

SOOLANTRA 10 mg/g, crème - COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE : 1 g de crème contient 10 mg d'ivermectine. Excipients à effet notoire : 1 g de crème contient 35 mg d'alcool cétylique, 25 mg d'alcool stéarylque, 2 mg de parahydroxybenzoate de méthyle (E218), 1 mg de parahydroxybenzoate de propyle (E216) et 20 mg de propylène glycol. Autres excipients : glycérol, palmitate d'isopropyle, copolymère de carbomère, diméticone, édétate disodique, acide citrique monohydraté, éther cétostéarylque de macrogol, stéarate de sorbitan, phénoxyéthanol, alcool oléique, hydroxyde de sodium, eau purifiée. **FORME PHARMACEUTIQUE :** Crème hydrophile blanche à jaune pâle. **DONNEES CLINIQUES - Indications thérapeutiques :** Soolantra est indiqué dans le traitement topique des lésions inflammatoires (papulopustuleuses) de la rosacée chez l'adulte.

Posologie et mode d'administration – Posologie : Une application par jour, jusqu'à 4 mois. Soolantra doit être appliquée quotidiennement tout au long du traitement. Le traitement peut être répété. En cas d'absence d'amélioration après 3 mois, le traitement doit être interrompu. Populations particulières : *Insuffisant rénal* : Aucun ajustement posologique n'est nécessaire. *Insuffisant hépatique* : La prudence s'impose chez les patients présentant une insuffisance hépatique sévère. *Personnes âgées* : Aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez les personnes âgées (voir également rubrique 4.8). Population pédiatrique : La sécurité et l'efficacité de Soolantra chez les enfants et adolescents âgés moins de 18 ans n'ont pas été établies. Aucune donnée n'est disponible. Mode d'administration : Uniquement voie cutanée. Application cutanée d'une quantité de médicament équivalente à un petit pois sur chacune des cinq zones du visage (à répartir sur le front, le menton, le nez et les deux joues). Le médicament doit être réparti en couche mince sur l'ensemble du visage, en évitant les yeux, les lèvres et les muqueuses. Soolantra doit être appliquée uniquement sur le visage. Les mains doivent être lavées après l'application du médicament. Des cosmétiques peuvent être appliqués après que Soolantra ait séché. **Contre-indications** : Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients. **Mises en garde spéciales et précautions d'emploi** : Soolantra n'a pas été étudié chez les patients présentant une insuffisance rénale ou hépatique. Le médicament contient : - de l'alcool cétylique et de l'alcool stéarylque qui peuvent provoquer des réactions cutanées locales (par exemple, dermite de contact), - du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E216) qui peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées), - du propylène glycol qui peut provoquer une irritation cutanée.

Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions : Aucune étude d'interaction n'a été réalisée (voir rubrique 5.2 Biotransformation). L'utilisation concomitante de Soolantra avec d'autres médicaments topiques ou systémiques dans le traitement de la rosacée n'a pas été étudiée. Des études *in vitro* ont montré que l'ivermectine est principalement métabolisée par le CYP3A4. Par conséquent, la prudence est recommandée quand l'ivermectine est administrée de manière concomitante avec des puissants inhibiteurs du CYP3A4 car l'exposition plasmatique peut être significativement augmentée. **Fertilité, grossesse et allaitement** – Grossesse : Il n'existe pas de données ou il existe des données limitées sur l'utilisation topique de l'ivermectine chez la femme enceinte. Des études de toxicité par voie orale sur la reproduction ont montré que l'ivermectine est tératogène chez le rat et le lapin (voir rubrique 5.3). Cependant en raison de la faible exposition systémique après administration topique du produit à la posologie proposée, il y a un faible risque pour un fœtus humain. Soolantra n'est pas recommandé pendant la grossesse. Allaitement : Après administration orale, l'ivermectine est excrétée dans le lait maternel en faibles concentrations. L'excrétion dans le lait maternel après l'administration topique n'a pas été évaluée. Les données pharmacocinétiques / toxicologiques disponibles chez l'animal ont mis en évidence l'excrétion de l'ivermectine dans le lait. Un risque pour les enfants allaités ne peut être exclu. Une décision doit être prise soit d'interrompre l'allaitement soit d'interrompre / de s'abstenir du traitement par Soolantra en tenant compte du bénéfice de l'allaitement pour l'enfant et de celui du traitement pour la mère. **Fertilité** : Aucune donnée humaine n'est disponible concernant l'effet de l'ivermectine sur la fertilité. Chez le rat, le traitement par ivermectine n'avait aucun effet sur l'accouplement ou la fertilité.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines : Soolantra n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. **Effets indésirables** : Résumé du profil de sécurité : Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés sont les suivants : sensation de brûlure cutanée, irritation cutanée, prurit et sécheresse cutanée, survenant chacun chez 1 % ou moins des patients traités avec Soolantra dans les études cliniques. Ils sont généralement d'intensité légère à modérée, et normalement diminuent lorsque le traitement est poursuivi. Aucune différence significative des profils de sécurité n'a été observée entre les sujets de 18 à 65 ans et les sujets de 65 ans et plus. Liste des effets indésirables : Les effets indésirables sont répertoriés par classe de systèmes d'organes et par fréquence en utilisant la convention suivante : très fréquent ($\geq 1/10$), fréquent ($\geq 1/100, < 1/10$), peu fréquent ($\geq 1/1\ 000, < 1/100$), rare ($\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$), très rare ($< 1/10\ 000$), fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des

données disponibles), et ont été rapportés avec l'utilisation de Soolantra dans les études cliniques.

Affections de la peau et du tissu sous-cutané : *Fréquent* : sensation de brûlure cutanée ; *Peu fréquent* : irritation cutanée, prurit, sécheresse cutanée. **Fréquence indéterminée** : érythème, **dermite de contact (allergique ou irritante)**. **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 santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: www.ansm.sante.fr.

Surdosage : Il n'y a aucun surdosage rapporté avec Soolantra. Chez l'Homme, lors d'exposition accidentelle ou significative à des quantités inconnues de préparations vétérinaires d'ivermectine, par ingestion, inhalation, injection, ou exposition des surfaces du corps, les effets indésirables suivants ont été rapportés le plus fréquemment : éruption cutanée, œdème, maux de tête, vertiges, asthénie, nausées, vomissements et diarrhée. D'autres effets indésirables ont été rapportés dont : convulsion, ataxie, dyspnée, douleurs abdominales, paresthésies, urticaire et dermite de contact. En cas d'ingestion accidentelle, un traitement symptomatique, pourrait inclure : équilibration hydro-électrolytique parentérale, assistance respiratoire (oxygène et ventilation mécanique si nécessaire) et agents hypertensifs en cas d'hypotension cliniquement significative. Des vomissements provoqués et / ou lavage gastrique dès que possible, suivis par des laxatifs et d'autres mesures habituelles anti-poison peuvent être indiqués pour empêcher l'absorption de la substance ingérée, si nécessaire.

PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES - **Propriétés pharmacodynamiques** : Classe pharmacothérapeutique : autres préparations dermatologiques, autres dermatologiques, Code ATC : D11AX22.

Mécanisme d'action : L'ivermectine appartient à la classe des avermectines. Les avermectines ont des effets anti-inflammatoires par inhibition de la production de cytokines inflammatoires induites par le lipopolysaccharide. Les propriétés anti-inflammatoires de l'ivermectine par voie cutanée ont été observées dans des modèles animaux de l'inflammation de la peau. L'ivermectine provoque aussi la mort des parasites, principalement par liaison sélective aux canaux chlorure glutamate-dépendants avec une affinité importante, qui se produit dans les cellules nerveuses et musculaires des invertébrés. Le mécanisme d'action de Soolantra dans le traitement des lésions inflammatoires de la rosacée n'est pas connu mais peut être lié à l'activité anti-inflammatoire de l'ivermectine, ainsi qu'en provoquant la mort des acariens *Demodex*, discuté comme étant un facteur important dans l'inflammation de la peau au cours de la rosacée.

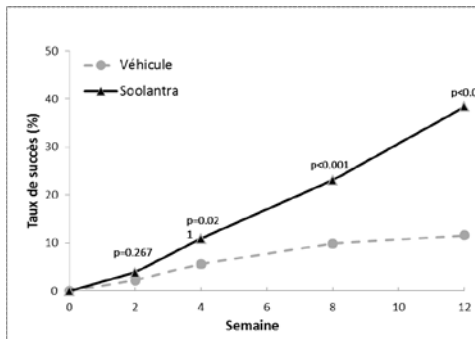
Efficacité et sécurité clinique : Soolantra appliqué une fois par jour au coucher a été évalué dans le traitement des lésions inflammatoires de la rosacée dans deux études cliniques de même méthodologie, randomisées, en double aveugle, contrôlées *versus* véhicule. Ces études ont été menées sur 1371 sujets âgés de 18 ans et plus qui ont été traités une fois par jour pendant 12 semaines avec Soolantra ou le véhicule. Parmi les sujets, 96 % étaient de type caucasien et 67 % étaient des femmes. D'après l'échelle à 5 niveaux, IGA (*Investigator Global Assessment/Evaluation Globale par l'Investigateur*), 79 % des sujets ont présenté un score modéré (IGA = 3) et 21 % un score sévère (IGA = 4) à l'inclusion. Les 2 critères principaux d'efficacité des 2 études cliniques étaient le taux de succès défini par le résultat IGA (% de sujets «guéri» et «presque guéri» à la semaine 12 de l'étude) et la différence absolue du nombre de lésions inflammatoires par rapport à l'inclusion. L'échelle IGA est basée sur les définitions suivantes de grade, score et description clinique: Guéri : 0 : pas de lésions inflammatoires, pas d'érythème ; Presque guéri : 1 : très peu de petites papules/pustules, érythème très léger ; Léger : 2 : quelques petites papules/pustules, érythème léger ; Modéré : 3 : plusieurs petites ou grandes papules/pustules, érythème modéré ; Sévère : 4 : nombreuses petites ou grandes papules/pustules, érythème sévère. Les résultats des deux études cliniques ont démontré que Soolantra appliqué une fois par jour pendant 12 semaines était significativement supérieur à son véhicule en termes de taux de succès du score IGA et de différence absolue du nombre de lésions inflammatoires ($p < 0,001$, voir résultats d'efficacité et figure 1, figure 2, figure 3 et figure 4). Les résultats d'efficacité et les figures suivantes présentent l'efficacité des résultats des deux études.

Résultats d'efficacité : Etude 1 : concernant l'IGA, 173 (38,4) vs 27 (11,6) pour le nombre (%) de sujets Guéris ou Presque guéris selon l'IGA à la semaine 12 pour Soolantra (N=451) et le véhicule (N=232), respectivement ; et concernant les lésions inflammatoires, 31,0 vs 30,5 de nombre moyen de lésions inflammatoires à l'inclusion, 10,6 vs 18,5 de nombre moyen de lésions inflammatoires à la semaine 12 et -20,5 (-64,9) vs -12,0 (-41,6) de différence absolue moyenne (% de différence) du nombre de lésions inflammatoires entre l'inclusion et la semaine 12 pour Soolantra et le véhicule, respectivement. Etude 2 : concernant l'IGA 184 (40,1) vs 43 (18,8) pour le nombre (%) de sujets Guéris ou Presque guéris selon l'IGA à la semaine 12 pour Soolantra (N=459) et le véhicule (N=229), respectivement ; et concernant les lésions inflammatoires : 33,3 vs 32,2 de nombre moyen de lésions inflammatoires à l'inclusion, 11,0 vs 18,8 de nombre moyen de

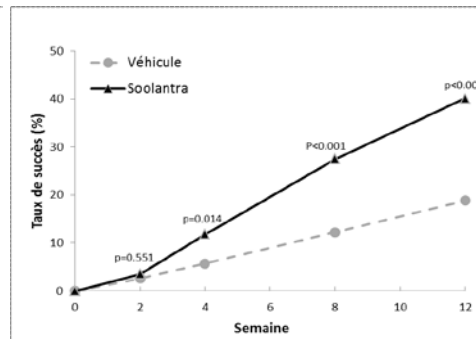
lésions inflammatoires à la semaine 12 et -22,2 (-65,7) vs -13,4 (-43,4) de différence absolue moyenne (% de différence) du nombre de lésions inflammatoires entre l'inclusion et la semaine 12 pour Soolantra et le véhicule, respectivement.

Figures 1 et 2: Taux de succès selon l'IGA au cours du temps, en semaine

Etude 1

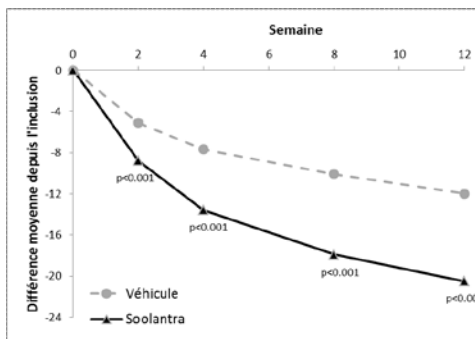


Etude 2

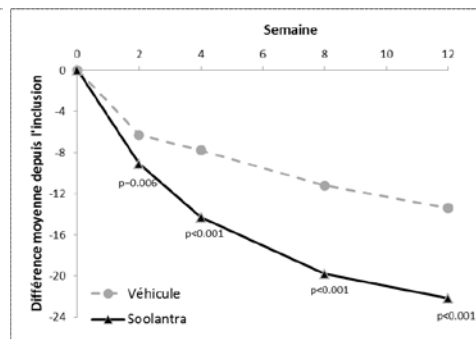


Figures 3 et 4: Différence absolue moyenne du nombre de lésions inflammatoires depuis l'inclusion au cours du temps, en semaine

Etude 1

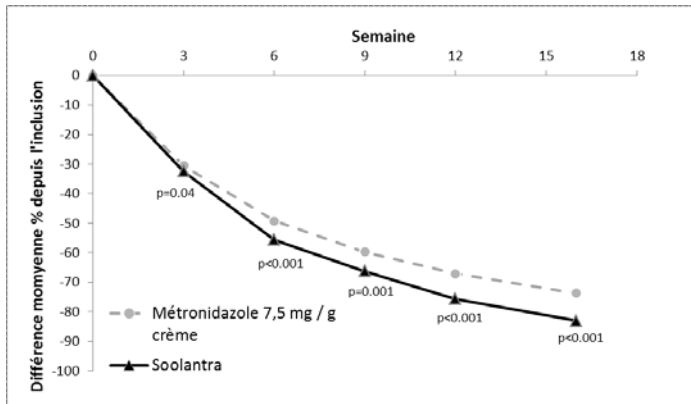


Etude 2



Soolantra était significativement supérieur à son véhicule pour les 2 critères principaux d'efficacité avec un début d'efficacité dès 4 semaines de traitement ($p < 0,05$). L'IGA a été évaluée lors de l'extension de 40 semaines des deux études cliniques et les pourcentages de sujets traités par Soolantra atteignant un score IGA de 0 ou 1 a continué à augmenter jusqu'à la semaine 52. Le taux de succès (IGA = 0 ou 1) à la semaine 52 était de 71 % et 76 % dans les études 1 et 2, respectivement. L'efficacité et la tolérance du médicament dans le traitement des lésions inflammatoires de la rosacée ont également été évaluées dans une étude clinique randomisée, investigator aveugle, contrôlée *versus* comparateur actif. L'étude a été menée sur 962 sujets âgés de 18 ans et plus qui ont été traités pendant 16 semaines avec Soolantra une fois par jour ou une crème de méthronidazole dosée à 7,5 mg/g, deux fois par jour. Dans cette étude, 99,7 % des sujets étaient de type caucasien et 65,2 % étaient des femmes ; sur l'échelle IGA, à l'inclusion 83,3 % des sujets avait un score modéré (IGA = 3) et 16,7 % un score sévère (IGA = 4) (voir figure 5). Les résultats de cette étude ont montré que Soolantra était statistiquement supérieur à la crème de méthronidazole dosée à 7,5 mg/g sur le critère principal d'efficacité (différence moyenne du pourcentage de lésions inflammatoires) avec une réduction de 83,0 % et de 73,7 % pour les groupes Ivermectine et Métronidazole respectivement ($p < 0,001$), entre l'inclusion et après 16 semaines de traitement. La supériorité de Soolantra à la semaine 16 a été confirmée par le taux de réussite défini par l'IGA et la différence absolue du nombre de lésions inflammatoires (critères secondaires ($p < 0,001$)).

Figure 5: Différence moyenne en pourcentage au cours du temps, en semaine



Environ 300 sujets âgés de 65 ans et plus ont été traités avec le médicament au cours des études cliniques. Aucune différence significative du profil d'efficacité et de tolérance n'a été observée entre les sujets âgés et les sujets de 18 à 65 ans. Le profil de tolérance, comme décrit dans la rubrique 4.8, est resté stable dans des conditions d'utilisation à long terme comme observé dans les traitements jusqu'à un an. **Population pédiatrique** : L'Agence européenne des médicaments (EMEA) a accordé une dérogation à l'obligation de soumettre les résultats d'études réalisées avec Soolantra dans tous les sous-groupes de la population pédiatrique (voir rubrique 4.2 pour les informations concernant l'usage pédiatrique). **Propriétés pharmacocinétiques** : Absorption : L'absorption de l'ivermectine de Soolantra a été évaluée dans une étude clinique chez des sujets adultes atteints de rosacée papulopustuleuse sévère dans des conditions d'utilisation maximales. À l'état d'équilibre (après 2 semaines de traitement), la concentration plasmatique maximale (\pm écart-type) de l'ivermectine a été atteinte dans les 10 ± 8 heures après l'application (C_{max} : $2,1 \pm 1,0$ ng / mL : de 0,7 à 4,0 ng / mL), et l'aire sous la courbe moyenne (\pm écart-type) ASC_{0-24h} était de 36 ± 16 ng.hr/mL (intervalle : 14-75ng.hr/mL). Les taux d'exposition systémique de l'ivermectine ont atteint un plateau après deux semaines de traitement (conditions de l'état d'équilibre). Lors de traitement de plus longues durées (études cliniques de phase III), les taux d'exposition systémique de l'ivermectine étaient similaires à ceux observés après 2 semaines de traitement. À l'état d'équilibre, les niveaux d'exposition systémique de l'ivermectine (ASC_{0-24h} : 36 ± 16 ng.hr/mL) étaient inférieurs à ceux obtenus après une dose orale unique de 6 mg d'ivermectine chez des volontaires sains (ASC_{0-24h} : 134 ± 66 ng.hr/mL). Distribution : Une étude *in vitro* a montré que l'ivermectine est liée aux protéines plasmatiques à plus de 99 % et est liée essentiellement à l'albumine sérique humaine. Aucune liaison significative de l'ivermectine aux érythrocytes n'a été observée. Biotransformation : Des études *in vitro* utilisant des microsomes hépatiques humains et des enzymes du CYP450 recombinantes ont montré que l'ivermectine est principalement métabolisée par le CYP3A4. Les études *in vitro* montrent que l'ivermectine n'inhibe pas les isoenzymes du CYP450 : 1A2, 2A6, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6, 3A4, 4A11 ou 2E1. L'ivermectine n'induit pas l'expression des enzymes du CYP450 (1A2, 2B6, 2C9 ou 3A4) dans les hépatocytes humains en culture. Deux principaux métabolites de l'ivermectine ont été identifiés dans une étude clinique de pharmacocinétique en utilisation maximale et évalués au cours des études cliniques de phase II (3 " - O -déméthyl ivermectine et 4a -hydroxy ivermectine). Comme pour le composé parent, les métabolites ont atteint l'état d'équilibre à 2 semaines de traitement, avec aucun signe d'accumulation jusqu'à 12 semaines. De plus, les expositions systémiques des métabolites (estimées avec C_{max} et ASC) obtenues à l'état d'équilibre étaient beaucoup plus faibles que celles observées après l'administration orale de l'ivermectine. Élimination : La demi-vie terminale était en moyenne de 6 jours (moyenne: 145 heures, intervalle de 92 à 238 heures) chez les patients recevant une application cutanée quotidienne du médicament pendant 28 jours, dans l'étude clinique de pharmacocinétique en utilisation maximale. L'élimination après traitement topique par Soolantra est dépendante de l'absorption. La pharmacocinétique de l'ivermectine n'a pas été étudiée chez les patients présentant une insuffisance rénale et hépatique. **Données de sécurité préclinique** : Les études à doses répétées jusqu'à neuf mois par application cutanée de l'ivermectine 10 mg / g de crème chez le cochon nain n'ont pas montré d'effets toxiques ou de toxicité locale aux niveaux d'exposition systémique comparables à ceux de l'exposition clinique. L'ivermectine n'est pas génotoxique dans une batterie de tests *in vitro* et *in vivo*. Une étude de cancérogénicité sur 2 ans par application cutanée de l'ivermectine 10 mg / g de crème chez la souris n'a montré aucune augmentation de l'incidence des tumeurs. Les études de toxicité sur la reproduction après administration orale d'ivermectine ont montré des effets tératogènes chez le rat (fentes palatines) et le lapin (flexion carpienne) à des doses élevées (marge d'exposition à la NOAEL d'au moins 70 fois par rapport à l'exposition clinique). Dans les études par voie orale chez le rat, la toxicité néonatale n'était

pas liée à l'exposition *in utero*, mais à l'exposition postnatale par le lait maternel qui a entraîné des niveaux élevés d'ivermectine dans le cerveau et dans le plasma des nouveau-nés. Chez le cobaye, Ivermectine 10 mg / g crème a montré une irritation de la peau, une sensibilisation et une photosensibilisation, mais n'était pas phototoxique. Évaluation du risque environnemental : L'ivermectine est très毒ique pour les invertébrés et un risque a été identifié pour le milieu aquatique, les sédiments et le compartiment terrestre. Des précautions doivent être prises pour éviter la contamination de l'environnement, notamment dans le milieu aquatique. **DONNEES PHARMACEUTIQUES** - **Durée de conservation** : 2 ans. Après 1^{ère} ouverture : à utiliser dans les 6 mois. **Précautions particulières de conservation** : Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation. **Précautions particulières d'élimination et de manipulation** : Des mesures d'atténuation devraient être prises pour prévenir ou réduire la contamination, en particulier les milieux aquatiques. Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur. **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE** : Liste II – 15 g en tube (PE/Aluminium/PE) muni d'un bouchon sécurité enfant (Polypropylène). N°AMM : 34009 300 241 0 2 & 30 g en tube (PE/Aluminium/PE) muni d'un bouchon sécurité enfant (Polypropylène). N°AMM : 34009 300 241 1 9. Non remb. Séc. Soc. Non agréé Coll. **GALDERMA INTERNATIONAL** - TOUR EUROPLAZA – LA DEFENSE 4 - 20, AVENUE ANDRE PROTHIN - 92927 LA DEFENSE CEDEX – **DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE** : 29 mai 2017