

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

RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LE MÉDICAMENT

P^rLEUKERAN^{MD} **Comprimés de chlorambucil, USP** **(CLOR-an-bu-sil)**

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre **LEUKERAN^{MD}** et lors de chaque renouvellement de prescription. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout ce qui a trait à ce médicament. Parlez de votre état médical et de votre traitement à votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet de **LEUKERAN^{MD}**.

Mises en garde et précautions importantes

LEUKERAN^{MD} (chlorambucil) est un médicament puissant et ne doit être utilisé que par des médecins expérimentés dans l'administration de médicaments de chimiothérapie anticancéreuse.

LEUKERAN peut causer des effets secondaires graves, notamment les suivants :

- **Une myélosuppression**, consistant en une réduction temporaire de la quantité de nouvelles cellules sanguines et cellules de la moelle osseuse produites par le corps. Cela augmente votre risque de contracter une infection.
- **Des crises**, consistant en des crises d'épilepsie ou en des convulsions.
- **Le syndrome de Stevens-Johnson et une épidermolyse bulleuse toxique**, qui sont des réactions graves de la peau caractérisées par une éruption cutanée (« rash »), une desquamation (peau qui pèle) et des plaies sur les muqueuses.

Pourquoi **LEUKERAN^{MD} est-il utilisé?**

LEUKERAN^{MD} est utilisé pour traiter les patients adultes atteints de cancers du sang.

Il est utilisé :

- pour traiter certaines formes de leucémies (cancers du sang);
- seul ou en association avec d'autres médicaments anticancéreux pour traiter certains types de lymphomes (des cancers des ganglions lymphatiques qui affectent initialement les globules blancs).

Comment **LEUKERAN^{MD} agit-il?**

LEUKERAN^{MD} fait partie d'un groupe de médicaments dits « cytotoxiques ». Il perturbe la croissance normale des cellules cancéreuses, qui finissent par mourir. Les cellules normales peuvent également être affectées, ce qui peut entraîner des effets indésirables.

Quels sont les ingrédients de LEUKERAN^{MD}?

Ingrédient médicinal : chlorambucil

Ingrédients non médicinaux : lactose anhydre, dioxyde de silicium colloïdal, hydroxypropylméthylcellulose, macrogol, cellulose microcristalline, acide stéarique, oxyde de fer rouge synthétique, oxyde de fer jaune synthétique et dioxyde de titane

LEUKERAN^{MD} est offert sous les formes posologiques qui suivent :
comprimés de chlorambucil dosés à 2 mg.

Ne prenez pas LEUKERAN^{MD} si :

- vous avez eu une réaction allergique grave à des médicaments contenant du chlorambucil dans le passé;
- vous êtes allergique à tout autre ingrédient contenu dans LEUKERAN^{MD};
- vous recevez actuellement, ou avez récemment reçu, une radiothérapie ou une autre chimiothérapie.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre LEUKERAN^{MD}, afin de réduire la possibilité d'effets secondaires et pour assurer la bonne utilisation du médicament. Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment si :

- vous avez eu une réaction allergique grave à tout ingrédient de LEUKERAN^{MD};
- vous avez des antécédents de crises (épilepsie ou convulsions). Vous êtes exposé à un risque accru de crises (épilepsie ou convulsions) si vous prenez LEUKERAN^{MD};
- vous êtes enceinte ou susceptible de le devenir ou, si vous êtes un homme, de concevoir un enfant. Un mode de contraception fiable DOIT être pris pour éviter toute grossesse pendant que vous ou votre partenaire prenez LEUKERAN^{MD};
- vous allaitez;
- vous avez été vacciné ou envisagez de vous faire vacciner par un vaccin à virus vivants;
- vous avez ou avez eu une maladie du rein;
- vous avez ou avez eu des problèmes de foie;
- vous devez subir une intervention chirurgicale.

Autres mises en garde à connaître :

Myélosuppression

LEUKERAN^{MD} peut réduire la production des cellules sanguines, ce qui peut abaisser le nombre de vos cellules sanguines. Une neutropénie (une diminution du nombre de globules blancs) augmente votre risque de contracter une infection. Une anémie (une diminution du nombre de globules rouges) peut vous rendre fatigué ou faire qu'une blessure mineure prend plus de temps pour arrêter de saigner. Votre médecin prescrira des analyses de sang régulières

pendant votre traitement par LEUKERAN^{MD}. Ces analyses servent à vérifier le nombre de vos cellules sanguines, et selon le résultat, il est possible que la dose que vous recevez soit ajustée.

Grossesse et allaitement

LEUKERAN^{MD} peut être nocif pour un enfant à naître. Vous devez informer votre professionnel de la santé si vous êtes ou pensez être enceinte. Demandez conseil à votre professionnel de la santé si vous prévoyez avoir un enfant ou si vous allaitez.

Méthodes contraceptives pour les hommes et pour les femmes

Femmes :

Pendant votre traitement par LEUKERAN^{MD}, vous ne devez pas tomber enceinte. Utilisez une méthode de contraception efficace pendant cette période. Parlez avec votre professionnel de la santé pour obtenir des conseils sur les méthodes de contraception efficaces.

Hommes :

Vous ne devez pas concevoir un enfant pendant votre traitement par LEUKERAN^{MD}. Utilisez des condoms si vous avez des rapports sexuels pendant la période où vous recevez LEUKERAN^{MD}.

Cancer

LEUKERAN^{MD} peut causer des cancers secondaires.

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine alternative.

Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec LEUKERAN^{MD} :

- autres médicaments utilisés pour traiter le cancer appelés analogues nucléosidiques de type purine (tels que la fludarabine, pentostatine et cladribine);
- phénylbutazone;
- vaccins vivants.

Comment prendre LEUKERAN^{MD} :

LEUKERAN^{MD} vous sera prescrit par un professionnel de la santé expérimenté dans l'administration de médicaments chimiothérapeutiques utilisés dans le traitement du cancer.

Votre professionnel de la santé décidera quelle quantité de LEUKERAN^{MD} vous recevrez en fonction de votre poids et du type de cancer que vous avez. Il importe que le médicament soit pris lorsque c'est le moment de le prendre. Vous devez le prendre comme votre médecin vous l'a prescrit.

Avalez les comprimés entiers avec un verre d'eau, l'estomac vide (au moins une heure avant les repas ou trois heures après les repas). Ne pas briser, écraser ou croquer les comprimés.

Rappelez-vous : ce médicament vous a été prescrit à vous seul. Seul un médecin peut vous le prescrire. Ne donnez jamais ce médicament à une autre personne. Il peut être nocif pour une autre personne, même si elle présente les mêmes symptômes que les vôtres.

Surdosage :

Si vous croyez avoir pris trop de LEUKERAN^{MD} ou si une autre personne prend votre médicament par erreur, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée :

Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien si vous oubliez une dose. **NE DOUBLEZ PAS** la dose à la prochaine prise.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à LEUKERAN^{MD}?

En prenant LEUKERAN^{MD}, vous pourriez ressentir des effets secondaires autres que ceux qui figurent dans cette liste. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Effets secondaires graves et mesure à prendre			
Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et consultez un médecin immédiatement
	Uniquement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
TRÈS COURANT			
Myélosuppression (une baisse du nombre de cellules sanguines)		X	
Neutropénie (baisse du nombre de globules blancs) : douleurs, sensation de fatigue, fièvre, symptômes faisant penser à ceux de la grippe, infections		X	
Thrombocytopénie (baisse du nombre de plaquettes dans le sang); saignements, bleus, fatigue, faiblesse		X	
COURANT			
Nausées		X	
Vomissements		X	
Diarrhée (selles molles ou aqueuses et fréquentes)		X	
Ulcères buccaux (plaies dans la bouche)		X	
Hémopathies malignes secondaires aiguës (cancers du sang secondaires)		X	
Crises (convulsions ou épilepsie chez les enfants avec un problème rénal connu sous le nom de syndrome néphrotique)		X	
Anémie (diminution du nombre de globules rouges) : étourdissements, sensation de fatigue ou de faiblesse, manque d'énergie, essoufflement		X	

Effets secondaires graves et mesure à prendre			
Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et consultez un médecin immédiatement
	Uniquement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
PEU COURANT			
Éruption cutanée (« rash »)		X	
RARE			
Réaction allergique : enflure de la bouche et/ou de la gorge, difficulté à respirer, éruption cutanée, urticaire, augmentation du rythme cardiaque			X
Syndrome de Stevens-Johnson et épidermolyse bulleuse toxique (maladies graves de la peau) : éruption cutanée, desquamation (peau qui pèle) et plaies sur les muqueuses (dans les orifices du corps)		X	
Jaunisse (jaunissement du blanc des yeux ou de la peau)		X	
Fièvre (augmentation de la température corporelle)		X	
Crises (épilepsie ou convulsions)		X	
Hépatotoxicité (dommages au foie)		X	
Essoufflement qui s'aggrave progressivement		X	
TRÈS RARE			
Mouvements saccadés anormaux et répétitifs du corps ou spasmes, sans épilepsie ni convulsions		X	
Cystite (inflammation de la vessie) : douleur ou sensation de brûlure lorsque vous urinez. Besoin d'uriner plus fréquent et plus impérieux.		X	
Insuffisance médullaire irréversible : votre corps peut arrêter de produire des cellules sanguines.		X	
Fibrose pulmonaire (formation de tissu cicatriciel et épaissement des poumons) : essoufflement		X	
Pneumonie (infection des poumons) : toux, respiration difficile ou douloureuse, fièvre, essoufflement, respiration sifflante		X	
Neuropathie périphérique (une affection touchant les nerfs) : perte de sensation, perte motrice et perte dans le fonctionnement des organes		X	
FRÉQUENCE INCONNUE			
Aménorrhée : arrêt des menstruations		X	
Azoospermie : arrêt de la production de sperme		X	

En cas de symptôme ou de malaise non mentionné dans le présent document ou d'aggravation d'un symptôme ou d'un malaise vous empêchant de vaquer à vos occupations quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer les effets secondaires soupçonnés d'être associés avec l'utilisation d'un produit de santé en :

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur ; ou en
- Téléphonant sans frais au 1 866 234-2345.

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Entreposage : Réfrigérer LEUKERAN^{MD} à une température comprise entre 2 °C et 8 °C (36 °F et 46 °F). Ne pas congeler.

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

Pour en savoir davantage au sujet de LEUKERAN^{MD}, vous pouvez :

- Communiquer avec votre professionnel de la santé
Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements pour les patients sur les médicaments. Ce document est publié sur le [site Web de Santé Canada \(http://hc-sc.gc.ca/index-fra.php\)](http://hc-sc.gc.ca/index-fra.php), le site Web du fabricant www.aspenpharma.ca, ou peut être obtenu en téléphonant au 1 844 330-1213.

Le présent dépliant a été rédigé par :
Aspen Pharmacare Canada Inc
8 – 1155 North Service Road West
Oakville, ON
L6M 3E3

Les marques de commerce sont la propriété de, ou exploitées sous licence par, le Groupe de sociétés Aspen.

Dernière révision : le 3 juillet 2019