MONOGRAPHIE AVEC RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

${}^{\text{Pr}}\textbf{PADCEV}^{\text{MD}}$

enfortumab védotine pour injection

poudre lyophilisée pour solution pour perfusion intraveineuse uniquement

Flacons à usage unique de 20 mg et de 30 mg

Agent antinéoplasique

Code ATC: L01FX13

Pfizer Canada SRI 17300, autoroute Transcanadienne, Kirkland (Québec) H9J 2M5 Date d'autorisation initiale : 29 octobre 2021

Date de révision : 19 septembre 2025

Numéro de contrôle de la présentation : 300372

PADCEV est une marque déposée de Seagen Inc., utilisée sous licence © 2025, Pfizer Canada SRI

MODIFICATIONS IMPORTANTES APPORTÉES RÉCEMMENT À LA MONOGRAPHIE

1 Indications	2024-08
4 Posologie et administration, 4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique	2024-08
7 Mises en garde et précautions	2024-08

TABLE DES MATIÈRES

MODI	FICATI	ONS IMPORTANTES APPORTÉES RÉCEMMENT À LA MONOGRAPHIE	2
TABLE	DES N	MATIÈRES	2
PARTI	EI:RE	ENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ	4
1	INDI	CATIONS	4
	1.1	Enfants	4
	1.2	Personnes âgées	4
2	CON	TRE-INDICATIONS	4
3	ENCA	ADRÉ « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES »	4
4	POSC	DLOGIE ET ADMINISTRATION	5
	4.1	Considérations posologiques	5
	4.2	Posologie recommandée et ajustement posologique	5
	4.3	Reconstitution	7
	4.4	Administration	9
	4.5	Dose omise	9
5	SURE	OOSAGE	9
6	FORI	MES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT	9
7	MISE	S EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	10
	7.1	Populations particulières	14
	7.1.1	Femmes enceintes	14
	7.1.2	Femmes qui allaitent	15
	7.1.3	Enfants	15
	7.1.4	Personnes âgées	15
8	EFFE'	TS INDÉSIRABLES	15
	8.1	Aperçu des effets indésirables	15

	8.2	Effets indésirables observés au cours des études cliniques	17
	8.3	Effets secondaires peu fréquents observés au cours des essais cliniques	22
	8.4 donn	Résultats anormaux aux épreuves de laboratoire : données hématologiques, ées biochimiques et autres données quantitatives	23
	8.5	Effets indésirables observés après la commercialisation	24
9	INTE	RACTIONS MÉDICAMENTEUSES	25
	9.2	Aperçu des interactions médicamenteuses	25
	9.3	Interactions médicament-comportement	25
	9.4	Interactions médicament-médicament	25
	9.5	Interactions médicament-aliment	25
	9.6	Interactions médicament-plante médicinale	26
	9.7	Interactions médicament-épreuves de laboratoire	26
10	PHAF	RMACOLOGIE CLINIQUE	26
	10.1	Mode d'action	26
	10.2	Pharmacodynamie	26
	10.3	Pharmacocinétique	27
11	CONS	SERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT	29
12	PART	ICULARITÉS DE MANIPULATION DU PRODUIT	29
PARTI	E II : R	ENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES	30
13	RENS	EIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	30
14	ÉTUD	PES CLINIQUES	31
	14.1	Études cliniques par indication	31
	14.4	Immunogénicité	40
15	MICR	OBIOLOGIE	40
16	TOXI	COLOGIE NON CLINIQUE	40
RENSE	IGNF	MENTS DESTINÉS AUX PATIENTS	43

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ

1 INDICATIONS

PADCEV (enfortumab védotine pour injection), en association avec le pembrolizumab, est indiqué pour le traitement des adultes atteints d'un cancer urothélial non résécable localement avancé ou métastatique n'ayant jamais reçu de traitement à action générale contre un cancer urothélial métastatique.

Padcev, en monothérapie, est indiqué pour le traitement des patients adultes atteints d'un cancer urothélial non résécable localement avancé ou métastatique ayant auparavant reçu une chimiothérapie à base de platine et une thérapie à base de l'inhibiteur du récepteur de mort cellulaire programmée 1 (PD-1) ou du ligand de mort cellulaire programmée 1 (PD-L1).

1.1 Enfants

Enfants (< 18 ans) : Santé Canada ne dispose d'aucune donnée et n'a donc pas autorisé d'indication pour cette population.

1.2 Personnes âgées

Personnes âgées (≥ 65 ans): On n'a pas observé de différences d'importance clinique en ce qui concerne l'efficacité entre les patients de 65 ans et plus et les patients de moins de 65 ans. Les données tirées des études cliniques laissent croire que l'utilisation du produit au sein de cette population pourrait être associée à des différences en matière d'innocuité (voir 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Populations particulières).

2 CONTRE-INDICATIONS

 Padcev est contre-indiqué chez les patients qui présentent une hypersensibilité à ce médicament ou à l'un des ingrédients de sa présentation, incluant les ingrédients non médicinaux, ou à un composant du contenant. Pour obtenir une liste complète, voir 6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT.

3 ENCADRÉ « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES »

Mises en garde et précautions importantes

Les effets indésirables cliniquement significatifs et/ou menaçant le pronostic vital comprennent les suivants :

- De sévères réactions indésirables cutanées, notamment un syndrome Stevens-Johnson (SJS) et une nécrolyse épidermique toxique (NET), se sont soldées par le décès chez des patients traités par Padcev (voir 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).
- Des cas d'hyperglycémie et d'acidocétose diabétique, dont certains ayant entraîné le décès, ont été signalés chez des patients présentant ou non un diabète sucré préexistant, traités par Padcev (voir 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

4.1 Considérations posologiques

• Padcev est conçu pour être administré par perfusion intraveineuse et doit être reconstitué et dilué avant l'administration. Ne pas administrer par voie intraveineuse rapide ou en bolus.

4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique

La dose recommandée de Padcev en monothérapie est de 1,25 mg/kg (jusqu'à un maximum de 125 mg pour les patients pesant 100 kg ou plus) administrée par perfusion intraveineuse sur 30 minutes les jours 1, 8 et 15 d'un cycle de 28 jours, jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable.

Lorsque l'enfortumab védotine est administrée en association avec le pembrolizumab, la dose recommandée est de 1,25 mg/kg (jusqu'à un maximum de 125 mg pour les patients pesant 100 kg ou plus) administrée par perfusion intraveineuse sur 30 minutes les jours 1 et 8 d'un cycle de 21 jours, jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable. Administrer Padcev avant le pembrolizumab lorsque les deux médicaments sont donnés le même jour. Prévoir un intervalle de 30 minutes entre les perfusions (le jour 1 du cycle 1 au moins), lequel peut être réduit à 15 minutes si les médicaments sont bien tolérés.

Consultez la monographie du pembrolizumab pour les renseignements sur la posologie recommandée.

Patients atteints d'insuffisance hépatique

Éviter l'utilisation de Padcev chez les patients présentant une insuffisance hépatique modérée (classe B de Child-Pugh) ou sévère (classe C de Child-Pugh). Aucune modification de la dose n'est nécessaire chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère. Padcev n'a été évalué que chez un nombre restreint de patients présentant une insuffisance hépatique modérée ou sévère. Chez les patients présentant une insuffisance hépatique modérée ou sévère, l'exposition à la monométhylauristatine E (MMAE) risque d'être augmentée (voir 10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Pharmacocinétique).

Patients atteints d'insuffisance rénale

Aucune modification de la dose n'est nécessaire chez les patients présentant une insuffisance rénale légère ($Cl_{cr} > 60$ à 90 mL/min), modérée (Cl_{cr} de 30 à 60 mL/min) ou sévère (Cl_{cr} de 15 à < 30 mL/min) (*voir* 10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Pharmacocinétique). L'enfortumab védotine n'a pas été évaluée chez les patients atteints d'insuffisance rénale terminale ($Cl_{Cr} < 15$ mL/min).

Utilisation concomitante avec des inhibiteurs puissants de la gp-P et du CYP3A4

Aucune modification de la dose de Padcev n'est nécessaire en cas d'utilisation concomitante d'inhibiteurs puissants de la gp-P et du CYP3A4. L'utilisation concomitante d'inhibiteurs puissants de la gp-P et du CYP3A4 avec Padcev peut entraîner une augmentation de l'exposition à la forme non conjuguée de la MMAE. Une surveillance étroite des effets indésirables doit être mise en place lorsque Padcev est administré de manière concomitante avec des inhibiteurs puissants de la gp-P et du CYP3A4 (voir 9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES).

Enfants (< 18 ans)

L'indication chez cette population de patients n'est pas autorisée par Santé Canada.

Personnes âgées (≥ 65 ans)

Aucune modification de la dose de Padcev n'est nécessaire chez les patients de 65 ans et plus

(voir 10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Pharmacocinétique).

Modifications posologiques en cas d'effets indésirables

Le schéma de réduction de la dose recommandée de Padcev se trouve au tableau 1.

Tableau 1 : Schéma de réduction de la dose de Padcev

Paliers de dose	Dose de Padcev
Dose de départ	1,25 mg/kg jusqu'à 125 mg
Première réduction de dose	1 mg/kg jusqu'à 100 mg
Deuxième réduction de dose	0,75 mg/kg jusqu'à 75 mg
Troisième réduction de dose	0,5 mg/kg jusqu'à 50 mg

Les modifications posologiques de Padcev recommandées pour les patients présentant des effets indésirables se trouvent au tableau 2.

Tableau 2 : Modifications posologiques de Padcev en cas d'effets indésirables

Effet indésirable	Sévérité*	grade soit inférieur ou égal à I, puis reprendre le traitement à la même dose ou envisager une réduction d'un palier de dose. Arrêter de façon permanente. Suspendre jusqu'à ce que la	
Réactions cutanées	Suspicion de syndrome de Stevens-Johnson (SJS) ou de nécrolyse épidermique toxique (NET), aggravation ou grade III (sévère)	Suspendre jusqu'à ce que le grade soit inférieur ou égal à I, puis reprendre le traitement à la même dose ou envisager une réduction d'un palier de dose.	
	SJS ou NET confirmé; grade IV ou grade III récurrent	Arrêter de façon permanente.	
Hyperglycémie	Glycémie > 250 mg/dL	Suspendre jusqu'à ce que la glycémie revienne à ≤ 250 mg/dL, puis reprendre le traitement au même palier de dose.	
Pneumonite/pneumopathie interstitielle	Grade II	Suspendre jusqu'à ce que le grade soit inférieur ou égal à I, puis reprendre le traitement à la même dose ou envisager une réduction d'un palier de dose.	
	Grade III ou supérieur	Arrêter de façon permanente.	
Neuropathie périphérique	Grade II	Suspendre jusqu'à ce que le grade soit inférieur ou égal à I, puis reprendre le traitement à la même dose (s'il s'agit de la première occurrence). En cas	
		de récurrence, suspendre	

Effet indésirable	Sévérité*	Modification posologique de Padcev*
		jusqu'à ce que le grade soit inférieur ou égal à I, puis reprendre le traitement en réduisant d'un palier de dose.
	Grade III ou supérieur	Arrêter de façon permanente.
Autres effets toxiques non hématologiques	Grade III	Suspendre jusqu'à ce que le grade soit inférieur ou égal à I, puis reprendre le traitement à la même dose ou envisager une réduction d'un palier de dose.
	Grade IV	Arrêter de façon permanente.
Effets toxiques hématologiques	Grade III, ou thrombocytopénie de grade II	Suspendre jusqu'à ce que le grade soit inférieur ou égal à I, puis reprendre le traitement à la même dose ou envisager une réduction d'un palier de dose.
	Grade IV	Suspendre jusqu'à ce que le grade soit inférieur ou égal à I, puis réduire la dose d'un palier ou arrêter le traitement.

^{*} Le grade I est léger, le grade II est modéré, le grade III est sévère, le grade IV met en jeu le pronostic vital.

Modification recommandée de la posologie du pembrolizumab administré en association avec Padcev pour le traitement du cancer urothélial métastatique :

Veuillez consulter les recommandations relatives à la prise en charge de la toxicité, à l'ajustement posologique chez les populations particulières et aux contre-indications du pembrolizumab, le médicament qui est administré en association avec Padcev, dans la monographie qui a été rédigée par le fabricant de ce médicament.

Lorsque Padcev est administré en association avec le pembrolizumab, l'administration d'un des médicaments ou des deux peut être interrompue, la dose de Padcev peut être réduite ou le traitement par Padcev peut être cessé, en cas de besoin. Pour connaître les modifications posologiques de Padcev, consulter les tableaux 1 et 2. Le traitement par le pembrolizumab doit être interrompu ou arrêté conformément aux directives de la monographie du pembrolizumab. Il n'y a pas de réduction de la dose recommandée pour le pembrolizumab.

4.3 Reconstitution

Avant l'administration, le flacon de Padcev est reconstitué avec de l'eau stérile pour injection. La solution reconstituée est ensuite diluée dans un sac pour perfusion intraveineuse contenant une solution stérile de dextrose à 5 % injectable, une solution stérile de chlorure de sodium à 0,9 % injectable ou une solution stérile de lactate de Ringer injectable.

Reconstitution dans un flacon à dose unique

- 1. Respecter les procédures de manipulation et d'élimination adéquates des médicaments anticancéreux.
- 2. Utiliser une technique aseptique adéquate pour la reconstitution et la préparation des doses.
- 3. Calculer la dose recommandée en fonction du poids du patient afin de déterminer le nombre de flacons et la concentration (20 mg ou 30 mg) nécessaires.
- 4. Reconstituer chaque flacon selon le tableau 3 et, si c'est possible, diriger le jet de l'eau stérile pour injection le long de la paroi du flacon et non pas directement sur la poudre lyophilisée.

Tableau 3	: Reconstitution	Tableau 3 :	Reconstitution
I abicau 3	. Neconstitution	I abicau 3	. Neconstitution

Taille du flacon	Volume de diluant à ajouter au flacon	Volume approximatif obtenu	Concentration par mL
20 mg	2,3 mL d'eau stérile pour injection	2 mL de solution reconstituée	10 mg/mL d'enfortumab védotine
30 mg	3,3 mL d'eau stérile pour injection	3 mL de solution reconstituée	10 mg/mL d'enfortumab védotine

- 5. Exercer des mouvements lents de rotation pour chaque flacon, jusqu'à ce que son contenu soit complètement dissous. Laisser le ou les flacons reconstitués reposer au moins 1 minute jusqu'à ce que les bulles aient disparu. NE PAS SECOUER LE FLACON. Ne pas exposer à la lumière directe du soleil.
- 6. Inspecter visuellement la solution afin de déceler toute présence de particules ou toute décoloration. La solution reconstituée doit être claire à légèrement opalescente, incolore à jaune pâle et sans particules visibles. Jeter les flacons qui contiennent des particules visibles ou montrent une décoloration.
- 7. Selon la dose calculée, la solution reconstituée du ou des flacons doit être ajoutée au sac pour perfusion intraveineuse immédiatement. Ce produit ne contient aucun agent de conservation. S'ils ne sont pas utilisés immédiatement, les flacons reconstitués peuvent être conservés un maximum de 24 heures, réfrigérés entre 2 et 8 °C (36 et 46 °F) (voir 11 CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT). NE PAS CONGELER. Jeter tous les flacons contenant de la solution reconstituée au-delà de la période de conservation recommandée.

Dilution dans le sac pour perfusion intraveineuse

- 8. Retirer la dose calculée de solution reconstituée du ou des flacons et la transférer dans un sac pour perfusion.
- 9. Diluer Padcev avec une solution de dextrose à 5 % injectable, une solution de chlorure de sodium à 0,9 % injectable ou une solution de lactate de Ringer injectable. La taille du sac pour perfusion doit permettre d'ajouter assez de diluant pour obtenir une concentration finale de 0,3 mg/mL à 4 mg/mL d'enfortumab védotine.
- 10. Mélanger la solution diluée en la retournant délicatement. NE PAS SECOUER LE SAC. Ne pas exposer à la lumière directe du soleil.
- 11. Avant l'utilisation, inspecter visuellement le sac pour perfusion afin de déceler toute présence de

particules ou toute décoloration. La solution reconstituée doit être claire à légèrement opalescente, incolore à jaune pâle et sans particules visibles. NE PAS UTILISER le sac pour perfusion si des particules visibles ou une décoloration sont observées.

- 12. Jeter tout produit non utilisé restant dans les flacons à dose unique.
- 13. Le sac pour perfusion préparé ne doit pas être conservé, réfrigéré, plus de 16 heures entre 2 et 8 °C (36 et 46 °F). NE PAS CONGELER.

4.4 Administration

Administrer immédiatement la perfusion sur une période de 30 minutes à l'aide d'une tubulure intraveineuse.

NE PAS administrer Padcev par voie intraveineuse rapide ou en bolus.

NE PAS co-administrer d'autres médicaments à l'aide de cette même tubulure intraveineuse.

4.5 Dose omise

Une dose omise doit être administrée le plus tôt possible. Les doses subséquentes ne doivent pas être administrées à moins de 1 semaine d'écart.

5 SURDOSAGE

Il n'existe pas d'antidote connu pour un surdosage de Padcev. En cas de surdosage, le patient doit être étroitement surveillé afin de détecter la survenue d'effets indésirables. Un traitement de soutien doit lui être administré, selon le cas, en tenant compte de la demi-vie de 3,6 jours pour le conjugué anticorps-médicament (CAM) et de la demi-vie de 2,6 jours pour la MMAE.

Pour traiter une surdose présumée, communiquer avec le centre antipoison de la région.

6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

Pour faciliter la traçabilité des médicaments biologiques, y compris des agents biosimilaires, les professionnels de la santé doivent reconnaître l'importance de noter le nom commercial et la dénomination commune (ingrédient actif), ainsi que d'autres indicateurs propres au produit, comme le numéro d'identification du médicament (DIN) et le numéro de lot du produit fourni.

Tableau 4: Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement

Voie d'administration	Forme pharmaceutique/ teneur/composition	Ingrédients non médicinaux
Perfusion intraveineuse	Poudre pour concentré destiné à la solution pour perfusion/10 mg par mL	Chlorhydrate d'histidine monohydraté, histidine, polysorbate 20, tréhalose dihydraté

Padcev est fourni en flacons à dose unique contenant 20 mg ou 30 mg d'enfortumab védotine sous forme de poudre lyophilisée stérile, sans agent de conservation, de couleur blanche à blanc cassé, pour reconstitution en vue de la perfusion intraveineuse.

7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Voir 3 ENCADRÉ « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES ».

Généralités

Padcev doit être administré sous la surveillance de médecins qui ont de l'expérience dans le traitement du cancer.

Les données agrégées sur l'innocuité figurant à la section 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS ont été recueillies auprès de 720 patients ayant reçu Padcev seul à raison de 1,25 mg/kg dans les études EV-301 (NCT03474107), EV-201 (NCT03219333), EV-203 (NCT04995419), EV-101 (NCT02091999) et EV-102 (NCT03070990). Des troubles oculaires sont survenus chez 384 sujets des études EV-201, EV-101 et EV-102 chez qui un examen ophtalmologique était prévu.

De plus, certaines sous-sections de la section 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS décrivent les effets indésirables observés lors de l'exposition à Padcev administré à raison de 1,25 mg/kg en association avec le pembrolizumab à 564 patients dans les études EV-302 (NCT04223856) et EV-103 (NCT03288545).

Extravasation au site de perfusion

Des lésions de la peau et des tissus mous ont été observées après l'administration de Padcev en cas d'extravasation. Une extravasation est survenue chez 1 % (7) des 720 patients ayant reçu Padcev à 1,25 mg/kg en monothérapie, dont 0,3 % (2) présentait des réactions de grade III ou IV. Une extravasation est survenue chez 1,6 % (9) des 564 patients ayant reçu Padcev à 1,25 mg/kg en association avec le pembrolizumab. Les réactions peuvent être différées. L'érythème, l'enflure, l'augmentation de la température et la douleur se sont aggravés pendant 2 à 7 jours après l'extravasation, puis ont disparu de 1 à 4 semaines après avoir atteint une intensité maximale. Chez 2 patients (0,3 %), l'extravasation a été accompagnée d'une cellulite secondaire, de bulles ou d'une exfoliation. Avant la perfusion de Padcev, s'assurer que l'accès veineux est convenable et surveiller toute survenue possible d'extravasation au site de perfusion durant l'administration. Si une extravasation survient, arrêter la perfusion et surveiller le patient afin de détecter des effets indésirables.

Système endocrinien et métabolisme

Hyperglycémie

Des cas d'hyperglycémie et d'acidocétose diabétique, dont certains ayant entraîné le décès, ont été signalés chez des patients présentant ou non un diabète sucré préexistant, traités par Padcev.

Les patients présentant des taux de référence d'hémoglobine $A_{1c} \ge 8$ % ont été exclus des essais cliniques.

Dans les études cliniques, l'hyperglycémie est survenue chez 17 % (123) des 720 patients traités par 1,25 mg/kg de Padcev en monothérapie. Une hyperglycémie sévère (grade III ou IV) est survenue chez 7 % (51) des patients (grade III : 6,5 % [47]; grade IV : 0,6 % [4]). Deux patients sont décédés, un des suites d'une hyperglycémie, l'autre, des suites d'une acidocétose diabétique. L'incidence d'hyperglycémie de grade III ou IV a augmenté de façon constante chez les patients présentant un indice de masse corporelle élevé et chez les patients présentant un taux de référence d'hémoglobine A_{1c} élevé. Chez 5 % (35) des patients, il a fallu instaurer une insulinothérapie pour traiter l'hyperglycémie. Le temps médian écoulé jusqu'à l'apparition de l'hyperglycémie était de 0,5 mois (min.-max. : 0,1-20,3). L'hyperglycémie a entraîné l'abandon du traitement par Padcev chez

0,7 % (5) des patients et l'interruption de la dose chez 3 % (25) des 720 patients traités par Padcev. Huit patients sur 24 (33 %) ont présenté une recrudescence après la reprise du traitement. Parmi les patients ayant présenté une hyperglycémie et pour lesquels on disposait de données sur la résolution (n = 96), 66 % avaient obtenu une résolution complète et 20 % une amélioration partielle tandis que 15 % n'avaient obtenu aucune amélioration au moment de leur dernière évaluation. Parmi les 34 % de patients atteints d'hyperglycémie résiduelle lors de la dernière évaluation, 61 % des cas étaient de grade II ou supérieur.

Lorsque Padcev a été administré avec le pembrolizumab, 19 % (107) des 564 patients ont présenté une hyperglycémie, laquelle s'est révélée sévère (de grade III ou IV) chez 9,2 % (52) d'entre eux (de grade III chez 8 % [45] des patients et de grade IV chez 1 % [7] des patients). L'hyperglycémie a entraîné l'abandon du traitement par Padcev chez 0,2 % (1) des patients et l'interruption de la dose chez 4 % (22) des 564 patients recevant le traitement d'association.

L'hyperglycémie est survenue plus fréquemment chez les patients présentant une hyperglycémie préexistante ou un indice de masse corporelle élevé (≥ 30 kg/m²). La glycémie doit être surveillée régulièrement chez les patients diabétiques ou hyperglycémiques, ou à risque de diabète ou d'hyperglycémie. Si la glycémie est élevée (> 13,9 mmol/L; > 250 mg/dL), suspendre Padcev (voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, Posologie recommandée et ajustement posologique).

Système nerveux

Neuropathie périphérique

Une neuropathie périphérique, principalement sensitive, est survenue chez des patients traités par Padcev, y compris des réactions de grade III ou supérieur. Une neuropathie périphérique a été observée chez des patients traités par Padcev présentant ou non une neuropathie périphérique préexistante. Dans les études cliniques, 53 % (378) des 720 patients traités par 1,25 mg/kg de Padcev en monothérapie ont présenté une neuropathie périphérique, soit une neuropathie sensitive (38 %), une faiblesse musculaire (8 %) et une neuropathie motrice (7 %). Chez 30 % des patients, la neuropathie périphérique était de grade II et chez 5 % d'entre eux, elle était sévère (grade III ou IV), y compris des événements de type sensitif et moteur. Le temps médian écoulé jusqu'à l'apparition du grade II ou supérieur était de 5 mois (min.-max.: 0,1-20,2 mois). Des effets secondaires compatibles avec une neuropathie périphérique ont entraîné l'interruption de la dose chez 161 patients (20 %). Le traitement a été repris chez 114 patients (toutes doses confondues) et 92 (81 %) des patients ont présenté une recrudescence. Sept pour cent des patients ont abandonné le traitement en raison d'une neuropathie périphérique. Les patients présentant une neuropathie périphérique préexistante de grade II ou supérieur ont été exclus des études cliniques. Parmi les patients ayant présenté une neuropathie et pour lesquels on disposait de données sur la résolution (n = 296), 11 % avaient obtenu une résolution complète et 47 %, une amélioration partielle, tandis que 41 % n'avaient obtenu aucune amélioration au moment de leur dernière évaluation. Parmi les patients atteints de neuropathie résiduelle lors de la dernière évaluation, 50 % (132/262) des cas étaient de grade II ou supérieur.

L'incidence de la neuropathie périphérique était plus élevée lorsque Padcev a été administré en association avec le pembrolizumab que lorsqu'il a été administré en monothérapie. Parmi les 564 patients qui ont reçu le traitement d'association, 67 % (376) ont présenté une neuropathie périphérique (tous grades confondus), 36 % (204), une neuropathie de grade II et 7 % (38), une neuropathie de grade III. Le temps médian écoulé jusqu'à l'apparition d'une neuropathie périphérique de grade II ou supérieur était de 6 mois (min.-max. : 0,3-25 mois). Parmi les patients ayant présenté une neuropathie et pour lesquels on disposait de données sur la résolution (n = 373), 13 % avaient obtenu une résolution complète et 87 % présentaient une neuropathie résiduelle lors de leur dernière

évaluation. Parmi les patients atteints de neuropathie résiduelle lors de la dernière évaluation, 45 % (146/326) des cas étaient de grade II ou supérieur.

Il sera peut-être nécessaire de retarder, de réduire la dose ou d'arrêter Padcev en cas de symptômes indiquant l'apparition ou l'aggravation d'une neuropathie périphérique.

Cesser définitivement le traitement par Padcev si une neuropathie périphérique de grade III ou supérieur survient (*voir* 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, Posologie recommandée et ajustement posologique).

Fonction visuelle

Troubles oculaires

Des troubles oculaires, principalement la sécheresse oculaire, sont survenus chez 40 % des 384 patients traités par Padcev en monothérapie dans les essais cliniques et ayant subi un examen ophtalmologique. La majorité des événements oculaires touchaient la cornée et comprenaient des événements associés à la sécheresse oculaire, tels que kératite, vision trouble, larmoiement accru, conjonctivite, déficit en cellules souches limbiques et kératopathie. Dans les études cliniques, 14 patients (soit 2,1 %) ont interrompu le traitement et 1 patient (soit 0,1 %) y a mis fin de façon permanente en raison de troubles oculaires. Seuls 3 patients (soit 0,4 %) ont rapporté des troubles oculaires sévères (grade III). Treize pour cent (13 %) des patients ont présenté des symptômes de sécheresse oculaire durant le traitement par 1,25 mg/kg de Padcev, et le temps médian écoulé jusqu'à l'apparition de ces symptômes était de 1,7 mois (min.-max.: 0-19,1 mois).

Surveiller les patients pour déceler l'apparition d'un trouble oculaire, tel que la sécheresse oculaire et la vision trouble. Envisager le recours aux larmes artificielles à titre prophylactique pour la sécheresse oculaire et aiguiller le patient vers une évaluation ophtalmologique si les symptômes oculaires ne disparaissent pas ou s'aggravent. Envisager une interruption ou une réduction de la dose de Padcev en cas de troubles oculaires symptomatiques (voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, Posologie recommandée et ajustement posologique).

Santé reproductive : risque pour les femmes et les hommes

Test de grossesse

Un test de grossesse est recommandé dans les 7 jours précédant le début du traitement par Padcev chez les femmes aptes à procréer (*voir* 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Populations particulières, Femmes enceintes *et* 16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE).

Contraception

Conseiller aux femmes aptes à procréer d'utiliser une méthode contraceptive efficace durant le traitement par Padcev et pendant au moins 6 mois après la prise de la dernière dose de Padcev (voir 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Populations particulières, Femmes enceintes et 16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE).

Conseiller aux hommes aptes à procréer d'utiliser une méthode contraceptive efficace durant le traitement par Padcev et pendant au moins 4 mois après la prise de la dernière dose de Padcev.

Fertilité

Une toxicité testiculaire a été observée chez des rats après l'administration de doses répétées entraînant une exposition générale à peu près équivalente à celle chez l'humain à la dose cliniquement recommandée (voir 16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE). Il n'existe aucune donnée relativement à l'effet de Padcev sur la fertilité humaine.

Appareil respiratoire

Pneumonite/pneumopathie interstitielle

Une pneumonite/pneumopathie interstitielle sévère, menaçant le pronostic vital, voire mortelle, est survenue chez des patients traités par Padcev. Dans les essais cliniques sur Padcev en monothérapie, des 720 patients traités par Padcev, 3 % (22) ont présenté une pneumonite/pneumopathie interstitielle (tous grades confondus) et 0,8 % une pneumonite/pneumopathie interstitielle de grade III ou IV. Dans les essais cliniques, le délai médian de survenue de la pneumonite/pneumopathie interstitielle a été de 2,9 mois (min.-max. : 0,6-6 mois).

L'incidence de la pneumonite/pneumopathie interstitielle, y compris les manifestations graves, était plus élevée lorsque Padcev a été administré en association avec le pembrolizumab que lorsqu'il a été administré en monothérapie. Lorsque Padcev a été administré en association avec le pembrolizumab, 10 % des 564 patients recevant le traitement d'association ont présenté une pneumonite/pneumopathie interstitielle (tous grades confondus) et 4 %, une pneumonite/pneumopathie interstitielle de grade III ou IV. Le délai médian de survenue de la pneumonite/pneumopathie interstitielle a été de 4 mois (min.-max. : 0,3-26 mois).

Deux patients sont décédés des suites d'une pneumonite/pneumopathie interstitielle.

La pneumonite/pneumopathie interstitielle a été mortelle chez 2 des sujets des essais. Il faut rechercher chez les patients les signes et symptômes témoignant d'une pneumonite/pneumopathie interstitielle, tels que l'hypoxie, la toux, la dyspnée ou les infiltrats interstitiels mis en évidence par les examens radiologiques. On doit écarter la possibilité que ces signes et symptômes soient d'origine infectieuse, néoplasique ou autre en effectuant des examens appropriés.

En cas de pneumonite/pneumopathie interstitielle de grade II, interrompre le traitement par Padcev, puis le reprendre à la même dose ou envisager une réduction d'un palier de dose.

Arrêter définitivement le traitement par Padcev dans tous les cas de pneumonite/pneumopathie interstitielle de grade III ou supérieur (voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, Posologie recommandée et ajustement posologique).

Appareil cutané

Réactions cutanées

Puisque la nectine-4 est exprimée dans la peau, les réactions cutanées sont des événements ciblés anticipés.

De sévères réactions indésirables cutanées, notamment un SJS et une NET, se sont soldées par le décès chez des patients traités par Padcev, principalement durant le premier cycle du traitement, mais parfois plus tard.

Des réactions cutanées, principalement une éruption maculopapuleuse légère ou modérée, sont survenues chez des patients traités par Padcev. Dans les études cliniques sur Padcev en monothérapie, des réactions cutanées sont survenues chez 58 % (414) des 720 patients traités par 1,25 mg/kg de Padcev. Des réactions cutanées sévères (grade III ou IV) sont survenues chez 14 % (102) des patients, et une majorité de ces réactions comprenaient une éruption maculopapuleuse, une stomatite, une éruption érythémateuse, une éruption ou une éruption d'origine médicamenteuse, un exanthème médicamenteux symétrique intertrigineux et des plis de flexion (SDRIFE), une dermatite bulleuse, une dermatite exfoliatrice et une érythrodysesthésie palmo-plantaire. Le temps médian écoulé jusqu'à l'apparition de réactions cutanées sévères était de 0,6 mois (min.-max.: 0,1-8 mois). Les réactions

cutanées ont entraîné une interruption de la dose de PADCEV chez 12 % des patients. Parmi les 75 patients qui ont repris le traitement par Padcev après avoir signalé une réaction cutanée ayant mené à l'interruption de la dose, 24 % des patients ayant repris le traitement à la même dose et 24 % des patients ayant repris le traitement à une dose réduite ont présenté des réactions cutanées sévères récurrentes. Les réactions cutanées ont entraîné l'abandon du traitement par Padcev chez 3,1 % des patients. Parmi les patients ayant présenté des réactions cutanées et pour lesquels on disposait de données sur la résolution (n = 328), 58 % avaient obtenu une résolution complète et 42 % présentaient des réactions cutanées résiduelles au moment de leur dernière évaluation, lesquelles étaient de grade II ou supérieur dans 39 % des cas.

L'incidence des réactions cutanées était plus élevée lorsque Padcev a été administré en association avec le pembrolizumab en comparaison avec l'administration de Padcev en monothérapie. Dans les études cliniques sur Padcev administré en association avec le pembrolizumab, des réactions cutanées sont survenues chez 392 (70 %) des 564 patients et une majorité de ces réactions comprenaient une éruption maculopapuleuse, une éruption maculaire et une éruption papuleuse. Des réactions cutanées sévères (grade III ou IV) sont survenues chez 97 (17 %) patients (grade III : 16 %; grade 4 : 1 %); elles comprenaient les suivantes : éruption maculopapuleuse, dermatite bulleuse, dermatite, dermatite exfoliatrice, pemphigoïde, éruption cutanée, éruption érythémateuse, éruption maculaire et éruption papuleuse. La dermatite bulleuse de grade IV s'est révélée fatale. Le temps médian écoulé avant l'apparition de réactions cutanées sévères était de 1,7 mois (min.-max. : 0,1-17,2 mois). Les réactions cutanées ont mené à l'abandon de Padcev chez 6 % des patients et à l'interruption de la dose de Padcev chez 17 % des patients. Parmi les patients ayant présenté des réactions cutanées et pour lesquels on disposait de données sur la résolution (n = 391), 59 % avaient obtenu une résolution complète et 41 % présentaient des réactions cutanées résiduelles lors de la dernière évaluation, lesquelles étaient de grade II ou supérieur dans 27 % (43/159) des cas.

À partir du premier cycle et tout au long du traitement, surveiller les patients afin de déceler toute réaction cutanée. Envisager un traitement approprié tel que des corticostéroïdes topiques et des antihistaminiques en cas de réactions cutanées légères ou modérées.

En cas d'aggravation des réactions cutanées ou de réactions sévères (grade III), de suspicion de SJS ou de NET, suspendre Padcev et envisager un aiguillage vers un spécialiste.

Cesser Padcev de façon permanente dans les cas confirmés de SJS ou de NET, et de réactions cutanées de grade IV ou récurrentes de grade III (*voir* 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, Posologie recommandée et ajustement posologique).

7.1 Populations particulières

7.1.1 Femmes enceintes

Selon les résultats d'études sur les animaux, Padcev pourrait nuire au fœtus. Il n'y a pas de données sur l'utilisation de Padcev chez des femmes enceintes qui permettent de déterminer s'il y a un risque associé au médicament. Les études sur le développement embryofœtal chez les rates ont montré que l'administration intraveineuse d'enfortumab védotine (2 ou 5 mg/kg/dose; 1 fois et 3 fois la C_{max} chez l'humain, respectivement) a entraîné une toxicité maternelle, une létalité embryofœtale, des malformations structurelles, des anomalies squelettiques, une diminution du nombre de fœtus viables, de plus petites portées et une augmentation des résorptions précoces à des niveaux d'exposition maternelle semblables à ceux associés à la dose recommandée chez l'humain, soit 1,25 mg/kg (voir 16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE).

Les femmes aptes à procréer qui sont traitées par Padcev doivent être avisées du risque potentiel pour le fœtus.

7.1.2 Femmes qui allaitent

Il n'y a aucune donnée sur la présence d'enfortumab védotine dans le lait maternel humain, les effets sur l'enfant allaité ou l'effet sur la lactation. L'allaitement est déconseillé durant le traitement par Padcev et pendant au moins 6 mois après la dernière dose.

7.1.3 Enfants

Enfants (< 18 ans) : Santé Canada ne dispose d'aucune donnée et n'a donc pas autorisé d'indication pour cette population.

7.1.4 Personnes âgées

Personnes âgées (≥ 65 ans): Parmi les 720 patients traités par Padcev en monothérapie dans les essais cliniques, 452 (63 %) étaient âgés de 65 ans et plus et 170 (24 %) étaient âgés de 75 ans et plus. En général, aucune différence concernant l'innocuité ou l'efficacité n'a été signalée entre ces patients et les patients plus jeunes (*voir* 10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Pharmacocinétique). Dans le groupe de l'étude EV-301 traité par Padcev, de graves effets indésirables ont été signalés chez 40 % des patients de moins de 65 ans (n = 106), 51 % des patients de 65 à moins de 75 ans (n = 139) et 49 % des patients de 75 ans et plus (n = 51). Des effets indésirables menant à l'abandon du traitement ont été signalés chez 13 %, 18 % et 23 % des patients de moins de 65 ans, de 65 à moins de 75 ans et de 75 ans et plus, respectivement.

Parmi les 564 patients traités par Padcev en association avec le pembrolizumab dans les essais cliniques, 391 (69 %) étaient âgés de 65 ans et plus et 144 (26 %) étaient âgés de 75 ans et plus. Dans le groupe de l'étude EV-302 traité par Padcev en association avec le pembrolizumab, de graves effets indésirables ont été signalés chez 37 % des patients de moins de 65 ans (n = 144), 57 % des patients de 65 à moins de 75 ans (n = 194) et 56 % des patients de 75 ans et plus (n = 102). Des effets indésirables de grade III ou supérieur ont été signalés chez 61 %, 78 % et 79 % des patients de moins de 65 ans, de 65 à moins de 75 ans et plus, respectivement. Des effets indésirables ayant entraîné l'abandon du traitement par Padcev ont été signalés chez 31 %, 37 % et 36 % des patients de moins de 65 ans, de 65 à moins de 75 ans et de 75 ans et plus, respectivement.

8 EFFETS INDÉSIRABLES

8.1 Aperçu des effets indésirables

Les données fournies ci-dessous reflètent l'exposition à Padcev et sont tirées de deux études de phase III (EV-301 et EV-302) réalisées en mode ouvert avec répartition aléatoire. Dans l'étude EV-301, les patients ont reçu 1,25 mg/kg de Padcev les jours 1, 8 et 15 d'un cycle de 28 jours, jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable. Dans l'étude EV-302, les patients ont reçu 1,25 mg/kg de Padcev en association avec le pembrolizumab les jours 1 et 8 d'un cycle de 21 jours.

Étude EV-301

L'étude EV-301 incluait 296 patients atteints d'un cancer urothélial non résécable localement avancé

ou métastatique ayant reçu au moins une dose de Padcev de 1,25 mg/kg et qui avaient auparavant été traités par un inhibiteur du PD-1 ou du PD-L1 et une chimiothérapie à base de platine. La durée médiane de l'exposition à Padcev était de 5 mois (min.-max. : 0,5-19,4 mois). La durée médiane de l'exposition à la chimiothérapie était de 3,5 mois (min.-max. : 0,2-15 mois).

Des effets indésirables graves, sans égard à la causalité, sont apparus chez 47 % des patients traités par Padcev. Les effets indésirables graves les plus fréquents ont été les suivants : lésion rénale aiguë (6 %), évolution d'un néoplasme malin et pneumonie (4 % chacun), infection bactérienne des voies urinaires (3 %) et diarrhée, infection des voies urinaires et pyrexie (2 % chacun). Des effets indésirables de grade III ou supérieur, sans égard à la causalité, sont apparus chez 71 % des patients traités par Padcev. Les effets indésirables de grade III ou supérieur les plus fréquents (≥ 5 %) ont été les suivants : éruption maculopapuleuse, hyperglycémie, baisse des neutrophiles et fatigue (7 % chacun), anémie (6 %) et appétit diminué (5 %). Des effets indésirables, sans égard à la causalité, ayant entraîné le décès sont survenus chez 7 % des patients (21 patients sur 296) : évolution d'un néoplasme malin (3 %), syndrome de dysfonctionnement multiorganique (1 %), pneumonie (0,7 %) et dysfonctionnement hépatique, choc septique, hyperglycémie, pneumonite et abcès pelvien (0,3 % chacun).

Des effets indésirables ont conduit 17 % des patients à arrêter le traitement; le plus fréquent (≥ 2 %) était la neuropathie périphérique (2 %). Des effets indésirables ont conduit à une interruption de la dose chez 61 % des patients; les plus fréquents (≥ 4 %) étaient la neuropathie périphérique sensitive (16 %), la fatigue (6 %), la baisse des neutrophiles (5 %) et l'éruption maculopapuleuse (4 %). Des effets indésirables entraînant une réduction de la dose sont survenus chez 34 % des patients; les plus fréquents (≥ 2 %) étaient la neuropathie périphérique sensitive (7 %), l'éruption maculopapuleuse (4 %), l'appétit diminué (3 %), la fatigue (3 %), la baisse des neutrophiles et la neuropathie périphérique (2 %).

Étude EV-302

L'innocuité de Padcev administré en association avec le pembrolizumab a été évaluée dans une étude en mode ouvert, à répartition aléatoire, multicentrique (EV-302) menée auprès de patients atteints d'un cancer urothélial non résécable localement avancé ou métastatique dont 440 ont reçu au moins une dose de Padcev et de pembrolizumab et 433 ont reçu de la gemcitabine les jours 1 et 8 ainsi que du cisplatine ou du carboplatine (au choix du chercheur) le jour 1 de chaque cycle de 21 jours. La durée médiane de l'exposition générale était de 9,4 mois (min.-max. : 0,3-31,9 mois). La durée médiane de l'exposition à Padcev était de 7 mois (min.-max. : 0,3-31,9 mois).

Des manifestations indésirables graves sont apparues chez 50 % des patients traités par Padcev en association avec le pembrolizumab; les plus fréquentes (≥ 2 %) étaient l'éruption cutanée (6 %), la lésion rénale aiguë (5 %), la pneumonite/pneumopathie interstitielle (4,5 %), l'infection des voies urinaires (4,3 %), la diarrhée (3,9 %), l'hémorragie (2,3 %), la pneumonie (2,3 %), la pyrexie (2 %) et l'hyperglycémie (2 %).

Des manifestations indésirables de grade III ou supérieur sont survenues pendant le traitement chez 73 % des patients. Les manifestations de grade III les plus fréquentes (≥ 5 %) ont été les suivantes : éruption cutanée (15 %), neuropathie périphérique (8 %), hyperglycémie (7 %), anémie (7 %), diarrhée (6 %), fatigue (6 %), infection des voies urinaires (6 %), lésion rénale aiguë (5 %), hyponatrémie (5 %) et neutropénie (5 %).

Des manifestations indésirables mortelles (toutes causes confondues) sont survenues chez 4,3 % (19/440) des patients; elles comprenaient des cas d'insuffisance respiratoire aiguë (0,7 %), de

pneumonie (0,5 %) et de pneumonite/pneumopathie interstitielle (0,2 %).

Des manifestations indésirables ayant entraîné l'abandon du traitement par Padcev sont survenues chez 35 % des patients; les plus fréquentes (≥ 2 %) étaient la neuropathie périphérique (15 %), l'éruption cutanée (4,1 %) et la pneumonite/pneumopathie interstitielle (2,3 %).

Des manifestations indésirables ayant conduit à une interruption de la dose de Padcev sont survenues chez 73 % des patients; les plus fréquentes (≥ 2 %) étaient la neuropathie périphérique (22 %), l'éruption cutanée (16 %), la diarrhée (5 %), la fatigue (5 %), la pneumonite/pneumopathie interstitielle (4,8 %), l'hyperglycémie (3,6 %), l'augmentation de l'alanine aminotransférase (3 %), l'infection des voies urinaires (2,7 %), le prurit (2,5 %) et la pyrexie (2 %).

Des manifestations indésirables ayant entraîné une réduction de la dose de Padcev sont survenues chez 42 % des patients; les plus fréquentes (≥ 2 %) étaient l'éruption cutanée (16 %), la neuropathie périphérique (13 %) et la fatigue (4,1 %).

Des manifestations indésirables ayant entraîné l'abandon de Padcev ou du pembrolizumab sont survenues chez 40 % des patients; les plus fréquentes (≥ 2 %) étaient la neuropathie périphérique (15 %), la pneumonite/pneumopathie interstitielle (4,8 %) et l'éruption cutanée (4,5 %).

8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques

Étant donné que les études cliniques sont menées dans des conditions très particulières, les taux des effets indésirables qui y sont observés peuvent ne pas refléter les taux observés dans la pratique courante et ne doivent pas être comparés aux taux observés dans le cadre des études cliniques portant sur un autre médicament. Les renseignements sur les effets indésirables provenant des études cliniques peuvent être utiles pour la détermination des effets indésirables liés aux médicaments et pour l'approximation des taux en contexte réel.

Les effets indésirables apparus pendant le traitement, tous grades confondus et de grade III ou supérieur, signalés chez les patients dans l'étude EV-301 sont présentés dans le tableau 5.

Tableau 5 : Effets indésirables apparus pendant le traitement signalés chez ≥ 10 % (tous grades confondus) des patients traités par Padcev dans l'étude EV-301

	Padcev N = 296		Chimiothérapie N = 291		
Classification par discipline	Tous grades	Grade III ou	Tous grades	Grade III ou	
médicale	confondus	supérieur	confondus	supérieur	
Terme préférentiel	n (%)	n (%)	n (%)	n (%)	
Affections hématologiques et	du système lymp	hatique			
Anémie	59 (20)	19 (6)	87 (30)	34 (12)	
Baisse des neutrophiles	33 (11)	21 (7)	54 (19)	43 (15)	
Troubles oculaires	Troubles oculaires				
Sécheresse oculaire ¹	71 (24)	2 (0,7)	17 (6)	1 (0,3)	
Affections gastro-intestinales					
Nausée	89 (30)	3 (1)	74 (25)	5 (2)	

		Padcev N = 296		Chimiothérapie N = 291	
Classification par discipline médicale Terme préférentiel	Tous grades confondus n (%)	Grade III ou supérieur n (%)	Tous grades confondus n (%)	Grade III ou supérieur n (%)	
Diarrhée ²	105 (35)	12 (4)	67 (23)	6 (2)	
Vomissements	42 (14)	4 (1)	44 (15)	3 (1)	
Constipation	82 (28)	3 (1)	73 (25)	6 (2)	
Douleur abdominale ³	59 (20)	2 (1)	41 (14)	8 (3)	
Troubles généraux et anomal	es au site d'admi	nistration	l.		
Fatigue ⁴	147 (50)	27 (9)	116 (40)	20 (7)	
Pyrexie ⁵	65 (22)	7 (2)	42 (14)	0	
Infections et infestations		<u> </u>	ı	1	
Infection des voies urinaires ⁶	49 (17)	19 (6)	38 (13)	10 (3)	
Investigations					
Poids diminué	47 (16)	1 (0,3)	20 (7)	0	
Augmentation du taux d'aspartate aminotransférase	36 (12)	3 (1)	5 (2)	0	
Troubles du métabolisme et d	le la nutrition		l .		
Appétit diminué	121 (41)	16 (5)	78 (27)	7 (2)	
Hyperglycémie	31 (11)	21 (7)	6 (2)	2 (1)	
Affections de l'appareil locom	oteur et du tissu	conjonctif			
Douleur musculosquelettiqu e ⁷	74 (25)	7 (2)	101 (35)	15 (5)	
Affections du système nerveu	х				
Neuropathie périphérique ⁸	149 (50)	15 (5)	99 (34)	8 (3)	
Dysgueusie ⁹	76 (26)	0	23 (8)	0	
Affections psychiatriques					
Insomnie	31 (11)	0	23 (8)	0	
Affections de la peau et du tis	su sous-cutané				
Éruption cutanée ¹⁰	159 (54)	42 (14)	58 (20)	1 (0,3)	
Alopécie	139 (47)	0	110 (38)	0	

	Padcev N = 296		Chimiot N =	•	
Classification par discipline médicale	Tous grades Grade III ou confondus supérieur		Tous grades confondus	Grade III ou supérieur	
Terme préférentiel Sécheresse cutanée	n (%) 50 (17)	n (%) 0	n (%) 11 (4)	n (%) 0	
	` ,	-	` ,	-	
Prurit	102 (34)	5 (2)	20 (7)	0	
Affections vasculaires					
Hémorragie ¹¹	51 (17)	8 (3)	37 (13)	7 (2)	

¹ Dont blépharite, conjonctivite, conjonctivite allergique, sécheresse oculaire, irritation oculaire, kératite, kératopathie, larmoiement accru, dysfonctionnement de la glande de Meibomius, gêne oculaire et kératite ponctuée

Le tableau 6 résume l'ensemble des manifestations indésirables (tous grades confondus et de grade III ou supérieur) survenues pendant le traitement chez les patients de l'étude EV-302.

² Dont diarrhée, colite et entérocolite

³ Dont douleur abdominale, douleur abdominale haute, douleur abdominale basse, gêne abdominale, douleur hépatique, sensibilité abdominale et douleur gastro-intestinale

⁴ Dont fatigue et asthénie

⁵ Dont pyrexie, hyperthermie, hyperpyrexie et augmentation de la température corporelle

⁶ Dont infection des voies urinaires, infection bactérienne des voies urinaires, infection entérococcique des voies urinaires, infection streptococcique des voies urinaires, infection des voies urinaires à *Escherichia*, pyélonéphrite aiguë, pyélonéphrite à *Escherichia*, infection fongique des voies urinaires, cystite, infection staphylococcique des voies urinaires et infection des voies urinaires à *Pseudomonas*

⁷ Dont myalgie, arthralgie, douleur dorsale, douleur osseuse, douleur des membres, douleur musculosquelettique, arthrite, douleur cervicale, douleur thoracique non cardiaque, douleur thoracique musculosquelettique, douleur rachidienne, raideur musculosquelettique et gêne musculosquelettique

⁸ Dont sensation de brûlure, polyneuropathie démyélinisante, dysesthésie, hypoesthésie, faiblesse musculaire, névralgie, neuropathie périphérique, neurotoxicité, paresthésie, neuropathie motrice périphérique, neuropathie sensitivomotrice périphérique, paralysie du nerf sciatique poplité externe, neuropathie périphérique sensitive, trouble de la démarche, polyneuropathie et déficit sensoriel

⁹ Dont dysgueusie, agueusie et hypogueusie

¹⁰ Dont bulle, bulle hémorragique, conjonctivite, dermatite, dermatite bulleuse, éruption d'origine médicamenteuse, eczéma, érythème, érythème polymorphe, éruption cutanée exfoliatrice, intertrigo, érythrodysesthésie palmo-plantaire, éruption cutanée, éruption érythémateuse, éruption maculaire, éruption maculopapuleuse, éruption papuleuse, éruption prurigineuse, éruption vésiculeuse, irritation cutanée, exfoliation cutanée et stomatite

¹¹ Dont hématurie, hémorragie rectale, hémorragie gastro-intestinale, épistaxis, hémorragie gastro-intestinale haute, hémorragie tumorale, hémoptysie, hémorragie vaginale, hémorragie anale, accident vasculaire cérébral hémorragique, hémorragie urétrale, hémorragie au site de perfusion, hémorragie conjonctivale, ascite hémorragique et hémorragie hémorroïdale

Tableau 6 : Effets indésirables apparus pendant le traitement signalés chez ≥ 10 % (tous grades confondus) des patients traités par Padcev en association avec le pembrolizumab dans l'étude EV-302

	Padcev en association avec le pembrolizumab n = 440			hérapie 433			
Classification par discipline	Tous grades	Grade III ou	Tous grades	Grade III ou			
médicale	confondus*	supérieur	confondus*	supérieur			
Terme préférentiel Affections hématologiques et	n (%)	n (%)	n (%)	n (%)			
			T ()	T			
Anémie	108 (25)	31 (7)	267 (62)	148 (34)			
Affections endocriniennes							
Hypothyroïdie	46 (10)	2 (0,5)	3 (0,7)	0			
Troubles oculaires							
Sécheresse oculaire ¹	107 (24)	0	9 (2)	0			
Affections gastro-intestinales				l			
Diarrhée ²	168 (38)	25 (6)	69 (16)	6 (1)			
Nausées	116 (26)	7 (2)	178 (41)	12 (3)			
Constipation	116 (26)	0	147 (34)	3 (0,7)			
Douleur abdominale ³	68 (15)	6 (1)	48 (11)	3 (0,7)			
Vomissements	51 (12)	6 (1)	69 (16)	7 (2)			
Troubles généraux et anomal	ies au site d'admiı	nistration					
Fatigue ⁴	225 (51)	27 (6)	246 (57)	28 (6)			
Pyrexie ⁵	79 (18)	3 (0,7)	67 (15)	5 (1)			
Œdème périphérique	60 (14)	0	48 (11)	1 (0,2)			
Infections et infestations							
Infection des voies urinaires ⁶	98 (22)	25 (6)	93 (21)	40 (9)			
COVID-19 ⁷	69 (16)	9 (2)	24 (6)	6 (1)			
Investigations	Investigations						
Poids diminué	145 (33)	16 (4)	38 (9)	1 (0,2)			
Troubles du métabolisme et d	le la nutrition	•	•	•			
Appétit diminué	145 (33)	8 (2)	112 (26)	8 (2)			
Hyperglycémie	72 (16)	32 (7)	11 (3)	3 (0,7)			

	pembro	ociation avec le Ilizumab 440	Chimiot n =	•
Classification par discipline	Tous grades	Grade III ou	Tous grades	Grade III ou
médicale	confondus*	supérieur	confondus*	supérieur
Terme préférentiel	n (%)	n (%)	n (%)	n (%)
Affections de l'appareil locon	noteur et du tissu	conjonctif		
Douleur				
musculosquelettique ⁸	151 (34)	9 (2)	109 (25)	10 (2)
Affections du système nerveu	ix	1		
Name athir a fairle fairne			60	
Neuropathie périphérique ⁹	293 (67)	34 (8)	(14)	0
Dysgueusie ¹⁰	104 (24)	1 (0,2)	40 (9)	0
Troubles psychiatriques				<u> </u>
Insomnie	45 (10)	1 (0,2)	24 (6)	0
Troubles respiratoires			l	
Dyspnée	58 (13)	6 (1)	51 (12)	5 (1)
Toux	54 (12)	0	23 (5)	1 (0,2)
Pneumonite/ pneumopathie				
interstitielle ¹¹	45 (10)	17 (4)	2 (0,5)	2 (0,5)
Affections de la peau et du tis	ssu sous-cutané			
Éruption cutanée ¹²	297 (68)	64 (15)	64 (15)	0
Prurit	182 (41)	5 (1)	29 (7)	0
Alopécie	152 (35)	2 (0,5)	34 (8)	1 (0,2)
Sécheresse cutanée	76 (17)	1 (0,2)	6 (1)	0
Troubles vasculaires		I	l	l
Hémorragie ¹³	80 (18)	10 (2)	70 (16)	14 (3)

^{*} Grades établis d'après la version 4.03 des critères CTCAE du NCI

¹ Dont blépharite, conjonctivite, conjonctivite allergique, sécheresse oculaire, irritation oculaire, kératite, kératopathie, larmoiement accru, dysfonctionnement de la glande de Meibomius, gêne oculaire et kératite ponctuée

² Dont diarrhée, colite et entérocolite

³ Dont douleur abdominale, douleur abdominale haute, douleur abdominale basse, gêne abdominale, douleur hépatique, sensibilité abdominale et douleur gastro-intestinale

⁴ Dont fatigue et asthénie

⁵ Dont pyrexie, hyperthermie, hyperpyrexie et augmentation de la température corporelle

- ¹¹ Dont pneumonite, pneumopathie à médiation immunitaire, pneumopathie interstitielle, opacité pulmonaire, pneumopathie autoimmune, pneumonie en voie d'organisation, fibrose pulmonaire, toxicité pulmonaire, sarcoïdose, syndrome de détresse respiratoire aiguë et alvéolite
- ¹² Dont bulle, conjonctivite, dermatite, dermatite bulleuse, dermite de contact, dermatite exfoliatrice généralisée, éruption d'origine médicamenteuse, érythème, eczéma, érythème polymorphe, éruption cutanée exfoliatrice, intertrigo, érythrodysesthésie palmo-plantaire, pemphigoïde, éruption cutanée, éruption érythémateuse, éruption maculaire, éruption maculopapuleuse, éruption papuleuse, éruption prurigineuse, éruption vésiculeuse, irritation cutanée, exfoliation cutanée, dermatite de stase et stomatite
- ¹³ Dont hématurie, hémorragie rectale, hémorragie gastro-intestinale, épistaxis, hémorragie gastro-intestinale haute, hémorragie tumorale, hémortysie, hémorragie vaginale, hémorragie anale, accident vasculaire cérébral hémorragique, hémorragie urétrale, hémorragie au site de perfusion, hémorragie conjonctivale, ascite hémorragique et hémorragie hémorroïdale

8.3 Effets secondaires peu fréquents observés au cours des essais cliniques

Les autres effets indésirables d'importance clinique, indépendamment de leur lien avec Padcev, qui sont survenus chez moins de 10 % des patients traités par Padcev dans l'étude EV-302 ont notamment été les suivants :

Affections hématologiques et du système lymphatique : neutropénie, neutropénie fébrile Affections cardiagues : tachycardie

Troubles généraux et anomalies au site d'administration : extravasation au site de perfusion, syndrome de dysfonctionnement multiorganique

Infections et infestations : sepsie

Surveillance et épreuves de laboratoire : augmentation du taux d'alanine aminotransférase Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux : pneumonite/pneumopathie interstitielle Affections de la peau et du tissu sous-cutané : hyperpigmentation de la peau, changement de couleur de la peau, trouble de la pigmentation

Les autres effets indésirables d'importance clinique, indépendamment de leur lien avec Padcev, qui sont survenus chez moins de 10 % des patients traités par Padcev en association avec le pembrolizumab dans l'étude EV-302 ont notamment été les suivants :

Affections hématologiques et du système lymphatique : neutropénie, neutropénie fébrile Affections cardiaques : myocardite, tachycardie

⁶ Dont infection des voies urinaires, infection bactérienne des voies urinaires, infection entérococcique des voies urinaires, infection streptococcique des voies urinaires, infection des voies urinaires à *Escherichia*, pyélonéphrite aiguë, pyélonéphrite à *Escherichia*, infection fongique des voies urinaires, cystite, infection staphylococcique des voies urinaires et infection des voies urinaires à *Pseudomonas*

⁷ Dont COVID-19 et pneumonie liée à la COVID-19

⁸ Dont myalgie, arthralgie, douleur dorsale, douleur osseuse, douleur des membres, douleur musculosquelettique, arthrite, douleur cervicale, douleur thoracique non cardiaque, douleur thoracique musculosquelettique, douleur rachidienne, raideur musculosquelettique et gêne musculosquelettique

⁹ Dont dysesthésie, hypoesthésie, faiblesse musculaire, névralgie, neurotoxicité, paresthésie, neuropathie motrice périphérique, neuropathie sensitivomotrice périphérique, neuropathie périphérique sensitive, paralysie du nerf sciatique poplité externe, trouble de la démarche et sensation de brûlure cutanée

¹⁰ Dont dysgueusie, agueusie et hypogueusie

Troubles endocriniens: hyperthyroïdie, insuffisance surrénalienne, hypophysite, diabète de type 1,

thvroïdite

Affections oculaires: uvéite

Affections gastro-intestinales : pancréatite

Troubles généraux et anomalies au site d'administration : extravasation au site de perfusion **Affections hépatobiliaires :** hépatite, hépatite à médiation immunitaire, cholangite sclérosante

Troubles immunitaires : hypersensibilité, sarcoïdose **Infections et infestations :** sepsis et choc septique

Affections de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif : myosite

Troubles du système nerveux : encéphalite à médiation immunitaire, myasthénie grave

Troubles rénaux et urinaires : néphrite à médiation immunitaire

Affections de la peau et du tissu sous-cutané : nécrolyse épidermique toxique, hyperpigmentation de

la peau, changement de couleur de la peau

8.4 Résultats anormaux aux épreuves de laboratoire : données hématologiques, données biochimiques et autres données quantitatives

Tableau 7 : Anomalies de certaines épreuves de laboratoire signalées chez au moins 15 % (tous grades confondus) ou au moins 5 % (grade III ou IV) des patients traités par Padcev dans l'étude EV-301

		Pad	cev		Chimiot	hérapie
	N	Tous	Grade III	N	Tous	Grade III
Anomalies des		grades	ou IV		grades	ou IV
épreuves de		confondus	n (%)		confondus	n (%)
laboratoire		n (%)			n (%)	
Épreuves						
hématologiques						
Baisse de	281	116 (41)	5 (2)	268	137 (51)	26 (10)
l'hémoglobine						
Baisse des lymphocytes	281	130 (46)	26 (9)	268	124 (46)	34 (13)
Baisse des neutrophiles	281	68 (24)	11 (4)	268	31 (12)	4 (2)
Baisse des plaquettes	279	61 (22)	0	268	26 (10)	4 (2)
Épreuves biochimiques						
Baisse du phosphate	285	75 (26)	13 (5)	271	56 (21)	12 (4)
Hausse de la glycémie	285	135 (47)	20 (7)	271	112 (41)	13 (5)
(non à jeun)						
Hausse de la créatinine	285	143 (50)	1 (0,4)	271	122 (45)	0
Hausse du potassium	285	38 (13)	8 (3)	271	48 (18)	4 (2)
Hausse de la lipase	251	43 (17)	16 (6)	257	37 (14)	10 (4)
Baisse du sodium	285	92 (32)	19 (7)	271	57 (21)	11 (4)
Hausse de l'alanine	281	57 (20)	0	270	20 (7)	1 (0,4)
aminotransférase						
Hausse de l'aspartate	282	133 (47)	2 (0,7)	269	38 (14)	2 (0,7)
aminotransférase						

Tableau 8 : Certaines anomalies des épreuves de laboratoire signalées chez au moins 15 % (tous grades confondus) ou au moins 5 % (grade III ou IV) des patients traités par Padcev en association avec le pembrolizumab dans l'étude EV-302

	Padcev en association avec le pembrolizumab		Chimiothéra	pie
Anomalies des épreuves de laboratoire	Tous grades confondus ¹ %	Grade III ou IV ¹ %	Tous grades confondus ¹ %	Grade III ou IV ¹ %
Épreuves hématologiques	1			
Baisse de l'hémoglobine	53	7	89	33
Baisse des lymphocytes	58	15	59	17
Baisse des neutrophiles	30	9	80	50
Baisse des plaquettes	20	2	86	33
Épreuves biochimiques	,			
Hausse de l'alanine aminotransférase	59	5	49	3
Baisse de l'albumine	39	2	35	0,5
Hausse de l'aspartate aminotransférase	75	5	39	3
Baisse du calcium	18	0,2	19	1
Hausse du calcium	21	1	14	0,2
Hausse de la créatinine	71	3	68	3
Hausse du glucose	66	14	54	5
Baisse du phosphate	44	9	36	9
Baisse du potassium	26	5	16	3
Hausse du potassium	24	1	36	4
Baisse du sodium	46	13	47	13

^{1.} Le dénominateur utilisé pour calculer le taux variait de 407 à 439 en fonction du nombre de patients pour lesquels il y avait une valeur initiale et au moins une valeur obtenue après le traitement. Les grades ont été établis d'après la version 4.03 des critères CTCAE du NCI.

8.5 Effets indésirables observés après la commercialisation

Les effets indésirables suivants ont été observés lors de l'utilisation de Padcev après sa mise en marché. Puisque les effets indésirables rapportés après la mise en marché se font sur une base volontaire par une population d'une taille incertaine, il n'est pas toujours possible d'estimer de façon fiable leur fréquence ou d'établir une relation de cause à effet avec l'exposition au médicament.

Affections de la peau et du tissu sous-cutané : nécrolyse épidermique, syndrome de Stevens-Johnson,

nécrolyse épidermique toxique, exanthème médicamenteux symétrique intertrigineux, plis de flexion (voir 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses

Aucune étude formelle sur les interactions médicamenteuses n'a été effectuée pour l'enfortumab védotine. Une modélisation pharmacocinétique fondée sur la physiologie a été menée afin de prédire le risque d'interactions médicament-médicament de la MMAE libre.

9.3 Interactions médicament-comportement

Sans objet.

9.4 Interactions médicament-médicament

Effets d'autres médicaments sur l'enfortumab védotine

Prédictions de la modélisation pharmacocinétique fondée sur la physiologie :

Inhibiteur puissant du CYP3A: L'utilisation concomitante de l'enfortumab védotine avec le kétoconazole (un inhibiteur puissant du CYP3A qui inhibe aussi la P-gp) devrait augmenter la C_{max} de la MMAE sous sa forme non conjuguée de 15 % et l'aire sous la courbe (ASC) de 38 %, sans aucun changement quant à l'exposition au CAM.

Inducteur puissant du CYP3A: L'utilisation concomitante de l'enfortumab védotine avec la rifampine (un inducteur puissant du CYP3A qui induit aussi la P-gp) devrait diminuer la C_{max} de la MMAE sous sa forme non conjuguée de 28 % et l'ASC de 53 %, sans aucun changement quant à l'exposition au CAM.

Effets de l'enfortumab védotine sur les autres médicaments

L'utilisation concomitante de l'enfortumab védotine ne devrait pas influencer l'exposition au midazolam (un substrat du CYP2C9 sensible) ou à la digoxine (un substrat de la P-gp). Les études *in vitro* utilisant des microsomes hépatiques humains indiquent que la MMAE inhibe le CYP3A4/5 mais aucun autre isoforme du CYP450. La MMAE n'a pas stimulé l'activité des principales enzymes du CYP450 dans les cultures d'hépatocytes humains.

Les études *in vitro* indiquent que la MMAE est un substrat et n'est pas un inhibiteur du transporteur d'efflux P-glycoprotéine (P-gp). Les études *in vitro* ont déterminé que la MMAE n'était pas un substrat de la protéine de résistance au cancer du sein (BCRP), de la protéine 2 associée à la multirésistance aux médicaments (MRP2), des polypeptides de transport d'anions organiques 1B1 ou 1B3 (OATP1B1 ou OATP1B3), du transporteur de cations organiques 2 (OCT2) ou du transporteur d'anions organiques 1 ou 3 (OAT1 ou OAT3). La MMAE n'était pas un inhibiteur de la pompe d'exportation des sels biliaires (BSEP), de la P-gp, de la BCRP, de la MRP2, de l'OCT1, de l'OCT2, de l'OAT1, de l'OAT3, de l'OATP1B1 ou de l'OATP1B3 à des concentrations pertinentes sur le plan clinique.

9.5 Interactions médicament-aliment

Sans objet puisque Padcev est administré par perfusion intraveineuse.

9.6 Interactions médicament-plante médicinale

Les interactions avec des produits à base de plante médicinale n'ont pas été établies.

9.7 Interactions médicament-épreuves de laboratoire

Les interactions avec les épreuves de laboratoire n'ont pas été établies.

10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE

10.1 Mode d'action

L'enfortumab védotine est un conjugué anticorps-médicament (CAM) dirigé contre la nectine-4, une protéine d'adhésion située sur la surface de la plupart des cellules urothéliales cancéreuses. Elle est composée d'un anticorps de type IgG-kappa entièrement humain, conjugué à un agent perturbant les microtubules, la MMAE, par l'intermédiaire d'un segment de liaison clivable. Les données non cliniques semblent indiquer que l'activité anticancéreuse de l'enfortumab védotine résulte de la liaison du CAM aux cellules exprimant la nectine-4, suivie de l'internalisation du complexe CAM-nectine-4 et de la libération par clivage protéolytique de la MMAE. La libération de la MMAE perturbe le réseau des microtubules à l'intérieur de la cellule, entraînant un arrêt du cycle cellulaire et l'apoptose, ainsi que la mort des cellules immunogènes. L'association de l'enfortumab védotine et d'un anticorps bloquant le PD-1 a entraîné la régulation positive de la fonction immunitaire et une augmentation de l'activité antitumorale dans des modèles de tumeur murins syngéniques exprimant la nectine-4.

L'AGS-22M6E, un CAM biologiquement équivalent à l'enfortumab védotine, est un anticorps monoclonal humanisé de type IgG1k conjugué à un médicament de forte affinité qui se lie à l'antigène nectine-4 humain. L'AGS-22M6E a démontré une activité cytotoxique dépendante de la dose contre les cellules cancéreuses exprimant la nectine-4 *in vitro* et a inhibé la croissance tumorale dans divers modèles de xénogreffes cancéreuses positives pour la nectine-4 humaine.

Les études comparatives pharmacodynamiques de l'AGS-22M6E (dérivé d'un hybridome) et de l'enfortumab védotine (dérivée de CHO) ont confirmé une affinité de liaison, une cytotoxicité et une efficacité *in vivo* comparables entre les deux conjugués anticorps-médicament. De plus, le profil d'innocuité et la pharmacocinétique de l'AGS-22M6E et de l'enfortumab védotine étaient comparables chez les macaques cynomolgus.

10.2 Pharmacodynamie

Dans une analyse de réponse à l'exposition, une exposition plus élevée a été associée à une plus grande incidence de certains effets indésirables (p. ex. une neuropathie périphérique de grade II ou supérieur, une hyperglycémie de grade III ou supérieur). Dans une analyse de la relation exposition-réponse pour l'efficacité, des expositions précoces plus élevées ont été associées à une augmentation de la survie globale (SG), de la survie sans progression (SSP) et du taux de réponse objective (TRO) dans toute la fourchette d'expositions à l'enfortumab védotine par rapport à la chimiothérapie. Les modifications posologiques pour la prise en charge des effets indésirables après l'obtention d'une réponse n'ont pas semblé avoir des répercussions négatives sur la SSP ni la SG.

Électrophysiologie cardiaque

L'effet de l'enfortumab védotine sur la durée de la repolarisation ventriculaire cardiaque a été évalué chez 17 patients atteints d'un carcinome urothélial localement avancé et inopérable ou métastatique ayant reçu de l'enfortumab védotine les jours 1, 8 et 15 de chaque cycle de 28 jours. Selon une modélisation de l'intervalle QTcF en fonction de la concentration, il a été estimé que le changement de

la moyenne de population de l'intervalle QTcF de 6,17 (10,5) millisecondes (changement par rapport à la référence, intervalle de confiance [IC] à 95 % unilatéral supérieur) se produirait lorsque la moyenne géométrique de la C_{max} atteindrait 20,1 mcg/mL pour le CAM. Pour la MMAE, il a été estimé que le changement de la moyenne de population de l'intervalle QTcF (IC à 95 % unilatéral supérieur) de -3,14 (9,52) millisecondes se produirait lorsque la moyenne géométrique de la C_{max} atteindrait 3,94 ng/mL. À la dose recommandée de 1,25 mg/kg, l'enfortumab védotine n'a pas eu d'effet important sur l'allongement de l'intervalle QTc (> 20 ms).

10.3 Pharmacocinétique

L'analyse pharmacocinétique de population incluait les données de 748 patients et se fondait sur trois études de phase I, une étude de phase II et une étude de phase III. La pharmacocinétique de l'enfortumab védotine a été caractérisée après l'administration d'une seule dose et de plusieurs doses chez des patients atteints d'un carcinome urothélial localement avancé et inopérable ou métastatique ou ayant d'autres tumeurs solides.

Les concentrations maximales du CAM ont été observées vers la fin de l'administration de la perfusion intraveineuse (estimation médiane de 0,03 jour [environ 0,72 heure]), et les concentrations maximales de la MMAE ont été observées environ 2 jours après l'administration de la dose d'enfortumab védotine. Après l'administration répétée d'enfortumab védotine à 1,25 mg/kg les jours 1, 8 et 15 d'un cycle de 28 jours ou les jours 1 et 8 d'un cycle de 21 jours, une accumulation minimale, voire nulle, du CAM ou de la MMAE non conjuguée a été observée. Les concentrations du CAM semblaient atteindre un état d'équilibre après 1 cycle pour l'enfortumab védotine administrée seule ou en association avec le pembrolizumab. Avec l'enfortumab védotine administrée seule chez les patients déjà traités, atteints d'un carcinome urothélial métastatique ou localement avancé, les concentrations de la MMAE non conjuguée semblaient atteindre un état d'équilibre après 1 cycle. Une diminution de 31 % des concentrations de la MMAE non conjuguée a été observée à la fin du cycle 1 lorsque l'enfortumab védotine a été administrée seule et en association avec le pembrolizumab chez les patients atteints d'un carcinome urothélial métastatique ou localement avancé n'ayant jamais été traités.

Tableau 9 : Résumé des paramètres pharmacocinétiques de l'enfortumab védotine dans le cancer urothélial localement avancé et inopérable ou métastatique

	CAM Moyenne (± ÉT.)	MMAE non conjuguée Moyenne (± ÉT.)
C _{max}	28 (6,1) mcg/mL	5,5 (3) ng/mL
ASC _{0-28j}	110 (26) mcg·j/mL	85 (50) ng·j/mL
C _{min,0-28j}	0,31 (0,18) mcg/mL	0,81 (0,88) ng/mL

 C_{max} = concentration maximale, ASC_{0-28j} = aire sous la courbe, concentration-temps de zéro à 28 jours, $C_{min,0-28j}$ = concentration pré-dose le jour 28, É.-T. = écart-type

Absorption

Padcev est administré par perfusion intraveineuse et est, en conséquence, immédiatement et entièrement biodisponible.

Distribution

L'estimation moyenne du volume de distribution à l'état d'équilibre du CAM était de 12,8 L après l'administration de 1,25 mg/kg d'enfortumab védotine.

In vitro, la liaison de la MMAE aux protéines plasmatiques humaines variait de 68 à 82 %. Il est peu probable que la MMAE déplace des médicaments se liant fortement aux protéines ou soit déplacée par ceux-ci. Les études *in vitro* indiquent que la MMAE est un substrat de la glycoprotéine-P.

Métabolisme

Une petite fraction de la MMAE libérée de l'enfortumab védotine est métabolisée. Les études *in vitro* indiquent que le métabolisme de la MMAE résulte principalement de l'oxydation par le CYP3A4.

Élimination

La clairance (Cl) moyenne du CAM et de la MMAE non conjuguée chez les patients s'élevait à 0,114 L/h et à 2,11 L/h, respectivement.

Une baisse multiexponentielle de l'élimination du CAM a été observée avec une demi-vie de 3,6 jours.

L'élimination de la MMAE semblait limitée par son taux de libération de l'enfortumab védotine. Une baisse multiexponentielle de l'élimination de la MMAE a été observée avec une demi-vie de 2,6 jours.

L'excrétion de la MMAE se fait principalement dans les selles, et en plus petite proportion dans l'urine. Environ 24 % de la quantité totale de MMAE contenue dans une dose unique d'un autre CAM ont été retrouvés dans les selles et l'urine sous une forme inchangée, sur une période de 1 semaine. La majorité de la MMAE recouvrée a été excrétée dans les selles (72 %). Un profil d'excrétion similaire est attendu pour la MMAE après l'administration de l'enfortumab védotine.

Populations particulières et états pathologiques

Origine ethnique : Selon l'analyse pharmacocinétique de population (69 % [519/748] de Blancs, 21 % [158/748] d'Asiatiques, 1 % [10/748] de Noirs et 8 % [61/748] d'une autre origine ou d'origine inconnue), l'origine ethnique n'a pas d'effet cliniquement important sur la pharmacocinétique de l'enfortumab védotine.

Sexe : Selon l'analyse pharmacocinétique de population, le sexe (73 % [544/748] d'hommes) ne joue pas un rôle déterminant dans la pharmacocinétique de l'enfortumab védotine.

Enfants : La pharmacocinétique de l'enfortumab védotine n'a pas été évaluée chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Personnes âgées : L'analyse pharmacocinétique de population montre que l'âge (min.-max. : 24-90 ans; 60 % [450/748] > 65 ans, 19 % [143/748] > 75 ans) ne joue pas un rôle déterminant dans la pharmacocinétique de l'enfortumab védotine.

Insuffisance hépatique: Éviter l'utilisation de Padcev chez les patients présentant une insuffisance hépatique modérée (classe B de Child-Pugh) ou sévère (classe C de Child-Pugh). Selon l'analyse pharmacocinétique de population utilisant les données d'études cliniques recueillies chez des patients atteints d'un cancer urothélial métastatique, aucune différence significative d'exposition au CAM n'a été observée; et une augmentation de 37 % et de 16 % des concentrations moyennes de la MMAE non conjuguée a été observée chez les patients déjà traités ou jamais traités, atteints d'un carcinome urothélial localement avancé ou métastatique, respectivement, et présentant une insuffisance hépatique légère (taux de bilirubine de 1 à 1,5 × la limite supérieure de la normale [LSN] et taux d'AST < LSN, ou taux de bilirubine ≤ LSN et taux d'AST > LSN, n = 65) en comparaison avec les patients ayant

une fonction hépatique normale. En outre, dans le groupe de l'étude EV-301 traité par Padcev, 53,6 % des patients atteints d'insuffisance hépatique légère et 45,3 % des patients ayant une fonction hépatique normale ont présenté des effets indésirables graves apparus pendant le traitement. L'enfortumab védotine n'a été étudié que chez un nombre restreint de patients présentant une insuffisance hépatique modérée (n = 5) ou sévère (n = 1) dans le cadre d'études portant sur la monothérapie et le traitement d'association. L'effet de la transplantation hépatique sur la pharmacocinétique du CAM ou de la MMAE non conjuguée est inconnu.

Insuffisance rénale: La pharmacocinétique du CAM et de la MMAE non conjuguée a été évaluée après l'administration d'enfortumab védotine (en monothérapie [n = 748] et en association avec le pembrolizumab [n = 561]) chez des patients présentant une insuffisance rénale légère (clairance de la créatinine; $Cl_{Cr} > 60$ à 90 mL/min; n = 485), modérée ($Cl_{Cr} = 30$ à 60 mL/min; n = 573) et sévère ($Cl_{Cr} = 30$ de 15 à < 30 mL/min; n = 39). Aucune différence significative d'exposition au CAM ou à la MMAE non conjuguée n'a été observée dans l'ASC chez des patients présentant une insuffisance rénale légère, modérée ou sévère en comparaison aux patients ayant une fonction rénale normale. L'effet de l'insuffisance rénale terminale ($Cl_{Cr} < 15$ mL/min) avec ou sans dialyse sur la pharmacocinétique du CAM ou de la MMAE non conjuguée est inconnu.

11 CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT

Conserver les flacons de Padcev réfrigérés entre 2 et 8 °C (36 et 46 °F) dans leur emballage d'origine. Ne pas congeler. Ne pas secouer.

12 PARTICULARITÉS DE MANIPULATION DU PRODUIT

Padcev est un agent antinéoplasique. Respecter les procédures de manipulation et d'élimination locales.

PARTIE II: RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

13 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Substance pharmaceutique

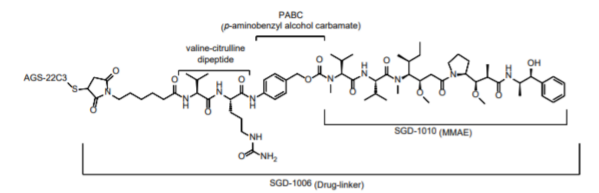
Dénomination commune : enfortumab védotine

Nom chimique : IgG₁-k AGS-22C3 liée de façon covalente à la MMAE

Formule moléculaire et masse moléculaire : $C_{6754}H_{10442}N_{1750}O_{2144}S_{46}$

Masse moyenne: 151 935 Da

Formule développée :



Caractéristiques du produit

L'enfortumab védotine est un conjugué anticorps-médicament (CAM) composé d'un anticorps monoclonal IgG1-kappa (AGS-22C3) dirigé contre la nectine-4, entièrement humain, exprimé dans des cellules ovariennes de hamster chinois (CHO), conjugué à un agent perturbant les microtubules, la monométhylauristatine E (MMAE), par l'intermédiaire d'un segment de liaison maleimidocaproyl valine-citrulline (vc) clivable par protéases.

14 ÉTUDES CLINIQUES

14.1 Études cliniques par indication

Carcinome urothélial localement avancé ou métastatique n'ayant jamais été traité auparavant

Étude EV-302

Tableau 10 : Résumé du plan de l'étude EV-302, enfortumab védotine en association avec le pembrolizumab contre chimiothérapie chez des patients jamais traités, atteints d'un carcinome urothélial non résécable localement avancé ou métastatique

Nº d'étude	Plan de l'étude	Posologie, voies d'administration et durée	Nombre de sujets
EV-302	À répartition aléatoire, en mode ouvert, de phase III, multicentrique Sujets répartis aléatoirement selon un ratio de 1:1 pour recevoir soit l'enfortumab védotine en association avec le pembrolizumab ou la chimiothérapie à base de platine (gemcitabine et cisplatine ou carboplatine)	Les patients du groupe A ont reçu 1,25 mg/kg d'enfortumab védotine par perfusion intraveineuse sur 30 minutes les jours 1 et 8 d'un cycle de 21 jours suivi de 200 mg de pembrolizumab le jour 1 d'un cycle de 21 jours environ 30 minutes après l'administration de l'enfortumab védotine. Les patients du groupe B ont reçu 1000 mg/m² de gemcitabine par perfusion intraveineuse les jours 1 et 8 de chaque cycle de 21 jours et, au choix du chercheur, 70 mg/m² de cisplatine ou de carboplatine (ASC = 4,5 ou 5 mg/mL/min conformément aux lignes directrices locales) par perfusion intraveineuse le jour 1 de chaque cycle de 21 jours.	Padcev en association avec le pembrolizumab (n = 442) Chimiothérapie (n = 444) Total (N = 886)

L'efficacité de l'enfortumab védotine en association avec le pembrolizumab a été évaluée dans une étude de phase III en mode ouvert, à répartition aléatoire, multicentrique à laquelle participaient 886 adultes atteints d'un cancer urothélial non résécable localement avancé ou métastatique n'ayant jamais reçu de traitement à action générale pour une maladie non résécable localement avancée ou métastatique (voir le tableau 11). Les patients qui présentaient une maladie autoimmune ou une

affection médicale nécessitant une immunosuppression, des métastases du système nerveux central évolutives, des symptômes cardiaques (dont l'insuffisance cardiaque congestive) correspondant aux classes III et IV de la New York Heart Association, une insuffisance rénale sévère, une neuropathie sensitive ou motrice de grade II ou supérieur ou un diabète non maîtrisé défini comme un taux d'hémoglobine A_{1c} (Hb A_{1c}) \geq 8 % ou un taux d'Hb A_{1c} \geq 7 % associé à des symptômes du diabète ont été exclus de l'étude. Les patients ont été répartis aléatoirement selon un ratio 1:1 pour recevoir soit l'enfortumab védotine en association avec le pembrolizumab, soit une chimiothérapie à base de platine (gemcitabine et cisplatine ou carboplatine). La répartition aléatoire a été stratifiée par l'admissibilité au cisplatine, l'expression de PD-L1 et la présence de métastases hépatiques. Le traitement par Padcev et le pembrolizumab a été poursuivi jusqu'à la progression de la maladie (d'après la version 1.1. des critères RECIST [Response Evaluation Criteria In Solid Tumors]) ou l'apparition d'une toxicité inacceptable. En l'absence d'une progression de la maladie ou d'une toxicité inacceptable, l'administration du pembrolizumab a été poursuivie pendant un maximum de 35 cycles (soit un maximum d'environ 2 ans).

Tableau 11 : Résumé des données démographiques des patients et des caractéristiques de la maladie au départ, dans l'étude EV-302

	Padcev en	Chimiothérapie	Total
	association avec le pembrolizumab	(n = 444)	(N = 886)
-	(n = 442)		
Âge médian, en année (plage)	69 (37, 87)	69 (22, 91)	69
Catégorie d'âge, n (%)			
< 65 ans	144 (32,6)	135 (30,4)	279 (31,5)
65 à < 75 ans	196 (44,3)	201 (45,3)	397 (44,8)
≥ 75 ans	102 (23,1)	108 (24,3)	210 (23,7)
Sexe, n (%)			
Hommes	344 (77,8)	336 (75,7)	680 (76,7)
Femmes	98 (22,2)	108 (24,3)	206 (23,3)
Origine ethnique, n (%)	- 1	-	
Blancs	308 (69,7)	290 (65,3)	598 (67,5)
Asiatiques	99 (22,4)	92 (20,7)	191 (21,6)
Noirs	3 (0,7)	7 (1,6)	10 (1,1)
Autre	32 (7,2)	55 (12,4)	87 (9,8)
Indice ECOG au départ, n (%)			
0	223 (50,5)	215 (48,4)	438 (49,4)
1	204 (46,2)	216 (48,6)	420 (47,4)
2	15 (3,4)	11 (2,5)	26 (2,9)
Métastases des ganglions	103 (23,3)	104 (23,4)	207 (23,4)

	Padcev en association avec le pembrolizumab (n = 442)	Chimiothérapie (n = 444)	Total (N = 886)
lymphatiques seulement, n (%)			
Métastases viscérales, n (%)	318 (71,9)	318 (71,6)	636 (71,8)
Métastases hépatiques, n (%)	100 (22,6)	99 (22,3)	199 (22,5)
Taux d'HbA _{1c} consigné au départ, n ((%)		
< 5,7 %	205 (46,4)	208 (46,8)	413 (46,6)
Stade de la maladie lors de la répart	ition aléatoire, n (%)		
Cancer urothélial métastatique	421 (95,2)	420 (94,6)	841 (94,9)
Cancer localement avancé	21 (4,8)	24 (5,4)	45 (5,1)
Type histologique, n (%)			
Histologie évoquant un carcinome urothélial	379 (85,7)	373 (84,0)	752 (84,9)
Carcinome urothélial à différenciation squameuse mixte	24 (5,4)	28 (6,3)	52 (5,9)
Autres variantes histologiques mixtes du carcinome urothélial	26 (5,9)	25 (5,6)	51 (5,8)
	202 (45,7)	202 (45,5)	404 (45,6)
Non-admissibilité au cisplatine, n (%)			
Admissibilité au cisplatine, n (%)	240 (54,3)	242 (54,5)	482 (54,4)

Les deux principaux critères d'évaluation de l'efficacité étaient la survie globale (SG) et la survie sans progression (SSP), déterminées par une évaluation centrale indépendante à l'insu (ECII) fondée sur la version 1.1 des critères RECIST. Le taux de réponse globale (TRG), évalué par l'ECII, était un critère d'efficacité supplémentaire. La durée médiane du suivi de cette étude a été de 17,2 mois.

Les résultats d'efficacité étaient constants dans tous les sous-groupes de patients stratifiés. Les résultats sont résumés au tableau 12 et aux figures 1 et 2.

Tableau 12 : Résultats de l'étude EV-302 dans le cancer urothélial localement avancé ou métastatique n'ayant jamais été traité

Critère d'évaluation	Enfortumab védotine + pembrolizumab n = 442	Gemcitabine + platine n = 444
Survie globale		
Nombre (%) de patients présentant des événements	133 (30,1)	226 (50,9)

	Enfortumab védotine + pembrolizumab	Gemcitabine + platine	
Critère d'évaluation	n = 442	n = 444	
Médiane en mois (IC à 95 %) ^a	31,5 (25,4, NE)	16,1 (13,9, 18,3)	
Rapport des risques instantanés ^b (IC à 95 %) ^a	0,468 (0),38, 0,58)	
Valeur <i>p</i> bilatérale ^c	< 0,0	00001	
Survie sans progression ^d			
Nombre (%) de patients présentant des événements	223 (50,5)	307 (69,1)	
Médiane en mois (IC à 95 %) ^a	12,5 (10,4, 16,6)	6,3 (6,2, 6,5)	
Rapport des risques instantanés ^b (IC à 95 %) ^a	0,450 (0),38, 0,54)	
Valeur <i>p</i> bilatérale ^c	< 0,0	00001	
Taux de réponse objective (réponse complète	+ réponse partielle) ^e		
TRO (%) (IC à 95 %) ^e	67,7 (63,1, 72,1)	44,4 (39,7, 49,2)	
Valeur <i>p</i> bilatérale ^f	< 0,00001		
Taux de réponse complète (%)	127 (29,1)	55 (12,5)	
Taux de réponse partielle (%)	169 (38,7)	141 (32,0)	

NE = non estimable

- a. D'après la méthode de transformation bilogarithmique complémentaire (Collett, 1994).
- b. D'après le modèle des risques proportionnels stratifié de Cox.
- c. Calculée au moyen d'un test de Mantel-Haenszel stratifié.
- d. D'après la méthode de Clopper-Pearson (Clopper 1934).
- e. Comprend uniquement les patients présentant une maladie mesurable au départ (437 patients traités par l'enfortumab védotine en association avec le pembrolizumab et 441 patients recevant la gemcitabine + le platine).
- f. Calculée au moyen du test de Cochran-Mantel-Haenszel en tenant compte des facteurs de stratification (l'admissibilité au traitement par le cisplatine, l'expression de PD-L1 et les métastases hépatiques) au moment de la répartition aléatoire.

Figure 1 : Courbe de Kaplan-Meier de la survie globale

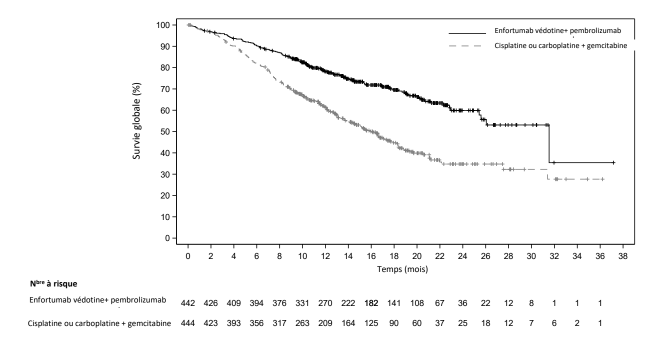
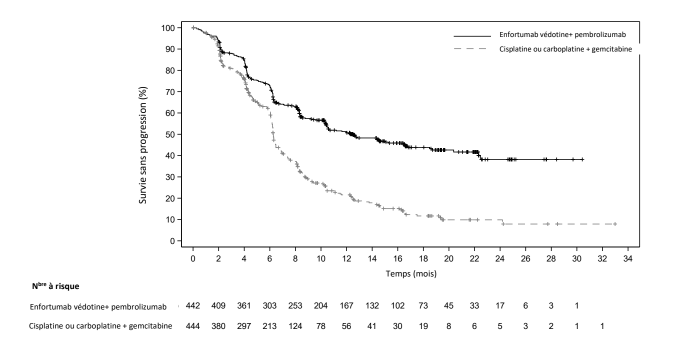


Figure 2 : Courbe de Kaplan-Meier de la survie sans progression



Carcinome urothélial localement avancé et inopérable ou métastatique qui a été traité auparavant

Étude EV-301

Tableau 13 : Résumé du plan de l'étude EV-301, enfortumab védotine contre chimiothérapie chez des patients déjà traités, atteints d'un carcinome urothélial localement avancé et inopérable ou métastatique

N° d'étude	Plan de l'étude	Posologie, voies d'administration et durée	Nombre de sujets
EV-301	À répartition aléatoire, en mode ouvert, de phase III, multicentrique Sujets répartis aléatoirement selon un ratio de 1:1 pour recevoir soit l'enfortumab védotine ou la chimiothérapie	Administration par voie i.v. de 1,25 mg/kg de Padcev (enfortumab védotine pour injection), sur environ 30 minutes, les jours 1, 8 et 15 d'un cycle de 28 jours, jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable	Padcev (n = 301) Chimiothérapie (n = 307) Total (N = 608)

L'efficacité de Padcev a été évaluée dans une étude de phase III (EV-301) menée en mode ouvert, à répartition aléatoire, multicentrique à laquelle participaient 608 patients atteints d'un cancer urothélial localement avancé et inopérable ou métastatique ayant auparavant reçu une chimiothérapie à base de platine et un inhibiteur du PD-1 ou du PD-L1. Les patients ont été répartis aléatoirement selon un ratio de 1:1 pour recevoir Padcev ou une des chimiothérapies suivantes, selon la décision de l'investigateur, avant la répartition aléatoire : docétaxel (38 %), paclitaxel (36 %) ou vinflunine (26 %). La répartition aléatoire a été stratifiée par l'indice fonctionnel ECOG (0 ou 1), la région (Europe occidentale ou États-Unis ou le reste du monde) et la présence de métastases hépatiques (oui ou non).

Étaient exclus de l'étude les patients qui présentaient des métastases du système nerveux central évolutives, des symptômes cardiaques (dont l'insuffisance cardiaque congestive) correspondant aux classes III et IV de la New York Heart Association, une insuffisance rénale sévère, une neuropathie sensitive ou motrice de grade II ou supérieur, ou un diabète non maîtrisé défini comme un taux d'hémoglobine A_{1c} (Hb A_{1c}) \geq 8 % ou un taux d'Hb A_{1c} \geq 7 % associé à des symptômes du diabète.

Tableau 14 : Résumé des données démographiques des patients et des caractéristiques de la maladie au départ, dans l'étude EV-301

	Padcev (n = 301)	Chimiothérapie (n = 307)	Total (N = 608)
Âge médian, en année (plage)	68,0 (34,0; 85,0)	68,0 (30,0; 88,0)	68,0 (30,0; 88,0)
Catégorie d'âge, n (%)			
< 65 ans	108 (35,9)	111 (36,2)	219 (36,0)
65 à < 75 ans	141 (46,8)	128 (41,7)	269 (44,2)
≥ 75 ans	52 (17,3)	68 (22,1)	120 (19,7)

	Padcev (n = 301)	Chimiothérapie (n = 307)	Total (N = 608)
Sexe, n (%)	(11 – 301)	(11 - 307)	(14 = 000)
Hommes	238 (79,1)	232 (75,6)	470 (77,3)
Femmes	63 (20,9)	75 (24,4)	138 (22,7)
Origine ethnique	I		
Blancs	159 (52,8)	155 (50,5)	314 (51,6)
Asiatiques	97 (32,2)	103 (33,6)	200 (32,9)
Noirs	2 (0,7)	2 (0,7)	4 (0,7)
ECOG de référence, n (%)	I		
0	120 (39,9)	124 (40,4)	244 (40,1)
1	181 (60,1)	183 (59,6)	364 (59,9)
Métastases viscérales, n (%)	234 (77,2)	250 (81,7)	484 (79,7)
Métastases hépatiques, n (%)	93 (30,9)	95 (30,9)	188 (30,9)
Type de traitement antérieur à base	de platine, n (%)		
À base de cisplatine uniquement	193 (64,1)	190 (61,9)	383 (63,0)
À base de carboplatine uniquement	74 (24,6)	85 (27,7)	159 (26,2)
À base de cisplatine et de carboplatine	34 (11,3)	31 (10,1)	65 (10,7)

Trente-quatre pour cent des patients étaient porteurs de tumeurs situées dans les voies supérieures, dont le pelvis rénal et l'uretère. Chez 76 % des patients, l'histologie du carcinome à cellules transitionnelles (CCT) était pure; 14 % des patients présentaient d'autres variantes histologiques du CCT et 10 % des patients présentaient des tumeurs dont l'histologie était différente, dont l'adénocarcinome et le carcinome à cellules squameuses. Le nombre médian de traitements antérieurs était de 2 (min.-max. : $1 \ge 3$). Le nombre de lignes de traitement antérieur était de 1, 2 et ≥ 3 chez respectivement 13 %, 74 % et 13 % des patients traités par Padcev qui avaient reçu un traitement antérieur. En outre, plus de 98 % des patients de ce groupe utilisaient un inhibiteur de points de contrôle; 55 % recevaient un inhibiteur du PD-1 et 44 % recevaient un inhibiteur du PD-L1.

Le principal critère d'évaluation de l'efficacité était la survie globale (SG). La survie sans progression (SSP) et le taux de réponse globale (TRG) selon une évaluation de l'investigateur fondée sur les critères RECIST v1.1 étaient des critères secondaires. La durée médiane du suivi de cette étude a été de 11,1 mois. Les résultats sont résumés au tableau 10 et aux figures 3 et 4.

Tableau 15 : Résultats de l'étude EV-301 sur le carcinome urothélial localement avancé et inopérable ou métastatique qui avait été traité auparavant

Critère d'évaluation	Padcev n = 301	Chimiothérapie n = 307				
Survie globale						
Nombre (%) de patients présentant des événements	134 (44,5)	167 (54,4)				
Médiane en mois (IC à 95 %)	12,9 (10,6, 15,2)	9,0 (8,1, 10,7)				
Rapport des risques instantanés (IC à 95 %)	0,70 (0,56, 0,89)					
Valeur <i>p</i> unilatérale	0,00142*					
Survie sans progression*						
Nombre (%) de patients présentant des événements	201 (66,8)	231 (75,2)				
Médiane en mois (IC à 95 %)	5,6 (5,3, 5,8)	3,7 (3,5, 3,9)				
Rapport des risques instantanés (IC à 95 %)	0,62 (0,51, 0,75)					
Valeur <i>p</i> unilatérale	< 0,00001 [‡]					
Taux de réponse globale (réponse complète + réponse partielle)						
TRG (IC à 95 %)	40,6 (35,0, 46,5)	17,9 (13,7, 22,8)				
Valeur <i>p</i> unilatérale	< 0,001					
Taux de réponse complète (%)	4,9	2,7				
Taux de réponse partielle (%)	35,8	15,2				

^{*} Selon un test de Mantel-Haenszel stratifié. Les facteurs de stratification étaient l'indice fonctionnel ECOG, la région et les métastases hépatiques. Limite d'efficacité prédéterminée = 0,00679.

[‡] Selon un test de Mantel-Haenszel stratifié. Les facteurs de stratification étaient l'indice fonctionnel ECOG, la région et les métastases hépatiques. Limite d'efficacité prédéterminée = 0,02189.



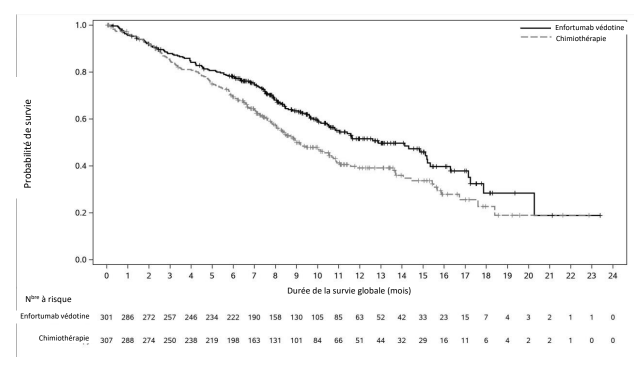
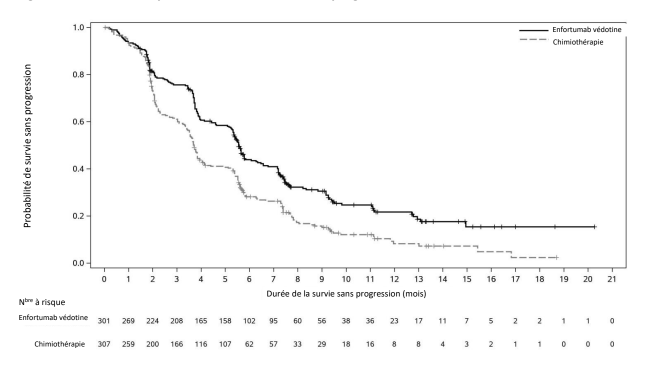


Figure 4 : Courbe de Kaplan-Meier de la survie sans progression



14.4 Immunogénicité

Le fait de comparer l'incidence de la formation d'anticorps d'une étude ou d'un produit à l'autre comporte un risque d'erreur, puisque les méthodes de dosage utilisées ne sont pas toutes du même type et diffèrent en matière de sensibilité et/ou de spécificité.

L'immunogénicité de l'enfortumab védotine administré à une dose de 1,25 mg/kg a été testée chez 590 patients au total; un résultat positif a été confirmé chez 15 patients au départ pour les anticorps antithérapeutiques, et chez les patients qui avaient eu un résultat négatif au départ (n = 575), un total de 16 (2,8 %) patients ont obtenu un résultat positif après le début de l'étude.

L'immunogénicité contre l'enfortumab védotine après l'administration d'enfortumab védotine en association avec le pembrolizumab a été testée chez 490 patients au total; un résultat positif a été confirmé chez 24 patients au départ pour les anticorps antithérapeutiques, et chez les patients qui avaient eu un résultat négatif au départ (n = 466), un total de 14 (3,0 %) patients ont obtenu un résultat positif après le début de l'étude.

En raison du nombre restreint de patients présentant des anticorps dirigés contre Padcev, aucune conclusion ne peut être tirée en ce qui concerne un effet potentiel de l'immunogénicité sur la pharmacocinétique, la pharmacodynamie, l'efficacité ou l'innocuité.

15 MICROBIOLOGIE

Aucune information microbiologique n'est requise pour ce médicament.

16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

Toxicologie générale :

Des études de toxicité à doses répétées conformes aux bonnes pratiques de laboratoire ont été menées chez des rats, qui ont reçu par voie intraveineuse des doses de 2, 5 ou 10 mg/kg une fois par semaine pendant 4 semaines. Par la suite, il y avait soit une période de rétablissement de 6 semaines, soit des doses de 0,5, 2 ou 5 mg/kg étaient administrées une fois par semaine pendant 13 semaines. Des études de toxicité à doses répétées conformes aux bonnes pratiques de laboratoire ont aussi été menées chez des macaques cynomolgus, chez lesquels l'administration par voie intraveineuse de 1, 3 ou 6 mg/kg une fois par semaine pendant 4 semaines avait été suivie d'une période de rétablissement de 6 semaines. Le profil de toxicité chez les macaques a été comparable à celui observé chez les rats. Une mortalité a été observée tant chez les rats que chez les macaques à des niveaux d'exposition initiaux qui étaient au moins 6 fois plus élevés que le niveau d'exposition chez l'humain à la dose clinique recommandée.

Les principaux organes touchés par la toxicité chez les rats et les macaques ont été la peau et le site d'injection (abrasions, plaies, rougeur/sécheresse de la peau, avec inflammation, hyperplasie épidermique, hyperkératose, ulcères et nécrose de cellules isolées de l'épiderme et/ou des annexes), la moelle osseuse (moelle osseuse pauvre et réduction du nombre de globules rouges, du taux d'hémoglobine, de l'hématocrite et du nombre de neutrophiles et d'éosinophiles) et les organes sexuels des mâles (testicules, épididyme, prostate, glandes mammaires et vésicules séminales, dont augmentation du nombre de figures mitotiques et dégénérescence des tubules séminifères, et hypospermie dans l'épididyme). Les autres organes cibles touchés par la toxicité ont été les glandes mammaires, le tissu lymphoïde (réduction de la cellularité et augmentation du nombre de figures mitotiques), le foie (augmentations transitoires des enzymes hépatiques et augmentation du nombre

de figures mitotiques), les yeux (augmentation minime du nombre de figures mitotiques dans la cornée sans corrélation avec l'examen ophtalmologique dans l'étude de 13 semaines menée chez les rats) et les voies gastro-intestinales (augmentation du nombre de figures mitotiques dans l'épithélium des intestins).

Des observations cutanées reliées à la dose ont été faites chez les rats et les macaques cynomolgus à des niveaux d'exposition correspondant respectivement à environ 2 à 3 fois et 1 fois le niveau d'exposition chez l'humain à la dose clinique recommandée. Dans la moelle osseuse, des observations reliées à la dose ont été faites à des niveaux d'exposition d'environ 2 à 3 fois le niveau d'exposition chez l'humain à la dose clinique recommandée. Chez les rats mâles, une toxicité pour la reproduction a été observée à toutes les doses. Tous les effets toxiques observés avaient disparu après une période de rétablissement de 6 semaines, sauf ceux sur les testicules. Chez les rats, l'ASC à la dose de 5 mg/kg, dose maximale tolérée, a été environ 2 à 3 fois plus élevée que le niveau d'exposition chez l'humain à la dose clinique recommandée. Chez les macaques, l'ASC à la dose sans effet nocif observé (DSENO), soit 3 mg/kg, a été environ 3 fois plus élevée que le niveau d'exposition chez l'humain à la dose clinique recommandée.

Cancérogénicité:

Aucune étude sur la cancérogénicité avec l'enfortumab védotine ou l'agent cytotoxique à petite molécule (MMAE) n'a été menée.

Génotoxicité:

La MMAE était génotoxique dans le test du micronoyau de moelle osseuse de rat par un effet aneugène. Cet effet est cohérent avec l'effet pharmacologique de la MMAE en tant qu'agent perturbant les microtubules. La MMAE ne s'est pas avérée mutagène dans le test de mutation inverse bactérienne (test d'Ames) ou le test de mutation directe L5178Y sur cellules de lymphome de souris.

Toxicologie pour la reproduction et le développement :

Diminution de la fertilité

Aucune étude sur la fertilité n'a été menée concernant l'enfortumab védotine ou la MMAE. Cependant, des études de toxicité à doses répétées menées chez les rats indiquent que l'enfortumab védotine est susceptible d'altérer la fonction reproductive et la fertilité masculines.

L'administration de doses hebdomadaires ≥ 2 mg/kg (environ 1 fois le niveau d'exposition chez l'humain à la dose recommandée) a été associée à une réduction du poids des testicules et de l'épididyme. Les observations histopathologiques comprenaient une dégénérescence/atrophie des cellules germinales et une perte de cellules germinales dans les tubules séminifères, ainsi que des spermatides et des figures mitotiques anormales dans les testicules. Les observations microscopiques dans l'épididyme comprenaient débris de cellules luminales, hypospermie et spermatides anormales. Les altérations des testicules et de l'épididyme n'avaient pas disparu après la période de rétablissement.

Bien qu'ils n'aient pas été observés avec l'enfortumab védotine, des effets ovariens ont été relevés dans des études évaluant la toxicité de doses répétées d'autres CAM contenant de la MMAE. Une diminution légère ou modérée des follicules ovariens secondaires et tertiaires, voire leur absence, a été observée chez de jeunes macaques cynomolgus femelles ayant reçu des doses de 3 mg/kg ou plus 1 fois par semaine, pendant 4 semaines. Aucun changement n'a été noté en ce qui concerne les follicules primordiaux. Les effets observés sur les follicules secondaires et tertiaires montraient des signes de rétablissement 6 semaines après l'administration de la dernière dose.

Toxicité développementale

Dans une étude de toxicologie sur le développement embryofœtal menée chez les rats, l'enfortumab védotine a entraîné une diminution du gain de poids maternel liée à la dose (2 ou 5 mg/kg) et une réduction de la consommation alimentaire à la dose de 5 mg/kg. Les observations cliniques comprenaient une perte de fourrure aux deux paliers de dose (un animal par palier de dose) ainsi qu'une formation de croûtes sur le dos ou le ventre chez un animal à la dose de 5 mg/kg.

Une toxicité fœtale a été observée pour les deux paliers de dose, c'est-à-dire 2 mg/kg et 5 mg/kg (1 fois et 3 fois la C_{max} chez l'humain, respectivement), avec une portée plus petite pour le palier de dose de 2 mg/kg et la perte complète de la portée pour le groupe recevant la dose de 5 mg/kg/jour. La diminution de la taille de la portée se reflétait dans une augmentation des résorptions précoces. Le poids fœtal moyen des fœtus survivants au palier de dose de 2 mg/kg était réduit par rapport au témoin.

Des effets toxiques maternels, une létalité embryofœtale, une réduction du poids des fœtus et des malformations structurelles ont été observés avec une dose d'enfortumab védotine de 2 mg/kg (exposition semblable à l'exposition clinique à la dose recommandée) et une dose de 0,2 mg/kg de MMAE (C_{max} 1,1 fois la C_{max} chez l'humain à la dose clinique recommandée) administrées aux jours 6 et 13 de gestation. Les observations comprenaient des malformations structurelles (rotation anormale des pattes postérieures, doigt manquant aux pattes antérieures, langue pendante, laparoschisis et agnathie) et des anomalies squelettiques (sternèbres asymétriques, sternèbres fusionnées, ossification incomplète des sternèbres et malformation des sternèbres, ossification unilatérale des corps vertébraux thoraciques et arcade cervicale difforme ou fusionnée).

Toxicologie particulière :

Aucune étude de toxicologie particulière n'a été menée.

Toxicité chez les jeunes animaux :

Aucune étude portant sur la toxicité n'a été menée chez de jeunes animaux.

RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

LISEZ CE DOCUMENT POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

PADCEV

enfortumab védotine pour injection

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à recevoir **Padcev** et chaque fois que votre ordonnance est renouvelée. Ce feuillet est un résumé et il ne contient donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de ce produit.

Discutez avec votre professionnel de la santé de votre maladie et de votre traitement et demandez-lui si de nouveaux renseignements sur **Padcev** sont disponibles.

Pourquoi utilise-t-on Padcev?

Padcev est un médicament utilisé pour traiter les adultes atteints d'un cancer de la vessie ou d'un cancer des voies urinaires (bassinet du rein, uretère ou urètre) qui s'est étendu ou qui ne peut pas être enlevé chirurgicalement.

- Vous pouvez utiliser Padcev en association avec le pembrolizumab ou
- Vous pouvez utiliser Padcev seul si vous avez reçu une chimiothérapie contenant du platine et un médicament d'immunothérapie.

Mises en garde et précautions importantes

- Réactions cutanées: Des réactions cutanées sévères et mortelles, y compris un syndrome de Stevens-Johnson et une nécrolyse épidermique toxique, sont survenues chez des patients traités par Padcev (voir la section Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à Padcev?)
- Hyperglycémie (sucre sanguin élevé): Une hyperglycémie, affection grave appelée acidocétose diabétique, et des décès sont survenus chez des patients traités par Padcev qui présentaient ou non un diabète (voir la section Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à Padcev?)

Padcev pourrait être administré en association avec le pembrolizumab; veuillez également lire les renseignements destinés aux patients relatifs à ce médicament. Si vous avez des questions à propos du pembrolizumab, consultez votre médecin.

Comment Padcev agit-il?

Padcev contient de l'enfortumab védotine. L'enfortumab védotine se compose de deux parties. Une partie appartient au groupe de médicaments appelés anticorps monoclonaux ou AcM; l'autre, à un groupe de médicaments appelés antimitotiques. Ce traitement tue la cellule cancéreuse une fois que l'anticorps l'a trouvée.

Quels sont les ingrédients de Padcev?

Ingrédient médicinal: enfortumab védotine

Ingrédients non médicinaux : monochlorhydrate d'histidine monohydraté, polysorbate 20, tréhalose dihydraté

Padcev se présente sous la ou les formes pharmaceutiques suivantes :

Padcev se présente sous la forme de flacons à usage unique contenant 20 mg ou 30 mg d'enfortumab védotine pour injection.

N'utilisez pas Padcev dans les cas suivants :

 Vous êtes allergique à l'enfortumab védotine ou à un ingrédient quelconque contenu dans ce médicament.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre ou de recevoir Padcev, afin d'aider à éviter les effets secondaires et assurer la bonne utilisation du médicament. Informez votre professionnel de la santé de tous vos problèmes et états de santé, notamment si :

- vous avez des antécédents d'hyperglycémie ou de diabète;
- vous avez un des problèmes de peau suivants qui pourraient être le signe d'une réaction :
 - éruption ou démangeaison qui continue à s'aggraver ou qui revient après le traitement;
 - cloque ou desquamation;
 - plaies ou ulcères douloureux dans la bouche ou le nez, la gorge, ou une peau autour du pénis ou du vagin;
 - fièvre ou symptômes grippaux ou des ganglions lymphatiques enflés;
- vous ressentez actuellement des engourdissements ou des fourmillements dans les mains ou les pieds;
- vous avez des problèmes oculaires comme des yeux très secs et/ou une vision trouble
- vous avez ou avez déjà eu des problèmes de foie;
- vous avez ou avez déjà eu des problèmes de reins.

Autres mises en garde

Patientes:

- Padcev pourrait présenter un risque pour votre enfant à naître et vous ne devez pas l'utiliser si vous êtes enceinte.
- Si vous pouvez devenir enceinte, votre professionnel de la santé vous fera passer un test de grossesse avant que vous ne commenciez le traitement par Padcev.
- Vous devrez utiliser une méthode de contraception efficace pendant la durée de votre traitement et au moins 6 mois après avoir arrêté Padcev.
- On ignore si Padcev passe dans le lait maternel humain et s'il pourrait nuire à votre bébé. Vous ne devrez pas allaiter pendant la durée de votre traitement et au moins

6 mois après avoir arrêté Padcev.

Patients dont les partenaires sont enceintes, pourraient être enceintes ou pourraient le devenir :

• Vous devrez utiliser une méthode de contraception efficace pendant la durée de votre traitement et au moins 4 mois après avoir arrêté Padcev.

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous les médicaments et produits de santé que vous prenez, y compris : médicaments d'ordonnance et en vente libre, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.

Les produits ci-dessous pourraient interagir avec Padcev :

• Certains médicaments pourraient modifier la quantité de Padcev dans votre corps, tels que le kétoconazole (un antifongique).

Comment Padcev s'administre-t-il?

- Padcev vous sera administré par un professionnel de la santé dans un établissement de santé.
- Padcev vous sera administré par perfusion intraveineuse (i.v.), dans une veine.
 L'administration du produit dure 30 minutes.
- Si vous recevez Padcev en association avec le pembrolizumab, chaque cycle dure 21 jours. Vous recevrez Padcev les jours 1 et 8 de chaque cycle.
- Si vous recevez Padcev seul, Padcev vous sera administré sur une période de 28 jours, soit un « cycle ». Ce médicament vous sera administré une fois par semaine, pendant 3 semaines, pour chaque cycle. Puis vous ferez une pause de 1 semaine avant de recommencer un nouveau cycle.
- Votre professionnel de la santé vous indiquera le nombre de cycles de traitement dont vous avez besoin.
- Durant le traitement par ce médicament, il se peut que vous subissiez des analyses de sang.

Dose habituelle

La dose de Padcev dépend de votre poids. La dose de départ habituelle pour ce médicament est de 1,25 mg pour chaque kilogramme de poids corporel, jusqu'à 100 kg. Votre professionnel de la santé peut être amené à interrompre ou à cesser la prise du médicament, ou à en réduire la dose. Cela peut arriver si vous présentez certains effets secondaires ou si votre maladie s'aggrave.

Surdose

Il est peu probable que vous receviez trop de Padcev, car vous serez étroitement surveillé par des professionnels de la santé pendant la perfusion.

Si vous pensez qu'une personne dont vous vous occupez ou que vous-même avez reçu une trop grande quantité de Padcev, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même en l'absence de symptômes.

Dose omise

Si vous manquez votre rendez-vous pour recevoir Padcev, faites tout ce qui est en votre pouvoir pour recevoir la dose omise le plus tôt possible. Les doses doivent être administrées avec au moins 1 semaine d'écart.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à Padcev?

Lorsque vous prenez ou recevez Padcev, avec ou sans le pembrolizumab, vous pourriez présenter des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés ci-dessous. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Effets très fréquents

- faible quantité de globules rouges (anémie)
- mal de cœur (nausées)
- selles liquides (diarrhée)
- vomissements
- fatigue
- perte d'appétit
- mauvais goût dans la bouche
- éruption cutanée
- perte de cheveux
- perte de poids
- quantité élevée d'une enzyme appelée aspartate aminotransférase ou alanine aminotransférase
- démangeaisons
- variations dans les tests des fonctions hépatique et rénale
- augmentation du taux d'acide urique dans le sang
- peau sèche
- difficulté à dormir
- difficulté à aller à la selle (constipation)
- mal de ventre
- fièvre
- infection des voies urinaires
- douleur dans les muscles et les os
- saignement

Effets fréquents

- faible nombre d'un type de globules blancs appelé neutrophiles (neutropénie);
- faible nombre de plaquettes
- augmentation du taux de lipase

- infection dans le sang
- changement de couleur ou assombrissement anormal de la peau (hyperpigmentation de la peau, changement de couleur de la peau, trouble de la pigmentation)

La prise de Padcev en association avec le pembrolizumab peut causer des effets secondaires supplémentaires, notamment :

Effets très fréquents

- baisse de l'activité de la glande thyroïde (hypothyroïdie)
- enflure des jambes ou des mains (œdème périphérique)
- COVID-19 (infection causée par un virus appelé « coronavirus » [SRAS-CoV-2])
- toux
- essoufflement (dyspnée)
- faible taux de calcium dans le sang (hypocalcémie)

Effets fréquents

- problème de foie (hépatite) pouvant entraîner une coloration jaune de la peau et du blanc des yeux
- taux élevé d'une hormone sécrétée par la thyroïde (hyperthyroïdie)
- faible taux d'hormones sécrétées par les glandes surrénales (insuffisance surrénalienne)

Effets peu fréquents

- inflammation des muscles (myosite)
- faiblesse musculaire grave (myasthénie grave)
- très faible taux de globules blancs accompagné de fièvre (neutropénie fébrile)
- lésion du muscle cardiaque (myocardite)
- battements cardiagues rapides au repos (tachycardie)
- enflure de l'hypophyse (hypophysite)
- taux élevé de sucre dans le sang (diabète sucré)
- enflure de la thyroïde (thyroïdite)
- enflure et rougeur des yeux (uvéite)
- enflure du pancréas (pancréatite)
- problème de foie causé par un dérèglement du système immunitaire (hépatite à médiation immunitaire)
- inflammation douloureuse de l'intestin (cholangite sclérosante)
- enflure causée par un dérèglement du système immunitaire (sarcoïdose)
- infection du sang (sepsis)
- enflure du cerveau causée par un dérèglement du système immunitaire (encéphalite à médiation immunitaire)
- enflure des reins causée par un dérèglement du système immunitaire (néphrite à médiation immunitaire)
- réaction allergique (hypersensibilité)

Si vous prenez Padcev en association avec le pembrolizumab, lisez également les

renseignements destinés aux patients relatifs à ce médicament.

Si vous éprouvez des effets secondaires graves pendant que vous recevez Padcev seul (en monothérapie) ou en association avec le pembrolizumab (voir le tableau ci-dessous), veuillez consulter votre professionnel de la santé. Ce dernier pourrait vous donner d'autres médicaments afin de prévenir la survenue de complications plus sévères et d'atténuer vos symptômes. Il pourrait également suspendre l'administration de votre prochaine dose de Padcev, réduire la dose de Padcev ou mettre fin à votre traitement par Padcev. Certains effets secondaires peuvent être très fréquents (toucher plus de 1 personne sur 10); d'autres, fréquents (toucher moins de 1 personne sur 10, mais plus de 1 personne sur 100); d'autres, peu fréquents (toucher moins de 1 personne sur 100, mais plus de 1 personne sur 1000); et d'autres, rares (toucher moins de 1 personne sur 1000).

Effets secondaires graves et mesures à prendre				
Symptôme ou effet	Consultez votre professionnel de la santé.		Cessez de recevoir le médicament et	
	Dans les cas sévères	Dans tous les cas	obtenez immédiatement	
	seulement		des soins médicaux	
TRÈS FRÉQUENT (monothérapie	et traitement d'ass	ociation)		
Hyperglycémie (sucre sanguin				
élevé) : besoin fréquent		X		
d'uriner, augmentation de la		^		
soif, vision brouillée				
Neuropathie périphérique				
(lésions au niveau des nerfs) :		X		
faiblesse, engourdissement et				
douleur dans les mains et les				
pieds				
FRÉQUENT (monothérapie et tra	itement d'associati	on)		
Problèmes cardiaques (rythme				
cardiaque rapide) : cœur qui		X		
bat plus vite que d'habitude				
Problèmes oculaires : yeux				
secs, vision trouble,		X		
larmoiement accru,		^		
changements de la vision				
Extravasation au site de				
perfusion (écoulement du				
médicament hors des vaisseaux				
sanguins): rougeur, douleur,			X	
enflure, ecchymose (bleu)				
infection ou cloques au point de				
perfusion				

Effets secondaires graves et mesures à prendre				
Symptôme ou effet	Consultez votre professionnel de la santé.		Cessez de recevoir le médicament et	
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	obtenez immédiatement des soins médicaux	
Symptômes respiratoires et problèmes pulmonaires				
(inflammation des poumons):		X		
toux, essoufflement, douleur ou				
gêne thoracique				
RARE (monothérapie et traitement d'association)				
Réactions cutanées sévères				
(notamment le syndrome de				
Stevens-Johnson, la nécrolyse				
épidermique toxique) : douleur				
cutanée étendue inexpliquée,				
cloques sur la peau et les			X	
muqueuses, urticaire,				
gonflement de la langue,				
éruption cutanée rouge ou				
violette qui s'étend ou peau qui				
pèle sans raison apparente				

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire incommodant qui n'est pas mentionné ici ou qui s'aggrave au point de perturber vos activités quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer à Santé Canada les effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation des produits de santé de l'une des deux façons suivantes :

- en consultant la page Web sur la déclaration des effets secondaires
 (https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html) pour savoir comment faire une déclaration en ligne, par courriel, ou par télécopieur; ou
- en composant le numéro sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE: Consultez votre professionnel de la santé si vous souhaitez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Conservation

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

Padcev sera conservé par le professionnel de la santé, à l'hôpital ou à la clinique. Voici les détails sur la conservation de ce médicament :

Ne pas utiliser ce médicament après sa date de péremption. Cette date est indiquée sur l'emballage et sur l'étiquette du flacon après les lettres « EXP ». Votre professionnel de la santé vérifiera cette date avant de vous administrer ce médicament.

Conserver ce médicament entre 2 et 8 °C. Ne pas congeler. Ne pas secouer le flacon. Ne pas exposer au soleil. Ne pas conserver le restant non utilisé de la solution pour perfusion en vue de l'utiliser plus tard. Éliminer le médicament non utilisé et les déchets conformément aux exigences locales.

Pour en savoir plus sur Padcev:

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Consultez la monographie intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements destinés aux patients. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html), le site Web du fabricant (www.pfizer.ca), ou peut être obtenu en composant le 1-800-463-6001.

Le présent feuillet a été rédigé par Pfizer Canada SRI.

Padcev est une marque déposée de Seagen Inc. au Canada.

Dernière révision : 19 septembre 2025