal à 4.

Ce médicament ne doit pas être mélangé ou co-administré dans la même ligne de perfusion avec d'autres médicaments à l'exception de ceux mentionnés à la rubrique 6.6.

6.3 Durée de conservation

Flacons avant ouverture

4 ans

Stabilité en cours d'utilisation, après reconstitution

La stabilité physico-chimique en cours d'utilisation a été démontrée pendant 24 heures entre 20 °C et 25 °C.

D'un point de vue microbiologique, sauf si la méthode d'ouverture/reconstitution/dilution prévient tout risque de contamination microbienne, le produit doit être utilisé immédiatement. En cas d'utilisation non immédiate, les durées et conditions de conservation en cours d'utilisation relèvent de la responsabilité de l'utilisateur.

6.4 Précautions particulières de conservation

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation concernant la température.

Conserver les flacons dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.

Pour les conditions de conservation du médicament après reconstitution, voir la rubrique 6.3.

6.5 Nature et contenu de l'emballage extérieur

Flacon en verre de type 1 doté d'un bouchon (caoutchouc bromobutyle) et d'un joint d'étanchéité (aluminium) muni d'un capuchon amovible vert en polypropylène.

Présentation: boîte de 10 flacons

6.6 Précautions particulières d'élimination et manipulation

Précautions générales

Chaque flacon est à usage unique exclusivement.

La reconstitution et la dilution du produit doivent être réalisées en utilisant des techniques aseptiques. Une fois le flacon ouvert, son contenu doit être utilisé immédiatement (rubrique 6.3).

<u>Instructions</u> pour la reconstitution

Byfavo doit être reconstitué en ajoutant 10 ml de solution injectable de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9 %) et agité doucement en faisant tournoyer le flacon jusqu'à la dissolution complète de la poudre. La solution reconstituée de Byfavo est limpide, incolore à jaune pâle. La solution doit être éliminée si des particules visibles ou une décoloration sont observées.

<u>Instructions pour la dilution</u>

Pour l'administration, la solution reconstituée doit ensuite être diluée. Le volume approprié de solution reconstituée de rémimazolam doit être prélevé dans le ou les flacon(s) et ajouté dans une seringue ou une poche pour perfusion contenant une solution injectable de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9 %) afin d'obtenir une concentration finale de 1-2 mg/ml de rémimazolam (tableau 7).

Tableau 7 Instructions pour la dilution

Solution reconstituée	Concentration finale 2 mg/ml	Concentration finale 1 mg/ml
5 mg/ml (50 mg reconstitué avec 10 ml)	Diluer 10 ml de solution reconstituée avec 15 ml de solution injectable de chlorure de sodium (0,9 %)	Diluer 10 ml de solution reconstituée avec 40 ml de solution injectable de chlorure de sodium (0,9 %)

Pour les instructions d'administration, voir la rubrique 4.2.

Administration avec d'autres liquides

Lorsque Byfavo est reconstitué et dilué dans du chlorure de sodium (0,9 %) comme décrit ci-dessus, la compatibilité a été démontrée avec les solutions suivantes:

Glucose à 5 % p/v en perfusion intraveineuse,

Solution pour perfusion de glucose à 20 % p/v.

Solution pour perfusion de chlorure de sodium à 0,45 % p/v et de glucose à 5 % p/v,

Chlorure de sodium 0,9 % p/v en perfusion intraveineuse,

Solution de Ringer (chlorure de sodium 8,6 g/l, chlorure de potassium 0,3 g/l, chlorure de calcium dihydraté 0,33 g/l)

Ce médicament ne doit pas être mélangé ou co-administré dans la même ligne de perfusion avec des médicaments autres que ces solutions décrites dans cette rubrique.

Élimination

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

PAION Pharma GmbH Heussstraße 25 52078 Aachen Allemagne

Tél.: +800 4453 4453

Courrier électronique: info@paion.com

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

EU/1/20/1505/002

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation: 26 mars 2021

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments http://www.ema.europa.eu.

ANNEXE II

- A. FABRICANT(S) RESPONSABLE(S) DE LA LIBÉRATION DES LOTS
- B. CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION
- C. AUTRES CONDITIONS ET OBLIGATIONS DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
- D. CONDITIONS OU RESTRICTIONS EN VUE D'UNE UTILISATION SÛRE ET EFFICACE DU MÉDICAMENT

A. FABRICANT(S) RESPONSABLE(S) DE LA LIBÉRATION DES LOTS

Nom et adresse du (des) fabricant(s) responsable(s) de la libération des lots

PAION Deutschland GmbH Heussstraße 25 52078 Aachen Allemagne

PAION Pharma GmbH Heussstraße 25 52078 Aachen Allemagne

Le nom et l'adresse du fabricant responsable de la libération du lot concerné doivent figurer sur la notice du médicament.

B. CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION

Médicament soumis à prescription médicale spéciale et restreinte (voir Annexe I: Résumé des caractéristiques du produit, rubrique 4.2).

C. AUTRES CONDITIONS ET OBLIGATIONS DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

- Rapports périodiques actualisés de sécurité (PSUR)

Les exigences relatives à la soumission des PSUR pour ce médicament sont définies dans la liste des dates de référence pour l'Union (liste EURD) prévue à l'article 107 quater, paragraphe 7, de la directive 2001/83/CE et ses actualisations publiées sur le portail web européen des médicaments.

Le titulaire de l'autorisation de mise sur le marché (titulaire de l'AMM) soumet le premier PSUR pour ce médicament dans un délai de 6 mois suivant l'autorisation, conformément à la date de naissance internationale.

D. CONDITIONS OU RESTRICTIONS EN VUE D'UNE UTILISATION SÛRE ET EFFICACE DU MÉDICAMENT

- Plan de gestion des risques (PGR)

Le titulaire de l'autorisation de mise sur le marché réalise les activités de pharmacovigilance et interventions requises décrites dans le PGR adopté et présenté dans le module 1.8.2 de l'autorisation de mise sur le marché, ainsi que toutes actualisations ultérieures adoptées du PGR.

De plus, un PGR actualisé doit être soumis:

- à la demande de l'Agence européenne des médicaments;
- dès lors que le système de gestion des risques est modifié, notamment en cas de réception de nouvelles informations pouvant entraîner un changement significatif du profil bénéfice/risque, ou lorsqu'une étape importante (pharmacovigilance ou réduction du risque) est franchie.

ANNEXE III ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT Byfavo 20 mg, poudre pour solution injectable rémimazolam 2. COMPOSITION EN SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) Chaque flacon contient du bésylate de rémimazolam équivalant à 20 mg de rémimazolam. Concentration après reconstitution: 2,5 mg/ml 3. LISTE DES EXCIPIENTS Excipients: Dextran 40 pour injection, lactose monohydraté, acide chlorhydrique et hydroxyde de sodium. 4. FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU Poudre pour solution injectable 10 flacons 5. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION Lire la notice avant utilisation. Voie intraveineuse. Pour usage unique exclusivement.

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

Boîte en carton

6. MISE EN GARDE SPÉCIALE INDIQUANT QUE LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE CONSERVÉ HORS DE VUE ET DE PORTÉE DES ENFANTS

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

7. AUTRE(S) MISE(S) EN GARDE SPÉCIALE(S), SI NÉCESSAIRE

8. DATE DE PÉREMPTION

EXP

Lire la notice pour la durée de conservation du médicament reconstitué.

9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Conserver les flacons dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.

10.	PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS PROVENANT DE CES MÉDICAMENTS S'IL Y A LIEU
11.	NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
DAIC	ON Pharma GmbH
	sstraße 25
	8 Aachen
	nagne
12.	NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
14.	TOTAL TOTAL STATE OF THE STATE OF THE MARCHE
EU/1	/20/1505/001 boîte de 10 flacons
13.	NUMÉRO DU LOT
13.	NUMERO DU LOT
Lot	
14.	CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE
15.	INDICATIONS D'UTILISATION
16.	INFORMATIONS EN BRAILLE
Instit	igation de na paginalura l'information en Proille accentée
Justii	ication de ne pas inclure l'information en Braille acceptée.
17.	IDENTIFIANT UNIQUE - CODE-BARRES 2D
1.	1 2D 4.12: 1
code-	barres 2D portant l'identifiant unique inclus.
18.	IDENTIFIANT UNIQUE - DONNÉES LISIBLES PAR LES HUMAINS
PC	
SN NN	
T 411	

MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PETITS CONDITIONNEMENTS PRIMAIRES
Flacon en verre de 12 ml
1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION
Byfavo 20 mg, poudre pour solution injectable rémimazolam IV
2. MODE D'ADMINISTRATION
3. DATE DE PÉREMPTION
EXP
4. NUMÉRO DU LOT
Lot
5. CONTENU EN POIDS, VOLUME OU UNITÉ
Après reconstitution: 2,5 mg/ml
6. AUTRE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

Boîte en carton

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

Byfavo 50 mg, poudre pour solution à diluer pour solution injectable/pour perfusion rémimazolam

2. COMPOSITION EN SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)

Chaque flacon contient du bésylate de rémimazolam équivalant à 50 mg de rémimazolam.

Concentration après reconstitution (5 mg/ml)

Concentration après dilution : 1 ou 2 mg/ml

3. LISTE DES EXCIPIENTS

Excipients: Dextran 40 pour injection, lactose monohydraté, acide chlorhydrique et hydroxyde de sodium.

4. FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU

Poudre pour solution à diluer pour solution injectable/pour perfusion 10 flacons

5. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Voie intraveineuse après reconstitution et dilution.

Pour usage unique exclusivement.

Lire la notice avant utilisation.

6. MISE EN GARDE SPÉCIALE INDIQUANT QUE LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE CONSERVÉ HORS DE VUE ET DE PORTÉE DES ENFANTS

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

7. AUTRE(S) MISE(S) EN GARDE SPÉCIALE(S), SI NÉCESSAIRE

8. DATE DE PÉREMPTION

EXP

Lire la notice pour la durée de conservation du médicament reconstitué.

9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Conserver les flacons dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.

10.	PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS PROVENANT DE CES MÉDICAMENTS S'IL Y A LIEU
11.	NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
Heus 5207	DN Pharma GmbH sstraße 25 8 Aachen nagne
12.	NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
EU/1	/20/1505/002
13.	NUMÉRO DU LOT
Lot	
14.	CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE
15.	INDICATIONS D'UTILISATION
16.	INFORMATIONS EN BRAILLE
Justif	fication de ne pas inclure l'information en Braille acceptée.
17.	IDENTIFIANT UNIQUE - CODE-BARRES 2D
code-	-barres 2D portant l'identifiant unique inclus.
18.	IDENTIFIANT UNIQUE - DONNÉES LISIBLES PAR LES HUMAINS
PC SN NN	

MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PETITS CONDITIONNEMENTS PRIMAIRES
Flacon en verre de 12 ml
1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION
Byfavo 50 mg, poudre pour solution à diluer rémimazolam IV après reconstitution et dilution
2. MODE D'ADMINISTRATION
3. DATE DE PÉREMPTION
EXP
4. NUMÉRO DU LOT
Lot
5. CONTENU EN POIDS, VOLUME OU UNITÉ
6. AUTRE

B. NOTICE

Notice: Information du patient

Byfavo 20 mg, poudre pour solution injectable

rémimazolam

Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre infirmier/ère.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice?

- 1. Qu'est-ce que Byfavo et dans quels cas est-il utilisé
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Byfavo
- 3. Comment utiliser Byfavo
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
- 5. Comment conserver Byfavo
- 6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Byfavo et dans quels cas est-il utilisé

Byfavo est un médicament qui contient la substance active rémimazolam. Le rémimazolam fait partie d'un groupe de substances connues sous le nom de benzodiazépines.

Byfavo est un sédatif administré avant un examen médical ou un acte médical pour que vous soyez détendu(e) et somnolent(e) [sédaté(e)].

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Byfavo

Byfavo ne doit pas vous être administré:

- si vous êtes allergique au rémimazolam ou à d'autres benzodiazépines (telles que le midazolam) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6);
- si vous présentez une forme non équilibrée par le traitement d'une affection appelée myasthénie grave (faiblesse musculaire) dans laquelle les muscles de la poitrine qui vous aident à respirer s'affaiblissent.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre infirmier/ère avant d'utiliser Byfavo si vous souffrez d'une maladie ou d'une affection sévère, et en particulier si:

- vous avez une pression artérielle très basse ou très élevée ou si vous avez tendance à vous évanouir
- vous avez des troubles cardiaques, en particulier un rythme cardiaque très lent et/ou irrégulier (arythmique)
- si vous avez des troubles respiratoires, notamment une difficulté respiratoire
- vous souffrez de troubles sévères du foie
- vous souffrez d'une affection appelée myasthénie grave, dans laquelle vos muscles sont affaiblis
- vous consommez régulièrement des drogues récréatives ou si vous avez eu des problèmes d'addiction dans le passé

Byfavo peut entraîner une perte temporaire de mémoire. Votre médecin évaluera votre état avant votre sortie de l'hôpital ou de la clinique et vous dispensera les conseils nécessaires.

Enfants et adolescents

Byfavo ne doit pas être administré à des patients âgés de moins de 18 ans étant donné qu'il n'a pas été testé chez les enfants et les adolescents.

Autres médicaments et Byfavo

Informez votre médecin si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament, en particulier s'il s'agit:

- d'opioïdes (y compris les analgésiques tels que la morphine, le fentanyl et la codéine ou certains médicaments contre la toux ou des médicaments utilisés dans le cadre d'un traitement de substitution)
- d'antipsychotiques (médicaments destinés à traiter certaines maladies psychiatriques)
- d'anxiolytiques (tranquillisants ou médicaments qui réduisent l'anxiété)
- de médicaments qui provoquent une sédation (par exemple le temazépam ou le diazépam)
- d'antidépresseurs (médicaments pour traiter la dépression)
- de certains antihistaminiques (médicaments pour traiter les allergies)
- de certains antihypertenseurs (médicaments pour traiter l'hypertension)

Il est important d'avertir votre médecin ou votre infirmier/ère si vous prenez d'autres médicaments, car l'utilisation simultanée de plusieurs médicaments peut modifier l'effet des médicaments concernés.

Byfavo avec de l'alcool

L'alcool peut modifier l'effet de Byfavo. Informez votre médecin ou votre infirmier/ère:

- de la quantité d'alcool que vous consommez régulièrement ou si vous avez eu des problèmes de consommation d'alcool.

Ne buvez pas d'alcool pendant les 24 heures précédant l'administration de Byfavo.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas utiliser Byfavo si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous pourriez l'être. Informez votre médecin ou votre infirmier/ère si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous pourriez l'être.

Si vous allaitez, n'allaitez pas pendant les 24 heures qui suivent l'administration de ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Byfavo vous rend somnolent, distrait et affecte votre capacité de concentration. Même si ces effets s'estompent rapidement, vous ne devez pas conduire ni utiliser de machines jusqu'à la disparition complète de ces effets. Demandez à votre médecin quand vous pourrez à nouveau conduire ou utiliser des machines.

Byfavo contient du dextran 40 pour injection

Ce médicament contient 79,13 mg de dextran 40 pour injection dans chaque flacon. Dans de rares cas, les dextrans peuvent provoquer des réactions allergiques sévères. En cas de difficultés respiratoires ou d'œdèmes, ou si vous vous sentez faible, demandez immédiatement une assistance médicale.

3. Comment utiliser Byfavo

Votre médecin décidera de la dose adaptée à votre cas.

Votre respiration, votre rythme cardiaque et votre tension artérielle seront surveillés pendant l'intervention et le médecin adaptera la dose si nécessaire.

Un médecin ou un(e) infirmier/ère vous administrera Byfavo par injection dans une veine (circulation sanguine) avant et pendant l'examen médical ou l'acte médical. Byfavo est mélangé à une solution saline stérile pour obtenir une solution avant utilisation.

Après l'intervention

Votre médecin ou votre infirmier/ère vous surveillera pendant un certain temps après la sédation pour s'assurer que vous vous sentez bien et que vous êtes apte à rentrer chez vous.

Si trop de Byfavo vous a été administré

Si vous avez reçu trop de Byfavo, les symptômes suivants peuvent être observés:

- vous pouvez avoir des sensations d'étourdissement
- vous pouvez être confus
- vous pouvez avoir sommeil
- votre vue peut devenir floue ou vous pouvez avoir des mouvements involontaires des yeux (yeux qui dansent)
- vous pouvez être agité(e)
- vous pourriez vous sentir faible
- votre tension artérielle peut chuter
- votre rythme cardiaque peut ralentir
- votre respiration peut devenir lente et superficielle
- vous pouvez perdre connaissance

Votre médecin saura comment vous traiter.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre infirmier/ère.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Très fréquents (pouvant affecter plus de 1 personne sur 10)

- Pression artérielle basse
- Respiration inhabituellement lente ou superficielle (et faible taux d'oxygène dans le sang)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Maux de tête
- Sensation d'étourdissement
- Rythme cardiaque lent
- Nausées
- Vomissements

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- Envie de dormir
- Sensation de froid
- Frissons
- Hoquet

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

- Réaction allergique sévère et soudaine

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration décrit en <u>Annexe V</u>. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Byfavo

Les professionnels de l'hôpital ou de la clinique sont responsables du stockage de ce médicament.

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage et l'étiquette du flacon. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

La stabilité chimique et physique en cours d'utilisation a été démontrée pendant 24 heures entre 20 et 25 °C.

D'un point de vue microbiologique, sauf si la méthode d'ouverture/reconstitution/dilution prévient tout risque de contamination microbienne, le produit doit être utilisé immédiatement. En cas d'utilisation non immédiate, les durées et conditions de conservation en cours d'utilisation relèvent de la responsabilité de l'utilisateur (voir RCP rubrique 6.3).

N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez des particules visibles ou une décoloration.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Byfavo

- La substance active est le rémimazolam. Chaque flacon contient du bésylate de rémimazolam équivalant à 20 mg de rémimazolam. Après reconstitution, chaque ml contient 2,5 mg de rémimazolam.
- Les autres composants sont:
 - Dextran 40 pour injection
 - Lactose monohydraté
 - Acide chlorhydrique
 - Hydroxyde de sodium

Voir rubrique 2, «Byfavo contient du dextran 40 pour injection».

Comment se présente Byfavo et contenu de l'emballage extérieur

Byfavo est une poudre pour solution injectable de couleur blanche à blanc cassé.

Présentation

Boîte de 10 flacons

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

PAION Pharma GmbH Heussstraße 25 52078 Aachen Allemagne

Fabricant

PAION Deutschland GmbH Heussstraße 25 52078 Aachen Allemagne

PAION Pharma GmbH Heussstraße 25 52078 Aachen Allemagne

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

België/Belgique/Belgien	Lietuva	
Viatris	PAION Pharma GmbH	
Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00	Tel: + 49 800 4453 4453	
България	Luxembourg/Luxemburg	
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH	
Тел.: + 49 800 4453 4453	Tél/Tel: + 49 800 4453 4453	
Česká republika	Magyarország	
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH	
Tel: + 49 800 4453 4453	Tel.: + 49 800 4453 4453	
Danmark	Malta	
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH	
Tlf: + 49 800 4453 4453	Tel: + 49 800 4453 4453	
Deutschland	Nederland	
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH	
Tel: + 49 800 4453 4453	Tel: + 49 800 4453 4453	
Eesti	Norge	
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH	
Tel: + 49 800 4453 4453	Tlf: + 49 800 4453 4453	
Ελλάδα	Österreich	
Viatris Hellas Ltd	PAION Pharma GmbH	
Τηλ: +30 210 0100002	Tel: + 49 800 4453 4453	
España	Polska	
Viatris Pharmaceuticals, S.L.	Viatris Healthcare Sp. z o.o.	
Tel: + 34 900 102 712	Tel.: + 48 22 546 64 00	
France	Portugal	
Viatris Santé	PAION Pharma GmbH	
Tél: +33 4 37 25 75 00	Tel: + 49 800 4453 4453	
Hrvatska	România	
PAION Pharma GmbH	BGP Products SRL	
Tel: + 49 800 4453 4453	Tel: +40 372 579 000	
Ireland	Slovenija	
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH	
Tel: + 49 800 4453 4453	Tel: + 49 800 4453 4453	
Ísland	Slovenská republika	
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH	
Sími: + 49 800 4453 4453	Tel: + 49 800 4453 4453	

Italia	Suomi/Finland
Viatris Italia S.r.l.	PAION Pharma GmbH
Tel: + 39 02 612 46921	Puh/Tel: + 49 800 4453 4453
Κύπρος	Sverige
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH
Τηλ: + 49 800 4453 4453	Tel: + 49 800 4453 4453
Latvija	United Kingdom (Northern Ireland)
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH
Tel: + 49 800 4453 4453	Tel: + 49 800 4453 4453

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est

Autres sources d'informations

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments http://www.ema.europa.eu.

Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de la santé:

Byfavo 20 mg, poudre pour solution injectable

VOIE INTRAVEINEUSE UNIQUEMENT

Doit être reconstitué avant utilisation avec une solution injectable de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9 %).

Veuillez lire attentivement le résumé des caractéristiques du produit (RCP) avant utilisation.

Le rémimazolam ne doit être administré que par des professionnels de santé expérimentés dans la sédation. Le patient doit être surveillé tout au long de l'intervention par un autre professionnel de santé qui n'est pas impliqué dans le déroulement de l'intervention et dont la seule tâche consiste à surveiller le patient. Tous les membres du personnel doivent être formés à la détection et à la prise en charge de l'obstruction des voies respiratoires, de l'hypoventilation et de l'apnée, y compris le maintien des voies respiratoires libres, la ventilation de soutien et la réanimation cardiovasculaire. Les fonctions respiratoire et cardiaque du patient doivent être surveillées en permanence. Des médicaments de réanimation et des équipements adaptés à l'âge et à la taille pour rétablir la perméabilité des voies respiratoires et la ventilation par sac/valve/masque doivent être immédiatement disponibles. Un antagoniste de la benzodiazépine (flumazénil, un médicament utilisé pour neutraliser les effets du rémimazolam) doit être immédiatement disponible à l'utilisation.

<u>Instructions pour la reconstitution</u>

Remarque: Des techniques aseptiques strictes doivent être maintenues pendant la manipulation, la préparation et l'utilisation de Byfavo.

Pour la reconstitution, utiliser une aiguille stérile et une seringue stérile de 10 ml, retirer le bouchon du flacon, percer le bouchon du flacon à un angle de 90° et ajouter 8,2 ml de solution injectable de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9 %), en dirigeant le jet de solution saline vers la paroi du flacon. Faire tournoyer doucement le flacon jusqu'à dissolution complète du contenu. La solution reconstituée doit être limpide et incolore à jaune pâle. Le flacon permet d'obtenir une concentration finale de 2,5 mg/ml de rémimazolam.

La solution reconstituée doit être inspectée visuellement pour vérifier l'absence de particules et de décoloration avant l'administration. Si des particules ou une décoloration sont observées, la solution doit être éliminée.

La solution reconstituée est destinée à un usage unique, toute fraction non utilisée doit être éliminée conformément à la réglementation en vigueur.

<u>Incompatibilités</u>

Byfavo est incompatible avec la solution de Ringer lactate (aussi connue sous le nom de solution de composé de lactate de sodium ou solution d'Hartmann), la solution de Ringer acétate et la solution de Ringer bicarbonate pour perfusion.

Après reconstitution, ce médicament ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments, à l'exception de ceux mentionnés ci-dessous.

Compatibilités

Il a été démontré que le Byfavo reconstitué était compatible avec les liquides intraveineux suivants lorsqu'il est administré par la même ligne intraveineuse:

- Solution injectable de glucose (5 %)
- Solution injectable de glucose (20 %)
- Solution injectable de glucose (5 %) chlorure de sodium (0,45 %)
- Liquide de Ringer
- Solution injectable de chlorure de sodium (0,9 %)

La compatibilité avec d'autres liquides intraveineux n'a pas été évaluée.

Durée de conservation

La stabilité physico-chimique a été démontrée pendant 24 heures entre 20 °C et 25 °C.

D'un point de vue microbiologique, sauf si la méthode d'ouverture/reconstitution/dilution prévient tout risque de contamination microbienne, le produit doit être utilisé immédiatement. En cas d'utilisation non immédiate, les durées et conditions de conservation en cours d'utilisation relèvent de la responsabilité de l'utilisateur.

Précautions particulières de conservation

Conserver les flacons dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.

Notice: Information du patient

Byfavo 50 mg, poudre pour solution à diluer pour solution injectable/pour perfusion rémimazolam

Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre infirmier/ère.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice?

- 1. Qu'est-ce que Byfavo et dans quels cas est-il utilisé
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Byfavo
- 3. Comment utiliser Byfavo
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
- 5. Comment conserver Byfavo
- 6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Byfavo et dans quels cas est-il utilisé

Byfavo est un médicament qui contient la substance active rémimazolam. Celui-ci fait partie d'un groupe de substances connues sous le nom de benzodiazépines. Byfavo est administré pour que vous perdiez conscience (vous vous endormiez) lors d'une intervention chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Byfavo

Byfavo ne doit pas vous être administré:

- si vous êtes allergique au rémimazolam ou à d'autres benzodiazépines (telles que le midazolam) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6);
- si vous présentez une forme non équilibrée par le traitement d'une affection appelée myasthénie grave (faiblesse musculaire) dans laquelle les muscles de la poitrine qui vous aident à respirer s'affaiblissent.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre infirmier/ère avant d'utiliser Byfavo si vous souffrez d'une maladie ou d'une affection sévère, et en particulier si:

- vous avez une pression artérielle très basse ou très élevée ou si vous avez tendance à vous évanouir
- vous avez des troubles cardiaques, en particulier un rythme cardiaque très lent et/ou irrégulier (arythmique)
- si vous avez des troubles respiratoires, notamment une difficulté respiratoire
- vous souffrez de troubles sévères du foie
- vous souffrez d'une affection appelée myasthénie grave, dans laquelle vos muscles sont affaiblis
- vous consommez régulièrement des drogues récréatives ou si vous avez eu des problèmes d'addiction dans le passé

Byfavo peut entraîner une perte temporaire de mémoire. Votre médecin évaluera votre état avant votre sortie de l'hôpital ou de la clinique et vous dispensera les conseils nécessaires.

Certains patients subissant des interventions chirurgicales peuvent présenter une confusion mentale (délirium) soudaine après l'intervention. Ceci est plus fréquent chez les patients qui subissent des interventions chirurgicales majeures, qui sont âgés, qui ont des problèmes de mémoire, qui sont exposés à une anesthésie/sédation qui est profonde et/ou qui dure longtemps, ou qui ont des infections. Les patients présentant un délirium peuvent trouver qu'il est difficile de suivre une conversation, être plus confus à certains moments qu'à d'autres, devenir agités et nerveux ou être endormis et très ralentis, et faire des rêves étranges ou entendre des bruits ou des voix qui n'existent pas. Le médecin évaluera votre état et mettra en place le traitement adapté.

Parfois, les benzodiazépines provoquent des effets qui sont à l'opposé de ceux que le médicament devrait avoir. Vous pourrez entendre le terme d'« effets paradoxaux ». Ils comprennent par exemple comportement agressif, agitation, anxiété. Ils sont plus fréquents chez les personnes âgées lorsqu'elles reçoivent de fortes doses du médicament ou lorsque le médicament est administré rapidement.

Enfants et adolescents

Byfavo ne doit pas être administré à des patients âgés de moins de 18 ans étant donné qu'il n'a pas été testé chez les enfants et les adolescents.

Autres médicaments et Byfavo

Informez votre médecin si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament, en particulier s'il s'agit:

- d'opioïdes (y compris les analgésiques tels que la morphine, le fentanyl et la codéine ou certains médicaments contre la toux ou des médicaments utilisés dans le cadre d'un traitement de substitution)
- d'antipsychotiques (médicaments destinés à traiter certaines maladies psychiatriques)
- d'anxiolytiques (tranquillisants ou médicaments qui réduisent l'anxiété)
- de médicaments qui provoquent une sédation (par exemple le temazépam ou le diazépam)
- d'antidépresseurs (médicaments pour traiter la dépression)
- de certains antihistaminiques (médicaments pour traiter les allergies)
- de certains antihypertenseurs (médicaments pour traiter l'hypertension)

Il est important d'avertir votre médecin ou votre infirmier/ère si vous prenez d'autres médicaments, car l'utilisation simultanée de plusieurs médicaments peut modifier l'effet des médicaments concernés.

Byfavo avec de l'alcool

L'alcool peut modifier l'effet de Byfavo. Informez votre médecin ou votre infirmier/ère de la quantité d'alcool que vous consommez régulièrement ou si vous avez eu des problèmes de consommation d'alcool.

Ne buvez pas d'alcool pendant les 24 heures précédant l'administration de Byfavo.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas utiliser Byfavo si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous pourriez l'être. Informez votre médecin ou votre infirmier/ère si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous pourriez l'être.

Si vous allaitez, n'allaitez pas pendant les 24 heures qui suivent l'administration de ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Byfavo vous rend somnolent, distrait et affecte votre capacité de concentration. Même si ces effets s'estompent rapidement, vous ne devez pas conduire ni utiliser de machines jusqu'à la disparition complète de ces effets. Demandez à votre médecin quand vous pourrez à nouveau conduire ou utiliser des machines.

Byfavo contient du dextran 40 pour injection

Ce médicament contient 198 mg de dextran 40 pour injection dans chaque flacon. Dans de rares cas, les dextrans peuvent provoquer des réactions allergiques sévères. En cas de difficultés respiratoires ou d'œdèmes, ou si vous vous sentez faible, demandez immédiatement une assistance médicale.

3. Comment utiliser Byfavo

Votre médecin décidera de la dose adaptée à votre cas.

Votre respiration, votre rythme cardiaque et votre tension artérielle seront surveillés pendant l'intervention et le médecin adaptera la dose si nécessaire.

Un médecin ou un(e) infirmier/ère vous administrera Byfavo par injection dans une veine (circulation sanguine) avant une intervention chirurgicale. Byfavo est mélangé à une solution de chlorure de sodium stérile pour obtenir une solution avant utilisation. Vous pourrez avoir besoin de plusieurs médicaments pour rester endormi(e), pour ne pas ressentir la douleur, pour bien respirer avec une tension artérielle stable. Le médecin décidera des médicaments dont vous avez besoin.

Le temps de récupération après la fin de l'administration devrait être de 12 à 15 minutes.

Si trop de Byfavo vous a été administré

Si vous avez reçu trop de Byfavo, les symptômes suivants peuvent être observés:

- votre tension artérielle peut chuter
- votre rythme cardiaque peut ralentir
- votre respiration peut devenir lente et superficielle

Votre médecin saura comment vous traiter.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre infirmier/ère.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Très fréquents (pouvant affecter plus de 1 personne sur 10)

- Rythme cardiaque lent
- Pression artérielle basse
- Sensation de malaise (nausées)
- Envie de vomir (vomissement)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Sensation d'agitation
- Maux de tête
- Sensation d'étourdissement
- Respiration inhabituellement lente ou superficielle (et faible taux d'oxygène dans le sang)
- Prolongation de la somnolence ou de l'inconscience après l'intervention chirurgicale
- Frissons

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- Hoquet
- Positionnement anormal de la langue dans la bouche (plus haute, contre le palais et plus en arrière dans la bouche que d'habitude)

Sensation de froid

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

- Réaction allergique sévère et soudaine

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration décrit en <u>Annexe V</u>. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Byfavo

Les professionnels de l'hôpital ou de la clinique sont responsables du stockage de ce médicament.

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage et l'étiquette du flacon. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

La stabilité chimique et physique en cours d'utilisation a été démontrée pendant 24 heures entre 20 et 25 °C.

D'un point de vue microbiologique, sauf si la méthode d'ouverture/reconstitution/dilution prévient tout risque de contamination microbienne, le produit doit être utilisé immédiatement. En cas d'utilisation non immédiate, les durées et conditions de conservation en cours d'utilisation relèvent de la responsabilité de l'utilisateur (voir RCP rubrique 6.3).

N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez des particules visibles ou une décoloration.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Byfavo

- La substance active est le rémimazolam. Chaque flacon contient du bésylate de rémimazolam équivalant à 50 mg de rémimazolam. Après reconstitution, chaque ml contient 5 mg de rémimazolam. La solution est ensuite diluée avant utilisation. Le médecin décidera de la quantité exacte qui vous convient.
- Les autres composants sont:
 - Dextran 40 pour injection
 - Lactose monohydraté
 - Acide chlorhydrique
 - Hydroxyde de sodium

Voir rubrique 2, «Byfavo contient du dextran 40 pour injection».

Comment se présente Byfavo et contenu de l'emballage extérieur

Byfavo est une poudre pour solution à diluer pour solution injectable/pour perfusion (poudre pour solution à diluer) de couleur blanche à blanc cassé.

Présentation

Boîte de 10 flacons

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

PAION Pharma GmbH Heussstraße 25 52078 Aachen Allemagne

Fabricant

PAION Deutschland GmbH Heussstraße 25 52078 Aachen Allemagne

PAION Pharma GmbH Heussstraße 25 52078 Aachen Allemagne

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

België/Belgique/Belgien	Lietuva	
Viatris	PAION Pharma GmbH	
Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00	Tel: + 49 800 4453 4453	
България	Luxembourg/Luxemburg	
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH	
Тел.: + 49 800 4453 4453	Tél/Tel: + 49 800 4453 4453	
Česká republika	Magyarország	
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH	
Tel: + 49 800 4453 4453	Tel.: + 49 800 4453 4453	
Danmark	Malta	
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH	
Tlf: + 49 800 4453 4453	Tel: + 49 800 4453 4453	
Deutschland	Nederland	
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH	
Tel: + 49 800 4453 4453	Tel: + 49 800 4453 4453	
Eesti	Norge	
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH	
Tel: + 49 800 4453 4453	Tlf: + 49 800 4453 4453	
Ελλάδα	Österreich	
Viatris Hellas Ltd	PAION Pharma GmbH	
Τηλ: +30 210 0100002	Tel: + 49 800 4453 4453	
España	Polska	
Viatris Pharmaceuticals, S.L.	Viatris Healthcare Sp. z o.o.	
Tel: + 34 900 102 712	Tel.: + 48 22 546 64 00	
France	Portugal	
Viatris Santé	PAION Pharma GmbH	
Tél: +33 4 37 25 75 00	Tel: + 49 800 4453 4453	
Hrvatska	România	
PAION Pharma GmbH	BGP Products SRL	
Tel: + 49 800 4453 4453	Tel: +40 372 579 000	

Ireland	Slovenija
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH
Tel: + 49 800 4453 4453	Tel: + 49 800 4453 4453
Ísland	Slovenská republika
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH
Sími: + 49 800 4453 4453	Tel: + 49 800 4453 4453
Italia	Suomi/Finland
Viatris Italia S.r.l.	PAION Pharma GmbH
Tel: + 39 02 612 46921	Puh/Tel: + 49 800 4453 4453
Κύπρος	Sverige
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH
Τηλ: + 49 800 4453 4453	Tel: + 49 800 4453 4453
Latvija	United Kingdom (Northern Ireland)
PAION Pharma GmbH	PAION Pharma GmbH
Tel: + 49 800 4453 4453	Tel: + 49 800 4453 4453

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est <{MM/AAAA}>

Autres sources d'informations

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments http://www.ema.europa.eu.

<----->

Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de la santé:

Byfavo 50 mg, poudre pour solution à diluer pour solution injectable/pour perfusion

VOIE INTRAVEINEUSE UNIQUEMENT

Doit être reconstitué et ensuite dilué avant utilisation avec une solution injectable de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9 %).

Veuillez lire attentivement le résumé des caractéristiques du produit (RCP) avant utilisation.

Le rémimazolam doit être uniquement administré au sein d'un établissement hospitalier ou dans des centres de jour équipés de façon adéquate par des médecins anesthésistes.

Les fonctions circulatoires et respiratoires doivent être surveillées de façon constante (par exemple électrocardiogramme (ECG), oxymétrie de pouls) et le matériel nécessaire pour le maintien des voies respiratoires, la ventilation artificielle, et les autres équipements de réanimation doivent être immédiatement accessibles à tout moment.

<u>Instructions d'utilisation</u>

<u>Précautions générales</u>

Chaque flacon est à usage unique exclusivement. La reconstitution et la dilution du produit doivent être réalisées en utilisant des techniques aseptiques. Une fois le flacon ouvert, son contenu doit être utilisé immédiatement (RCP rubrique 6.3). Pour éviter le phénomène de carottage, l'aiguille doit être insérée à un angle de 45 à 60° avec l'ouverture de la pointe de l'aiguille vers le haut (c'est-à-dire loin

du bouchon), manipulation dite parfois « biseau vers le haut ». Une légère pression est appliquée et l'angle est progressivement augmenté à mesure que l'aiguille entre dans le flacon. L'aiguille doit être à un angle de 90° juste au moment où le biseau de l'aiguille pénètre à travers le bouchon.

Instructions pour la reconstitution

Byfavo doit être reconstitué en ajoutant 10 ml de solution injectable de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9 %) et être agité doucement en faisant tournoyer le flacon jusqu'à la dissolution complète de la poudre. La solution reconstituée de Byfavo sera limpide et incolore à jaune pâle. La solution doit être éliminée si des particules visibles ou une décoloration sont observées.

Instructions pour la dilution

Pour l'administration, la solution reconstituée doit ensuite être diluée. Le volume approprié de solution reconstituée de rémimazolam doit être prélevé dans le ou les flacon(s) et ajouté dans une seringue ou une poche pour perfusion contenant une solution injectable de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9 %) afin d'obtenir une concentration finale de 1-2 mg/ml de rémimazolam (tableau 1).

Tableau 1 Instructions de dilution

Solution reconstituée	Concentration finale 2 mg/ml	Concentration finale 1 mg/ml
5 mg/ml (50 mg reconstitué avec 10 ml)	Diluer 10 ml de solution reconstituée avec 15 ml de solution injectable de chlorure de sodium (0,9 %)	Diluer 10 ml de solution reconstituée avec 40 ml de solution injectable de chlorure de sodium (0,9 %)

Administration avec d'autres liquides

Lorsque Byfavo est reconstitué et dilué dans du chlorure de sodium (0,9 %) comme décrit ci-dessus, la compatibilité a été démontrée avec les solutions suivantes :

Glucose à 5 % en perfusion intraveineuse,

Solution pour perfusion de glucose à 20 % p/v,

Solution pour perfusion de chlorure de sodium à 0,45 % p/v et de glucose à 5 % p/v,

Chlorure de sodium 0,9 % p/v en perfusion intraveineuse,

Solution de Ringer (chlorure de sodium 8,6 g/l, chlorure de potassium 0,3 g/l, chlorure de calcium dihydraté 0,33 g/l)

Ce médicament ne doit pas être mélangé ou co-administré dans la même ligne de perfusion avec des médicaments autres que ces solutions décrites dans cette rubrique.

Incompatibilités

Les incompatibilités entre Byfavo et les solutions co-administrées peuvent entraîner une précipitation ou une turbidité qui peut aboutir à l'occlusion du site d'accès vasculaire. Byfavo est incompatible avec la solution de Ringer lactate (aussi connue sous le nom de solution de composé de lactate de sodium ou solution d'Hartmann), la solution de Ringer acétate et la solution de Ringer bicarbonate pour perfusion et d'autres solutions alcalines puisque la solubilité du produit est faible à un pH supérieur ou égal à 4.

Ce médicament ne doit pas être mélangé ou co-administré dans la même ligne de perfusion avec d'autres médicaments, à l'exception de ceux mentionnés dans la rubrique « Administration avec d'autres liquides ».

Stabilité en cours d'utilisation après reconstitution

La stabilité physico-chimique a été démontrée pendant 24 heures entre 20 °C et 25 °C.

D'un point de vue microbiologique, sauf si la méthode d'ouverture/reconstitution/dilution prévient tout risque de contamination microbienne, le produit doit être utilisé immédiatement. En cas d'utilisation non immédiate, les durées et conditions de conservation en cours d'utilisation relèvent de la responsabilité de l'utilisateur.

Précautions particulières de conservation

Conserver les flacons dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.