

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VELETRI 0,5 mg, poudre pour solution pour perfusion
VELETRI 1,5 mg, poudre pour solution pour perfusion

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque flacon contient 0,531 mg d'époprosténol sodique équivalent à 0,5 mg d'époprosténol.
1 ml de solution reconstituée contient 0,1 mg d'époprosténol (sous forme d'époprosténol sodique) (0,5 mg d'époprosténol dans 5 ml de solvant).

Chaque flacon contient 1,593 mg d'époprosténol sodique équivalent à 1,5 mg d'époprosténol.
1 ml de solution reconstituée contient 0,3 mg d'époprosténol (sous forme d'époprosténol sodique) (1,5 mg d'époprosténol dans 5 ml de solvant).

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution pour perfusion
Poudre de couleur blanc à blanc-cassé
Pour le pH de la solution diluée voir rubrique 4.4

4. DONNEES CLINIQUES

4.1 Indications thérapeutiques

VELETRI est indiqué dans :

L'Hypertension artérielle pulmonaire

VELETRI est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle pulmonaire (HTAP) (HTAP idiopathique ou héritable et HTAP associée à une connectivite) chez les patients en classe fonctionnelle III-IV (OMS) pour améliorer la capacité à l'effort (voir rubrique 5.1).

La dialyse rénale

VELETRI est indiqué pour une utilisation dans l'hémodialyse, en situation d'urgence, lorsque l'utilisation de l'héparine comporte un risque élevé de provoquer ou d'exacerber des saignements, ou lorsque l'héparine est contre-indiquée (voir rubrique 5.1).

4.2 Posologie et mode d'administration

Posologie

Hypertension artérielle pulmonaire

VELETRI doit être administré uniquement en perfusion continue par voie intraveineuse.

Le traitement doit être uniquement initié et suivi par un médecin expérimenté dans le traitement de l'hypertension artérielle pulmonaire.

Titration à court terme (aigu)

Le traitement doit être initié dans une structure hospitalière disposant d'un équipement de réanimation adapté.

Une titration à court terme administrée par une voie veineuse périphérique ou centrale est nécessaire pour déterminer le débit de perfusion à long terme. La perfusion est débutée avec un débit de 2 ng/kg/min et augmentée par paliers de 2 ng/kg/min séparés par un intervalle minimum de 15 minutes, jusqu'à l'observation d'une réponse hémodynamique optimale et/ou l'apparition d'effets pharmacologiques limitant l'augmentation de la dose.

Dans le cas où le débit initial de perfusion de 2 ng/kg/min n'est pas toléré, une dose plus faible tolérée par le patient doit être identifiée pour débiter le traitement.

Perfusion continue au long cours

La perfusion continue au long cours de VELETRI doit se faire au moyen d'un cathéter veineux central. Des perfusions par voie intraveineuse périphérique peuvent être temporairement utilisées jusqu'à la mise en place d'une voie d'abord centrale. Les perfusions au long cours doivent être débutées avec un débit inférieur de 4 ng/kg/min au débit de perfusion maximal toléré déterminé lors de titration à court terme. Dans le cas où le débit de perfusion maximal toléré est de 5 ng/kg/min ou moins, la perfusion au long cours doit être débutée à 1 ng/kg/min.

Ajustements posologiques

Les débits de perfusion au long cours doivent être modifiés en fonction de la persistance, la récurrence ou l'aggravation des symptômes d'hypertension artérielle pulmonaire ou de la survenue d'effets indésirables liés à des doses trop élevées de VELETRI.

En général, des augmentations de la dose utilisée à l'initiation du traitement s'avèrent nécessaires au cours du temps. Les augmentations de dose doivent être envisagées si les symptômes d'hypertension artérielle pulmonaire persistent, ou réapparaissent après une amélioration. Le débit de perfusion doit alors être augmenté par paliers de 1 à 2 ng/kg/min, à un intervalle de temps suffisant pour permettre l'évaluation de la réponse clinique, ces intervalles doivent être d'au moins 15 minutes. Une fois le nouveau débit de perfusion déterminé, le patient devra être gardé en observation, sous surveillance pendant plusieurs heures de la pression artérielle en position debout et couchée et du rythme cardiaque afin de s'assurer de la bonne tolérance de la nouvelle dose.

Lors de la perfusion au long cours, la survenue d'événements pharmacologiques dose-dépendants similaires à ceux observés lors de la phase de recherche de dose peut nécessiter une diminution du débit de perfusion, mais les effets indésirables peuvent parfois aussi disparaître sans ajustement posologique. La diminution de doses doit se faire de façon progressive par paliers de 2 ng/kg/min en respectant un intervalle minimum de 15 minutes. Elle sera poursuivie jusqu'à disparition des effets indésirables dose-dépendants. L'interruption brutale de la perfusion de VELETRI ou des diminutions brusques et importantes du débit de perfusion doivent absolument être évitées car elles entraînent un risque d'effet rebond dont l'évolution peut être fatale (voir rubrique 4.4). Sauf dans les situations menaçant le pronostic vital à court terme (ex : perte de connaissance, collapsus, etc), le débit de perfusion de VELETRI, doit être ajusté uniquement sous le contrôle d'un médecin.

Dialyse rénale

VELETRI est destiné à la perfusion continue uniquement, soit par voie intravasculaire soit dans le circuit d'alimentation en sang de l'appareil de dialyse.

Le schéma posologique de perfusion suivant s'est avéré efficace chez l'adulte :

- Avant la dialyse : 4 ng/kg/min par voie intraveineuse pendant 15 minutes
- Pendant la dialyse : 4 ng/kg/min dans la ligne artérielle du dialyseur

La perfusion doit être arrêtée à la fin de la dialyse.

La dose recommandée pour la dialyse rénale ne pourra être dépassée que si la pression artérielle du patient est attentivement surveillée.

Sujets âgés

Aucune information spécifique concernant l'utilisation de VELETRI chez les patients de plus de 65 ans dans le cadre d'une dialyse rénale ou d'une hypertension artérielle pulmonaire n'est disponible. Une prudence particulière est recommandée chez les patients âgés, en raison de la fréquence plus élevée d'une diminution de la fonction hépatique, rénal (dans le cas de l'hypertension artérielle pulmonaire) ou cardiaque et de pathologies ou traitements médicamenteux associés.

Population pédiatrique

La sécurité et l'efficacité de VELETRI chez les enfants n'ont pas encore été établies.

Mode d'administration

L'administration à long terme de VELETRI est effectuée par voie intraveineuse via un cathéter veineux central et à l'aide d'une pompe à perfusion ambulatoire. Le patient doit être correctement formé à tous les aspects des soins du cathéter veineux central, dans la préparation aseptique de la solution injectable par voie intraveineuse de VELETRI, et dans la préparation et le changement de la cassette du médicament de la pompe à perfusion, et de la tubulure d'extension

Des informations supplémentaires concernant les matériaux potentiellement utilisables, les pompes à perfusion ambulatoires et les instructions de connexion des systèmes d'accès intraveineux, à utiliser pour l'administration de VELETRI sont fournies dans la rubrique 6.6.

Réduction du risque d'infections systémiques liées au cathéter

Une attention particulière doit être accordée aux recommandations de la rubrique 4.4 et des suivantes afin de contribuer à réduire le risque d'infections systémiques liées au cathéter.

Les soins apportés au cathéter veineux central et au site de sortie du cathéter doivent suivre les recommandations médicales établies.

Seules des tubulures d'extension avec un filtre de 0,22 micron placées entre la pompe à perfusion et le cathéter central doivent être utilisées. Il est recommandé d'utiliser des filtres avec une membrane hydrophile en polyéther sulfone. La tubulure d'extension et le filtre doivent être changés au moins toutes les 48 heures (voir rubrique 6.6.).

Préparation de la solution injectable de VELETRI administrée par voie intraveineuse

La solution reconstituée doit être examinée avant la dilution. Elle ne doit pas être administrée en cas de décoloration ou de présence de particules. La solution reconstituée doit être immédiatement diluée jusqu'à l'obtention de la concentration finale.

Pour des informations supplémentaires sur la reconstitution et la dilution du médicament avant administration, voir la rubrique 6.6.

VELETRI ne doit pas être administré par injection en bolus

4.3 Contre-indications

VELETRI est contre-indiqué chez les patients :

- ayant une hypersensibilité connue à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.
- ayant une insuffisance cardiaque congestive due à une dysfonction sévère du ventricule gauche sévère.
- VELETRI ne doit pas être utilisé en traitement au long cours chez les patients ayant présenté un œdème pulmonaire pendant la phase de recherche de dose à l'initiation du traitement.

4.4 Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Le pH de la solution diluée "prête-à-l'emploi" décroît avec la dilution, et varie de 12,0 pour une concentration de 90 000 ng/ml à 11,7 pour une concentration de 45 000 ng/ml et à 11,0 pour une concentration de 3 000 ng/ml. Par conséquent, l'utilisation intraveineuse périphérique doit être limitée aux durées les plus courtes et en utilisant seulement des solutions de faibles concentrations.

En raison du pH élevé des solutions finales pour perfusion, il convient de rester vigilant afin d'éviter l'extravasation au cours de l'administration et le risque de lésions tissulaires consécutives

VELETRI est un puissant vasodilatateur pulmonaire et systémique. Les effets cardiovasculaires survenant pendant la perfusion disparaissent dans les 30 minutes suivant l'arrêt de l'administration.

VELETRI est un puissant inhibiteur de l'agrégation plaquettaire; par conséquent, un risque accru de complications hémorragiques doit être pris en compte, en particulier chez les patients ayant des facteurs de risque associés à des saignements (voir rubrique 4.5).

En cas de survenue d'une hypotension excessive pendant l'administration de VELETRI nécessite une réduction de la dose ou l'arrêt de la perfusion. L'hypotension en cas de surdosage peut être importante et entraîner une perte de connaissance (voir rubrique 4.9).

La pression artérielle et le rythme cardiaque doivent être surveillés pendant l'administration de VELETRI.

VELETRI peut diminuer ou augmenter le rythme cardiaque. Les variations dépendent à la fois de la fréquence cardiaque de base du patient et du débit de perfusion de VELETRI.

Les effets de VELETRI sur le rythme cardiaque peuvent être masqués par l'utilisation concomitante de médicaments ayant une activité cardiovasculaire.

Une extrême prudence est recommandée chez les patients ayant une coronaropathie.

Des augmentations de la glycémie ont été rapportées (voir rubrique 4.8).

Le solvant ne contient aucun conservateur ; par conséquent, les flacons ne doivent être utilisés qu'une seule fois avant d'être éliminés.

Hypertension artérielle pulmonaire

Certains patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire ont développé un œdème pulmonaire au cours de la recherche de dose, pouvant être attribué à une maladie veino-occlusive pulmonaire. VELETRI ne doit pas être utilisé en traitement au long cours chez les patients ayant présenté un œdème pulmonaire pendant la phase d'initiation du traitement (voir rubrique 4.3).

Sauf dans les situations menaçant le pronostic vital à court terme, l'arrêt ou l'interruption brutale de la perfusion d'époprosténol doivent être évités. L'interruption brutale de la perfusion d'époprosténol peut entraîner un effet rebond de l'hypertension artérielle pulmonaire se traduisant par des sensations vertigineuses, une asthénie, une aggravation de la dyspnée, et dont l'issue peut être fatale (voir rubrique 4.2).

VELETRI est administré en perfusion continue à l'aide d'un cathéter veineux central à demeure, par l'intermédiaire d'une petite pompe à perfusion ambulatoire. Par conséquent, il convient de s'assurer que le patient a la capacité de réaliser la reconstitution stérile du médicament, son administration et l'entretien du cathéter veineux central, ce qui impose l'accès à une assistance soutenue et continue afin de lui apporter l'éducation thérapeutique et l'aide nécessaires.

La préparation de la solution pour perfusion et l'entretien du cathéter doivent être effectués dans le respect des règles strictes d'asepsie. Toute interruption, aussi brève soit-elle, de l'administration de VELETRI peut entraîner une détérioration symptomatique rapide. La décision d'entreprendre un traitement de l'hypertension artérielle pulmonaire par VELETRI doit prendre en compte la bonne compréhension du patient quant à la probabilité élevée de devoir maintenir le traitement par VELETRI pendant une longue période, voire plusieurs années; l'aptitude du patient à accepter et prendre soin d'un cathéter intraveineux à demeure et d'une pompe pour perfusion doit donc être soigneusement évaluée.

Dialyse rénale

L'effet hypotenseur de VELETRI peut être exacerbé pendant la dialyse rénale par l'utilisation d'un tampon à base d'acétate dans le bain de dialyse.

Au cours de la dialyse rénale avec VELETRI, il convient de s'assurer, que le débit cardiaque augmente plus que le minimum nécessaire de sorte que l'apport en oxygène des tissus périphériques ne soit pas diminué.

VELETRI n'est pas un anticoagulant usuel. L'époprosténol a été utilisé avec succès à la place de l'héparine dans la dialyse rénale. Cependant, pour une faible proportion de dialyses, une coagulation s'est produite dans le circuit de dialyse, nécessitant l'arrêt de celle-ci. Lorsque VELETRI est utilisé seul, des mesures telles que le temps de coagulation activé sur sang total peuvent ne pas être fiables.

Sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par flacon, c'est à dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

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

Lorsque VELETRI est administré à des patients recevant également des anticoagulants concomitamment, une surveillance de la coagulation selon les modalités courantes est préconisée.

Les effets vasodilatateurs de VELETRI peuvent être augmentés par l'utilisation concomitante d'autres vasodilatateurs et réciproquement.

Comme cela a été rapporté avec d'autres analogues des prostaglandines, VELETRI peut réduire l'efficacité thrombolytique de l'activateur tissulaire du plasminogène (t-PA) en augmentant la clairance hépatique du t-PA.

Lorsque les anti-inflammatoires non stéroïdiens ("AINS") ou d'autres médicaments ayant un effet sur l'agrégation plaquettaire sont utilisés de façon concomitante, VELETRI peut potentiellement augmenter le risque de saignement.

Une élévation des concentrations de digoxine peut apparaître après l'initiation d'un traitement par VELETRI chez des patients traités par digoxine. Bien que pouvant n'être que transitoires, ces augmentations peuvent avoir un retentissement cliniquement significatif chez des patients prédisposés à la toxicité de la digoxine

4.6 Fertilité, grossesse et allaitement

Grossesse

Les données sur l'utilisation de l'époprosténol chez la femme enceinte sont limitées.

Les études effectuées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effets délétères directs ou indirects sur les fonctions de reproduction (voir rubrique 5.3).

Compte tenu de l'absence d'alternative médicamenteuse, l'époprosténol peut être utilisé chez les femmes choisissant de poursuivre leur grossesse en dépit du risque connu d'aggravation possible de l'hypertension artérielle pulmonaire pendant la grossesse.

Allaitement

L'excrétion de l'époprosténol ou de ses métabolites dans le lait maternel n'est pas connue. Un risque pour l'enfant qui allaite ne peut être exclu. L'allaitement doit être interrompu pendant le traitement par VELETRI.

Fertilité

Il n'a pas été conduit d'étude sur l'effet de l'époprosténol sur la fertilité humaine. Les études de reproduction chez l'animal n'ont pas montré d'effet sur la fertilité chez les animaux traités (voir rubrique 5.3).

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

L'hypertension artérielle pulmonaire elle-même ainsi que ses traitements peuvent avoir un effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Il n'y a pas de données sur l'effet de VELETRI utilisé dans le cadre d'une dialyse rénale sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

4.8 Effets indésirables

Les effets indésirables sont listés par classe d'organe et par fréquence. Les fréquences de survenue des effets indésirables sont définies comme suit : très fréquent $\geq 1/10$ ($\geq 10\%$) ; fréquent $\geq 1/100$ et $< 1/10$ ($\geq 1\%$ et $< 10\%$) ; peu fréquent $\geq 1/1\ 000$ et $< 1/100$ ($\geq 0,1\%$ et $< 1\%$) ; rare $\geq 1/10\ 000$ et $< 1/1\ 000$ ($\geq 0,01\%$ et $< 0,1\%$) ; très rare $< 1/10\ 000$ ($< 0,01\%$) et fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

Infections et infestations	
Fréquent	Sepsis, septicémie (le plus souvent liée au système d'administration de VELETRI) ¹
Affections hématologiques et du système lymphatique	
Fréquent	Diminution du taux de plaquettes, saignements divers (ex : pulmonaire, gastro-intestinal, épistaxis, intracrânien, post-opératoire, rétropéritonéal)
Fréquence indéterminée	Splénomégalie, hypersplénisme
Affections endocriniennes	
Très rare	Hyperthyroïdie
Affections psychiatriques	
Fréquent	Anxiété, nervosité
Très rare	Agitation
Affections du système nerveux	
Très fréquent	Céphalées
Affections cardiaques	
Fréquent	Tachycardie ² , bradycardie ³
Fréquence indéterminée	Insuffisance cardiaque à débit élevé
Affections vasculaires	
Très fréquent	Bouffées vasomotrices au niveau du visage (observées même chez des patients anesthésiés)
Fréquent	Hypotension
Très rare	Pâleur
Fréquence indéterminée	Ascite
Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales	
Fréquence indéterminée	Oedème pulmonaire
Affections gastro-intestinales	
Très fréquent	Nausées, vomissements, diarrhée
Fréquent	Colique abdominale, parfois rapportée en tant que gêne abdominale
Peu fréquent	Sécheresse buccale
Affections de la peau et du tissu sous-cutané	
Fréquent	Eruption cutanée
Peu fréquent	Sudation
Affections musculo-squelettiques et systémiques	
Très fréquent	Douleur de la mâchoire
Fréquent	Arthralgie
Affections généraux et anomalies au site d'administration	
Très fréquent	Douleur (non spécifiée)
Fréquent	Douleur au site d'injection*, douleur thoracique
Rare	Infection locale*
Très rare	Erythème au niveau du site de perfusion*, occlusion du cathéter intraveineux*, sensation de fatigue générale, oppression thoracique
Examens	

Fréquence indéterminée	Augmentation de la glycémie
------------------------	-----------------------------

- * Associé au système d'administration de l'époprosténol
- 1 Des infections sur cathéter dues à des micro-organismes qui ne sont pas toujours considérés comme pathogènes (incluant les microcoques) ont été rapportées.
 - 2 Des cas de tachycardie ont été rapportés en réponse à l'administration d'époprosténol à des doses inférieures ou égales à 5 ng/kg/min.
 - 3 Des cas de bradycardie parfois accompagnée d'hypotension orthostatique, sont survenus chez des volontaires sains à des doses de VELETRI supérieures à 5 ng/kg/min. Une bradycardie associée à une chute importante de la pression artérielle systolique et diastolique a été observée suite à l'administration intraveineuse d'une dose de VELETRI équivalente à 30 ng/kg/min chez des volontaires sains conscients.

Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration (**voir détails ci-dessous**).

Belgique

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé
 Division Vigilance
 Boîte Postale 97
 B-1000 Bruxelles Madou
 Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be
 e-mail: adr@afmps.be

Luxembourg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy, Bâtiment de Biologie Moléculaire et de Biopathologie (BBB), CHRU de Nancy – Hôpitaux de Brabois, Rue du Morvan,
 54 511 VANDOEUVRE LES NANCY CEDEX,

Tél : (+33) 3 83 65 60 85 / 87

E-mail : crpv@chru-nancy.fr

Ou

Direction de la Santé, Division de la Pharmacie et des Médicaments,

20, rue de Bitbourg, L-1273 Luxembourg-Hamm,

Tél. : (+352) 2478 5592

E-mail : pharmacovigilance@ms.etat.lu,

Link pour le formulaire : <https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/medecins/notification-effets-indesirables-medicaments.html>

4.9 Surdosage

La principale manifestation d'un surdosage en époprosténol est une hypotension.

En général, les événements observés après un surdosage de VELETRI consistent en une amplification des effets pharmacologiques du médicament (ex : hypotension et complications de l'hypotension).

En cas de surdosage, réduire la dose ou arrêter la perfusion et instaurer des mesures appropriées si nécessaire ; par exemple, remplissage vasculaire et/ou ajustement du débit de la pompe.

5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique : Agents antithrombotiques ; Inhibiteurs de l'agrégation plaquettaire à l'exclusion de l'héparine, code ATC : B01AC09.

La valeur du pH de VELETRI est plus élevée que le pH des autres médicaments contenant de l'époprosténol.

Par rapport à d'autres solutions diluées d'époprosténol, pour lesquelles l'agent tampon est la glycine, VELETRI contient de la L-arginine, dont la capacité tampon est plus faible. Le pH diminue en fonction de la dilution de 12,0 pour une concentration de 90 000 ng/ml, de 11,7 pour une concentration de 45 000 ng/ml et de 11,0 pour une concentration de 3 000 ng/ml.

Les études décrites ci-dessous dans la section «effets pharmacodynamiques» font référence à des études réalisées avec une solution d'époprosténol pour laquelle le tampon était la glycine et avec un pH est compris entre 10,3 et 10,8 (Flolan®).

Mécanisme d'action

L'époprosténol sodique, le sel monosodique de l'époprosténol, est une prostaglandine naturellement présente dans l'organisme et produite au niveau de la paroi interne des vaisseaux sanguins (intima). L'époprosténol est l'inhibiteur le plus puissant de l'agrégation plaquettaire connu à ce jour. Il est également un vasodilatateur puissant.

L'activité de l'époprosténol s'exerce principalement par la stimulation de l'adénylate cyclase, qui conduit à des augmentations de l'adénosine 3'-5' monophosphate cyclique (AMPc) intracellulaire. Une stimulation séquentielle de l'adénylate cyclase, suivie de l'activation de la phosphodiesterase, a été observée au niveau des plaquettes, chez l'homme. Des niveaux élevés d'AMPc régulent les concentrations intracellulaires de calcium en stimulant l'élimination du calcium de la cellule ; l'agrégation plaquettaire est ainsi inhibée par la réduction de calcium intracytoplasmique, qui interfère ainsi sur la morphologie, l'agrégation et la sécrétion plaquettaire.

Effets pharmacodynamiques

Une perfusion de 4 ng/kg/min pendant 30 minutes n'a pas entraîné d'effet significatif sur le rythme cardiaque ou sur la pression artérielle, mais des bouffées vasomotrices au niveau du visage peuvent survenir à cette dose.

Hypertension artérielle pulmonaire

Des perfusions intraveineuses d'époprosténol d'une durée allant jusqu'à 15 minutes ont montré des augmentations dose-dépendantes de l'index cardiaque (IC) et du volume d'éjection systolique, ainsi que des diminutions dose-dépendantes de la résistance vasculaire pulmonaire (RVP), de la résistance pulmonaire totale et de la pression artérielle systémique moyenne (PASm). Les effets de l'époprosténol sur la pression artérielle pulmonaire moyenne (PAPm) chez les patients atteints d'HTAP idiopathiques ou héréditaires se sont révélés variables et mineurs.

Dialyse rénale

Les effets de l'époprosténol sur l'agrégation plaquettaire sont dose-dépendants lorsqu'il est administré entre 2 et 16 ng/kg/min par voie intraveineuse. Une inhibition significative de l'agrégation induite par l'adénosine diphosphate est observée à des doses égales ou supérieures à 4 ng/kg/min.

Il a été montré que les effets sur les plaquettes disparaissent dans les 2 heures suivant l'arrêt de la perfusion et que les modifications hémodynamiques dues à l'époprostanol reviennent à la situation initiale dans les 10 minutes suivant la fin d'une perfusion de 60 minutes à une dose comprise entre 1 et 16 ng/kg/min.

Des doses circulantes supérieures d'époprostanol (20 ng/kg/min) dispersent les agrégats plaquettaires circulants et augmentent d'un facteur 2 le temps de saignement cutané.

L'époprostanol potentialise l'activité anticoagulante de l'héparine d'environ 50 %, réduisant potentiellement la libération du facteur neutralisant de l'héparine.

Efficacité et sécurité cliniques

Hypertension artérielle pulmonaire

L'effet de perfusions continues au long cours d'époprostanol chez des patients atteints d'HTAP idiopathique ou héritable a été étudié dans deux études prospectives en ouvert, randomisées, d'une durée de 8 et 12 semaines (respectivement n = 25 et n = 81) comparant l'époprostanol associé à un traitement conventionnel et un traitement conventionnel seul. Le traitement conventionnel différait selon les patients et incluait certains ou l'ensemble des traitements suivants : anticoagulants pour la quasi-totalité des patients, vasodilatateurs oraux, diurétiques et digoxine chez la moitié voire les deux tiers des patients et une oxygénothérapie pour environ la moitié des patients. Tous les patients étaient en classe fonctionnelle III ou IV (classification "New York Heart Association - NYHA"), à l'exception de 2 patients en classe fonctionnelle II. Etant donné leurs similitudes, les résultats des deux études décrites ci-après ont été regroupés. Les valeurs médianes à partir des résultats regroupés sur les tests de marche de 6 minutes effectués à l'inclusion dans les groupes "traitement conventionnel" et "époprostanol plus traitement conventionnel" étaient respectivement de 266 mètres et 301 mètres.

Des améliorations par rapport aux valeurs d'inclusion de l'index cardiaque (0,33 vs. -0,12 l/min/m²), du volume d'éjection systolique (6,01 vs. -1,32 ml/battement), de la saturation en oxygène au niveau artériel (1,62 vs. -0,85 %), de la pression artérielle pulmonaire moyenne (-5,39 vs. 1,45 mm Hg), de la pression dans l'oreillette droite moyenne (-2,26 vs. 0,59 mm Hg), de la résistance pulmonaire totale (-4,52 vs. 1,41 unités Wood), de la résistance vasculaire pulmonaire (-3,60 vs. 1,27 unités Wood), et de la résistance vasculaire systémique (-4,31 vs. 0,18 unités Wood) se sont révélées statistiquement différentes entre les patients ayant reçu de l'époprostanol au long cours et ceux n'en ayant pas reçu. La pression artérielle systémique moyenne ne s'est pas révélée significativement différente entre les deux groupes (-4,33 vs. -3,05 mm Hg). Ces améliorations hémodynamiques semblent avoir persisté lorsque l'époprostanol était administré pendant au moins 36 mois dans une étude non randomisée en ouvert.

Une amélioration statistiquement significative a été observée dans la capacité à l'effort (p = 0,001), mesurée par un test de marche de 6 minutes chez des patients recevant une perfusion continue d'époprostanol intraveineux associée un traitement conventionnel (n = 52) pendant 8 ou 12 semaines comparativement à ceux recevant le traitement conventionnel seul (n = 54) (l'analyse combinée à la semaine 8 et à la semaine 12 a montré des variations par rapport aux valeurs à l'inclusion – médiane : 49 vs. -4 mètres ; moyenne : 55 vs -4 mètres). Des améliorations sont apparues dès la première semaine de traitement. A la fin de la période de traitement dans l'étude de 12 semaines, la survie était améliorée chez les patients en classe fonctionnelle NYHA III et IV. Huit des 40 patients (20 %) ayant reçu le traitement conventionnel seul sont décédés, alors qu'aucun décès n'a été observé chez les 41 patients recevant l'époprostanol (p = 0,003).

Des perfusions continues au long cours d'époprosténol chez des patients atteints d'une HTAP associée à une sclérodémie ont été étudiées dans une étude prospective en ouvert, randomisée, d'une durée de 12 semaines, comparant l'époprosténol associé à un traitement conventionnel (n = 56) versus un traitement conventionnel seul (n = 55). Tous les patients étaient en classe fonctionnelle NYHA III ou IV, à l'exception de 5 patients en classe fonctionnelle II. Le traitement conventionnel différait selon les patients et incluait certains ou l'ensemble des traitements suivants : anticoagulants pour la quasi-totalité des patients, oxygénothérapie et diurétiques pour deux tiers des patients, vasodilatateurs oraux pour 40 % des patients, et digoxine pour un tiers des patients. Le critère principal d'efficacité de l'étude était une amélioration du test de marche de 6 minutes. La valeur médiane à l'inclusion pour le groupe "traitement conventionnel" et le groupe "époprosténol plus traitement conventionnel" étaient respectivement de 240 mètres et 270 mètres. Après 12 semaines de traitement, une augmentation statistiquement significative de l'index cardiaque, ainsi que des diminutions statistiquement significatives de la PAPm, PADm (pression moyenne de l'oreillette droite), RVP, and PASm ont été observées chez les patients ayant reçu de l'époprosténol au long cours comparativement à ceux n'en ayant pas reçu

Sur 12 semaines, une différence statistiquement significative ($p < 0,001$) dans les valeurs du test de marche de 6 minutes par rapport à l'inclusion a été observée dans le groupe "époprosténol plus traitement conventionnel", comparativement au groupe "traitement conventionnel seul" (médiane : 63,5 vs. -36,0 mètres ; moyenne : 42,9 vs. -40,7 mètres).

Des améliorations ont été observées chez certains patients à la fin de la première semaine de traitement. Les augmentations de la capacité à l'effort ont été accompagnées d'améliorations statistiquement significatives de la dyspnée, selon l'indice de dyspnée de Borg. A la semaine 12, la classe fonctionnelle NYHA était améliorée chez 21 des 51 patients (41 %) traités par l'époprosténol alors qu'aucune amélioration n'a été observée chez les 48 patients recevant le traitement conventionnel seul. Toutefois, dans les deux groupes de traitement, la classe fonctionnelle n'a pas subi de modification pour un nombre plus élevé de patients (28/51 [55 %] avec l'époprosténol et 35/48 [73 %] avec le traitement conventionnel seul) ; une dégradation de la classe fonctionnelle a été observée chez 2/51 (4 %) patients traités par époprosténol et 13/48 (27 %) patients sous traitement conventionnel seul.

Aucune différence statistique n'a été observée en termes de survie sur la période de 12 semaines chez les patients atteints d'HTAP associée à une sclérodémie et traités par époprosténol, comparativement à ceux sous traitement conventionnel seul. A la fin de la période de traitement, le nombre de décès rapportés était de 4 sur 56 (7 %) pour les patients traités par époprosténol, versus 5 sur 55 (9 %) pour les patients sous traitement conventionnel seul.

Dialyse rénale

Six études contrôlées versus héparine et cinq études dans un contexte d'urgence ont exploré, en utilisant plusieurs techniques, la place de l'époprosténol dans la prise en charge générale de la dialyse rénale. Les principaux critères d'efficacité incluaient l'épuration de l'urée sanguine et de la créatinine, ainsi que l'élimination du fluide (ultrafiltration) pendant la dialyse, et la coagulation dans le circuit extra-corporel.

Au cours des principales études contrôlées et des études dans un contexte d'urgence, des cas de coagulation majeure (dialyse définitivement arrêtée ou nécessitant un remplacement de rein artificiel) sont survenus dans approximativement 9 % (n = 56) de toutes les dialyses avec époprosténol et dans moins de 1 % (n = 1) des dialyses avec héparine. La plupart des dialyses avec époprosténol (67 %) nécessitant le remplacement du rein artificiel ont été menées à terme par la suite sous époprosténol, sans coagulation. Toutefois, 9 dialyses sur 27 sous époprosténol ont échoué malgré de multiples tentatives.

Indépendamment des difficultés techniques, survenant rarement avec l'un ou l'autre traitement, aucune coagulation majeure limitant la dialyse ne s'est produite dans 93 % de toutes les dialyses avec l'époprosténol et dans 99 % de toutes les dialyses avec l'héparine.

Des coagulations mineures (suffisantes pour nécessiter une intervention, mais n'imposant ni l'arrêt permanent de la dialyse ni le changement du rein artificiel) ont été rapportées plus fréquemment au cours des dialyses avec l'époprosténol qu'avec les dialyses avec l'héparine. Aucune coagulation mineure n'a été rapportée dans le groupe des dialyses utilisant l'héparine versus 5 % (n = 32) dans le groupe des dialyses utilisant l'époprosténol.

Une coagulation visible (ne nécessitant pas d'intervention) a été rapportée dans 31 % des dialyses sous époprosténol et dans 5 % des dialyses sous héparine.

Afin d'établir que les patients dialysés rénaux à risque accru d'hémorragie saignent moins fréquemment avec l'époprosténol qu'avec l'héparine, 2 études majeures prospectives et contrôlées ont été réalisées. Chaque patient a été randomisé afin de bénéficier d'une séquence de dialyses sous héparine ou époprosténol, à savoir jusqu'à 6 dialyses par participation dans une étude, et jusqu'à 3 dialyses par participation dans l'autre étude.

Le risque de saignement a été défini comme suit :

- Risque très élevé - présence de saignement actif au moment où la dialyse est initiée.
- Risque élevé – sujet ayant eu, dans les 3 jours précédant la dialyse, un saignement actif se résorbant pendant la phase de pré-dialyse ou patient ayant eu une plaie chirurgicale ou traumatique dans les 3 jours précédant la dialyse.

Douze patients à risque très élevé d'hémorragie ont reçu 35 dialyses avec l'époprosténol et 11 patients ont reçu 28 dialyses avec l'héparine au cours d'études contrôlées. Seize patients ont reçu 24 dialyses avec l'époprosténol dans des études d'urgence.

Dans des études contrôlées, lorsque toutes les dialyses ont été combinées pour chaque traitement (héparine ou époprosténol), des saignements ont été observés chez plus de patients dans le groupe héparine que dans le groupe époprosténol, le jour précédant la dialyse (n = 13/17 vs. 8/23), le jour de la dialyse (n = 25/28 vs. 16/35) et le jour suivant la dialyse (n = 16/24 vs. 5/24).

Chez les patients pour lesquels les saignements ont perduré, l'évolution de la sévérité des saignements a été évaluée. La sévérité des saignements chez ces patients s'est révélée plus fréquemment améliorée avec l'époprosténol, le jour précédant la dialyse et le jour de la dialyse (pré-dialyse : n = 4/8 ; dialyse : n = 6/16), qu'avec l'héparine (pré-dialyse : n = 4/13 ; dialyse : n = 4/25).

Toutefois, le contraire a été observé au cours des jours suivant la dialyse avec l'époprosténol (n = 1/5) comparativement à l'héparine (n = 8/16). Une aggravation de la sévérité des saignements a été observée pendant seulement un jour de dialyse avec l'époprosténol (n = 1/16) versus 5 jours de dialyse (n = 5/25) et 2 jours de pré-dialyse (n = 2/13) avec l'héparine.

Les patients chez lesquels aucun saignement n'a clairement pu être mis en évidence juste avant leur première dialyse dans l'étude, mais qui ont saigné dans les 3 jours auparavant ont été classés à haut risque d'hémorragie. Dix-neuf patients ont reçu 51 dialyses avec l'héparine et 19 patients ont reçu 44 dialyses avec l'époprosténol au cours d'études contrôlées.

Lorsque toutes les dialyses ont été combinées, une légère majorité de patients ont saigné pendant la période de pré-dialyse (n = 12/25 vs. 8/32), pendant la dialyse (23/44 vs. 15/51) et après la dialyse (8/34 vs. 5/44) comparativement aux patients du groupe héparine pendant les mêmes périodes.

5.2 Propriétés pharmacocinétiques

Du fait de son instabilité chimique, de son effet important et de sa courte demi-vie, il n'a pas été identifié de méthode assez précise pour mesurer la quantité d'époprosténol dans les liquides biologiques.

L'époprosténol administré par voie intraveineuse est rapidement distribué du sang aux tissus.

A une température et un pH physiologiques normaux, l'époprosténol se dégrade spontanément en 6-oxo-prostaglandine F₁ alpha, mais il subit également une dégradation enzymatique en d'autres produits.

Après administration d'époprosténol radio-marqué chez l'homme, au moins 16 métabolites ont été retrouvés, dont 10 ont été identifiés structurellement.

A la différence de beaucoup d'autres prostaglandines, l'époprosténol n'est pas métabolisé au niveau de la circulation pulmonaire.

La demi-vie de dégradation spontanée en 6-oxo-prostaglandine F₁ alpha chez l'homme ne devrait pas excéder 6 minutes, et est probablement de l'ordre de 2 à 3 minutes, d'après les estimations faites à partir des résultats *in vitro* des taux de dégradation de l'époprosténol sur sang humain total.

Suite à l'administration d'époprosténol radio-marqué chez l'homme, les taux de radioactivité retrouvés dans les urines et les fèces étaient respectivement de 82 % et 4 %.

5.3 Données de sécurité préclinique

Les données non cliniques issues des études conventionnelles de pharmacologie de sécurité, toxicologie en administration répétée, génotoxicité, et des fonctions de reproduction et de développement embryofœtal, n'ont pas révélé de risque particulier pour l'homme. Aucune étude n'a été effectuée chez l'animal au long cours pour déterminer le potentiel carcinogène de l'époprosténol.

6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Saccharose
Arginine
Hydroxyde de sodium (pour l'ajustement du pH)

6.2 Incompatibilités

Ce médicament ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments, à l'exception de ceux mentionnés dans la rubrique 6.6

6.3 Durée de conservation

3 ans.

Durée de conservation de la solution reconstituée/ solution diluée pour perfusion :

La solution reconstituée doit être diluée immédiatement jusqu'à la concentration finale.

La solution diluée doit être conservée dans la cassette à l'abri de la lumière et peut être conservée pendant un maximum de 8 jours à une température comprise entre 2 ° et 8 °C.

6.4 Précautions particulières de conservation

Poudre pour solution pour perfusion : ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières liées à la température. Ne pas congeler.

La solution reconstituée doit être diluée immédiatement jusqu'à la concentration finale. (Voir les rubriques 4.2, 6.3 et 6.6).

VELETRI dilué jusqu'à la concentration finale dans la cassette conformément aux instructions peut être administré à température ambiante (25 °C) immédiatement après la dilution, ou après conservation pendant un maximum de 8 jours à une température comprise entre 2 et 8 °C, selon les conditions d'utilisation décrites dans le tableau 2, rubrique 6.6. Ne pas exposer la solution entièrement diluée directement à la lumière du jour.

6.5 Nature et contenu de l'emballage extérieur

Poudre pour solution pour perfusion :

Flacon de 10 ml en verre transparent (type 1) avec bouchon en caoutchouc et une capsule « flip-off » en aluminium (avec un disque blanc pour le dosage de 0,5 mg/flacon et un disque rouge pour le dosage de 1,5 mg/flacon).

Présentation :

Hypertension artérielle pulmonaire

Il y a 2 présentations disponibles pour une utilisation dans le traitement de l'hypertension artérielle pulmonaire :

- Un flacon de 0,5 mg de poudre
- Un flacon de 1,5 mg de poudre

Dialyse rénale

Il ya 1 présentations disponibles pour une utilisation dans le traitement de dialyse rénale :

- Un flacon de 0,5 mg de poudre

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6 Précautions particulières d'élimination et manipulation

Les pompes à perfusion ambulatoire appropriées pour être utilisées pour l'administration de VELETRI incluent :

- CADD-Legacy 1
- CADD-Legacy PLUS
- CADD-Solis VIP (profil de perfusion variable)

Fabriquées par Smiths Médical.

Les accessoires compatibles avec ces pompes à perfusion ambulatoire pour l'administration de VELETRI incluent :

- cassettes-réservoir de médicament jetables CADD 50 ml; 100 ml fabriqués par Smiths Médical.
- tubulures d'extension CADD avec filtre 0,2 μ (Kit de tubulure d'extension CADD avec raccord Luer lock mâle, clamp, filtre 0,2 μ et valve anti-siphon intégré avec raccord Luer Lock mâle) fabriqués par Smiths Médical.

Sur la base des données disponibles provenant de tests internes et des instructions d'utilisation des accessoires du fabricant, les matériaux pour la préparation et l'administration susceptibles d'être compatibles comprennent :

- Acrylique
- Acrylonitrile butadiène styrène (ABS)
- Polycarbonate
- Polyéthersulfone
- Polypropylène
- Polytétrafluoroéthylène (PTFE)
- Polyuréthane
- Polychlorure de vinyle (PVC) (plastifié avec du DEHP)
- Silicone

La compatibilité du polyéthylène téréphtalate (PET) et du polyéthylène téréphtalate glycol (PETG) avec le VELETRI n'est pas connue puisque ces matériaux n'ont pas été testés avec le VELETRI. C'est pourquoi l'utilisation de ces matériaux n'est pas recommandée.

Il est recommandé que la pompe à perfusion ne soit pas en contact permanent avec la peau, afin d'éviter des écarts de température de la cassette.

Lors de la connexion du set d'extension, assurez-vous qu'il n'y a pas de solution diluée dans l'espace entre le système d'accès intraveineux et le luer lock. Les premières gouttes provenant de la rallonge doivent être soigneusement essuyées avant de connecter la tubulure au système d'accès intraveineux.

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur. La stabilité des solutions de VELETRI dépend du pH.

La poudre pour solution pour perfusion doit être reconstituée en utilisant de l'eau pour préparations injectables ou du chlorure de sodium 0,9 % pour injection

Toute dilution supplémentaire doit être effectuée avec le même diluant que celui utilisé pour la reconstitution de la poudre stérile lyophilisée

Reconstitution, dilution et calcul du débit de perfusion :

La préparation de la perfusion et le calcul du débit de perfusion requièrent une attention particulière. Respecter les instructions figurant ci-dessous.

La reconstitution et la dilution de VELETRI doivent être effectuées dans des conditions d'asepsie stricte.

Dialyse rénale.

Il y a 1 présentation disponible pour le traitement de dialyse rénale :

- un flacon contenant du VELETRI stérile et lyophilisé équivalent à 0,5 mg de VELETRI fourni seul.

Reconstitution :

Prélever environ 5 ml de l'eau pour préparations injectables ou de chlorure de sodium 0,9 % pour injection dans une seringue stérile et injecter le contenu de la seringue dans le flacon contenant VELETRI en poudre puis agiter doucement jusqu'à que la poudre soit dissoute. La solution reconstituée doit être examinée avant toute nouvelle dilution. Son utilisation est interdite en présence de décoloration ou de particules. Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

Dilution :

La solution reconstituée doit être immédiatement diluée jusqu'à la concentration finale. Toute dilution supplémentaire doit être effectuée avec le même diluant que celui utilisé pour la reconstitution de la poudre stérile lyophilisée.

Calcul du débit de perfusion :

Le débit de perfusion peut être calculé au moyen de la formule suivante :

$$\text{Débit de perfusion (ml/min)} = \frac{\text{Dose (ng/kg/min)} \times \text{poids corporel (kg)}}{\text{Concentration de la solution (ng/ml)}}$$

$$\text{Débit de perfusion (ml/h)} = \text{Débit de perfusion (ml/min)} \times 60$$

Une dilution couramment utilisée avec VELETRI est de 2 000 ng / ml

Dosage (ng/kg/min)	Poids corporel(kg)							
	30	40	50	60	70	80	90	100
1	0.90	1.20	1.50	1.80	2.10	2.40	2.70	3.00
2	1.80	2.40	3.00	3.60	4.20	4.80	5.40	6.00
3	2.70	3.60	4.50	5.40	6.30	7.20	8.10	9.00
4	3.60	4.80	6.00	7.20	8.40	9.60	10.80	12.00
5	4.50	6.00	7.50	9.00	10.50	12.00	13.50	15.00
	Débit en ml/h							

Hypertension artérielle pulmonaire

Les 2 conditionnements suivants sont disponibles pour une utilisation dans le traitement de l'hypertension artérielle pulmonaire :

- Un flacon contenant 0,5 mg de VELETRI sous forme de poudre stérile lyophilisée, fourni seul.
- Un flacon contenant 1,5 mg de VELETRI sous forme de poudre lyophilisée et stérile, fourni seul.

Un conditionnement contenant du solvant pour usage parentéral doit être utilisé en premier. Dans le cas d'un traitement au long cours par VELETRI, la concentration finale de la solution peut être augmentée par l'ajout d'un flacon supplémentaire de 0,5 mg ou de 1,5 mg de poudre lyophilisée de VELETRI

Reconstitution :

Prélever environ 5 ml de l'eau pour préparations injectables ou de chlorure de sodium 0,9 % pour injection dans une seringue stérile et injecter le contenu de la seringue dans le flacon contenant VELETRI en poudre puis agiter doucement jusqu'à dissolution de la poudre. La solution reconstituée doit être examinée avant toute nouvelle dilution. Son utilisation est interdite en présence de décoloration ou de

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

Dilution :

La solution reconstituée doit être diluée immédiatement à nouveau jusqu'à la concentration finale. Toute dilution supplémentaire doit être effectuée avec le même diluant que celui utilisé pour la reconstitution de la poudre stérile lyophilisée

VELETRI, lorsqu'il est administré de façon chronique, doit être préparé dans une cassette appropriée pour la pompe à perfusion. Seules les tubulures d'extension avec un filtre de 0,22 micron entre la pompe à perfusion et le cathéter central doivent être utilisées. Il est recommandé d'utiliser des filtres avec une membrane hydrophile en polyéther sulfone. La tubulure d'extension et le filtre doivent être changés au moins toutes les 48 heures (voir rubrique 4.4.).

Le flacon contenant 0,5 mg d'époprosténol doit être utilisé pour la préparation de solutions à des concentrations finales inférieures à 15 000 ng/ml.

Le tableau 1 donne des exemples de préparation des concentrations fréquemment utilisées pour les solutions de VELETRI. Chaque flacon est à usage unique.

Tableau 1 : concentrations fréquemment utilisées - Exemples de reconstitution et de dilution

Concentration finale (ng/ml)	Instructions
3 000 ng/ml	Dissoudre le contenu d'un flacon de 0,5 mg avec 5 ml de l'eau pour préparations injectables ou de chlorure de sodium 0,9 % pour injection Prélever 3 ml du contenu du flacon et ajouter à un volume suffisant du diluant identique pour faire un total de 100 ml.
5 000 ng/ml	Dissoudre le contenu d'un flacon de 0,5 mg avec 5 ml de l'eau pour préparations injectables ou de chlorure de sodium 0,9 % pour injection Prélever le contenu du flacon entier et ajouter à un volume suffisant du diluant identique pour faire un total de 100 ml.
10 000 ng/ml	Dissoudre le contenu de deux flacons de 0,5 mg, chacun avec 5 ml de l'eau pour préparations injectables ou de chlorure de sodium 0,9 % pour injection Prélever le contenu des flacons entiers et ajouter à un volume suffisant du diluant identique pour faire un total de 100 ml
15 000 ng/ml*	Dissoudre le contenu d'un flacon de 1,5 mg avec 5 ml de l'eau pour préparations injectables ou de chlorure de sodium 0,9 % pour injection Prélever le contenu du flacon entier et ajouter à un volume suffisant du diluant identique pour faire un total de 100 ml.
30 000 ng/ml*	Dissoudre le contenu de deux flacons de 1,5 mg, chacun avec 5 ml de solvant Prélever le contenu des flacons entiers et ajouter à un volume suffisant du diluant identique pour faire un total de 100 ml.

30 000 ng/ml*	Dissoudre le contenu d'un flacon de 1,5 mg avec 5 ml de l'eau pour préparations injectables ou de chlorure de sodium 0,9 % pour injection Prélever le contenu du flacon entier et ajouter à un volume suffisant du diluant identique pour faire un total de 50 ml.
---------------	---

* Les solutions ayant des concentrations finales plus élevées peuvent être nécessaires chez les patients qui bénéficient d'une administration prolongée de VELETRI.

VELETRI dilué jusqu'à la concentration finale dans la cassette selon les instructions peut être administré immédiatement à température ambiante (25 °C) ou, après conservation pendant un maximum de 8 jours à une température comprise entre 2 et 8 °C, selon les conditions d'utilisation décrites dans le tableau 2.

Tableau 2 : Durée maximale de l'administration (heures) à température ambiante (25 °C) des solutions diluées stockées dans la cassette

Echelle des concentrations finales	En administration immédiate	En administration après conservation pendant un maximum de 8 jours entre 2 et 8 °C
≥ 3 000 ng/ml et < 15 000 ng/ml	48 heures	24 heures
≥ 15 000 ng/ml	48 heures	48 heures

Ne pas exposer la solution diluée à la lumière directe.

Calcul du débit de perfusion :

Le débit de perfusion peut être calculé en moyen de la formule suivante :

$$\text{Débit de perfusion (ml/min)} = \frac{\text{Dose (ng/kg/min)} \times \text{poids corporel (kg)}}{\text{Concentration de la solution (ng/ml)}}$$

$$\text{Débit de perfusion (ml/h)} = \text{Débit de perfusion (ml/min)} \times 60$$

Des exemples pour des concentrations couramment utilisées dans l'hypertension artérielle pulmonaire sont présentés ci-dessous.

Tableau 3 : Débits de perfusion pour VELETRI à une concentration de 5 000 ng/ml

Exemple de dosage en utilisant une concentration de 5 000 ng/ml										
Dosage (nanogrammes/kg/min)	Poids corporel(kg)									
	10	20	30	40	50	60	70	80	90	100
2				1,0	1,2	1,4	1,7	1,9	2,2	2,4
4		1,0	1,4	1,9	2,4	2,9	3,4	3,8	4,3	4,8
6		1,4	2,2	2,9	3,6	4,3	5,0	5,8	6,5	7,2
8	1,0	1,9	2,9	3,8	4,8	5,8	6,7	7,7	8,6	9,6
10	1,2	2,4	3,6	4,8	6,0	7,2	8,4	9,6	10,8	12,0
12	1,4	2,9	4,3	5,8	7,2	8,6	10,1	11,5	13,0	14,4
14	1,7	3,4	5,0	6,7	8,4	10,1	11,8	13,4	15,1	16,8
16	1,9	3,8	5,8	7,7	9,6	11,5	13,4	15,4	17,3	19,2

	Débit en ml/h
--	----------------------

Tableau 4 : Débits de perfusion pour VELETRI à une concentration de 15 000 ng/ml

Exemple de dosage en utilisant une concentration de 15 000 ng/ml								
Dosage (ng/kg/min)	Poids corporel (kg)							
	30	40	50	60	70	80	90	100
4				1,0	1,1	1,3	1,4	1,6
6		1,0	1,2	1,4	1,7	1,9	2,2	2,4
8	1,0	1,3	1,6	1,9	2,2	2,6	2,9	3,2
10	1,2	1,6	2,0	2,4	2,8	3,2	3,6	4,0
12	1,4	1,9	2,4	2,9	3,4	3,8	4,3	4,8
14	1,7	2,2	2,8	3,4	3,9	4,5	5,0	5,6
16	1,9	2,6	3,2	3,8	4,5	5,1	5,8	6,4
	Débit en ml/h							

Tableau 5 : Débits de perfusion pour VELETRI à une concentration de 30 000 ng/ml

Exemple de dosage en utilisant une concentration de 30 000 ng/ml										
Dosage (ng/kg min)	Poids corporel (kg)									
	30	40	50	60	70	80	90	100		
6						1,0	1,1	1,2		
8				1,0	1,1	1,3	1,4	1,6		
10			1,0	1,2	1,4	1,6	1,8	2,0		
12		1,0	1,2	1,4	1,7	1,9	2,2	2,4		
14		1,1	1,4	1,7	2,0	2,2	2,5	2,8		
16	1,0	1,3	1,6	1,9	2,2	2,6	2,9	3,2		
	Débit en ml/h									

Des doses plus élevées et, par conséquent, des solutions plus concentrées peuvent être nécessaires lors de l'administration à long terme de VELETRI

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

Janssen-Cilag International NV
Turnhoutseweg 30
B-2340 Beerse
Belgique

8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

0,5 mg : BE439747
1,5 mg : BE439756

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

Date de première autorisation : 02/07/2013

Date de dernier renouvellement : 6/01/2018

10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

Date d'approbation : 10/2022