




SOCIÉTÉ FRANÇAISE  
DE PHARMACIE ONCOLOGIQUE  
ONCOLIEN®

Fiche d'aide à la délivrance de chimiothérapie destinée aux professionnels de santé

## VEMURAFENIB - ZELBORAF®

### Présentation





Classification médicamenteuse	Dosage	Photographies
Thérapie ciblée : Inhibiteur de kinases BRAF	240 mg	

### Indications AMM

- **mélanome non résecable ou métastatique** avec **mutation BRAF V600**

D'autres indications hors-AMM peuvent parfois être proposées

### Posologie - Mode d'administration

2 prises par jour, à heure fixe, pendant ou en dehors des repas			
En continu			

- Posologie : **960 mg x 2/jour** soit 4 comprimés à 240 mg par prise
- Adaptations de dose possibles jusqu'à **480 mg x 2/jour** en fonction de la tolérance
- En cas d'oubli : prendre la dose si retard < 8h
- En cas de vomissement : ne pas prendre de prise supplémentaire, mais attendre la prise suivante
- Comprimés à **avalier entiers** avec un verre d'eau, sans être ni écrasés, ni coupés, ni dispersés
- Comprimés à **prendre à heure fixe**, au moment ou en dehors des repas. **La prise à jeun des doses quotidiennes doit être évitée.**
- Conservation < 25°C, ne pas déconditionner les comprimés dans un pilulier

### Conditions de prescription et délivrance

- Disponible en **pharmacie de ville**
- **Prescription hospitalière** réservée aux spécialistes en oncologie ou aux médecins compétents en cancérologie
- Médicament nécessitant une **surveillance particulière** pendant le traitement



ONCOLIEN de SFPO est mis à disposition selon les termes de la [licence Creative Commons Attribution - Partage dans les Mêmes Conditions 4.0 International](https://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/).

Fondé(e) sur une œuvre à <https://oncolien.sfpo.com>.

Les autorisations au-delà du champ de cette licence peuvent être obtenues à <https://www.sfpo.com>

## Effets indésirables

Toxicité	Fréquence	Grade	Surveillance/Prévention
<b>Gastro-Intestinale</b>			
Nausées, vomissements	TRES FREQUENT		Surveillance de la perte de poids. Alimentation i) fragmentée en plusieurs repas légers, ii) liquide et froide et iii) moins grasse, sans friture ou épices. Prescription possible de traitements antiémétiques.
Diarrhées	TRES FREQUENT		Alimentation pauvre en fibre avec féculents, carotte, banane et éviter fruit et légumes crus, laitage, café et alcool. Hydratation abondante. Prescription possible de traitements anti-diarrhéiques
Constipation	TRES FREQUENT		Alimentation adaptée riche en fibres et hydratation abondante. Exercice physique régulier. Prescription possible de traitements laxatifs.
<b>Cutanée</b>			
Prurit, sécheresse, éruption	TRES FREQUENT		Utilisation d'un savon doux et d'un agent hydratant, séchage par tamponnement.
Photosensibilité			Exposition au soleil à éviter et utilisation d'un <b>écran total indispensable</b> (peau et lèvres)
Syndrome main-pied	TRES FREQUENT		
Carcinome épidermoïde cutané ou CEC et potentiellement non cutané, Mélanome primitif	FREQUENT		<b>Evaluation dermatologique avant traitement. Surveillance par un examen cutané mensuel et jusqu'à 6 mois après l'arrêt.</b>
Alopécie	FREQUENT		
<b>Musculo-squelettique</b>			
Douleurs des extrémités, arthralgies, myalgies	TRES FREQUENT		Prescription possible d'antalgiques.
<b>Général</b>			
Fatigue	RARE		Activités indispensables et celles qui procurent un bien-être à privilégier, activité sportive adaptée et régulière à encourager.
Diminution de l'appétit	RARE		
<b>Cardiaque</b>			
Trouble du rythme	RARE		Surveillance ECG et ionogramme sanguin dont kaliémie Adaptation posologique à 1440 mg/j voire 960 mg/j et/ou arrêt temporaire ou définitif du traitement
Allongement de l'espace QTc	RARE		Surveillance ECG et ionogramme sanguin dont kaliémie Adaptation posologique à 1440 mg/j voire 960 mg/j et/ou arrêt temporaire ou définitif du traitement
Œdème périphérique	RARE		



Toxicité	Fréquence	Grade	Surveillance/Prévention
<b>Hépatique</b>			
Hépatotoxicité	PEU FREQUENT		Surveillance de la fonction hépatique régulière (transaminases, bilirubine, PAL)
Hyperbilirubinémie	PEU FREQUENT		Surveillance de la fonction hépatique régulière (transaminases, bilirubine, PAL)
<b>Oculaire</b>			
Uvéites, occlusion de la veine de la rétine	FREQUENT A PEU FREQUENT		Un examen ophtalmologique approfondi doit être réalisé rapidement chez les patients signalant l'apparition ou l'aggravation de troubles visuels (diminution de la vision centrale, vision floue ou perte de l'acuité visuelle) ou un œil rouge ou douloureux. (lire <a href="#">la note de l'ANSM du 07/09/2018</a> )

Pour toute information complémentaire concernant les effets indésirables et leur gestion, consulter les « [recommandations sur la prévention et la gestion des effets indésirables des anticancéreux par voie orale](#) » de l'Institut National du Cancer

## Populations particulières et recommandations

- **Mécanisme de résistance** : impliquant N-RAS, RAF ou la voie de signalisation cellulaire (amplification plutôt que nouvelles mutations)
- **Insuffisance hépatique** : métabolisation hépatique importante. Néanmoins, aucune adaptation de la posologie en cas d'insuffisance hépatique n'est préconisée. Surveillance étroite en cas d'insuffisance hépatique modérée ou sévère (risque d'exposition augmentée)
- **Insuffisance rénale** : élimination rénale faible, aucune adaptation de la posologie en cas d'insuffisance rénale. Surveillance étroite en cas d'insuffisance rénale sévère
- **Patients âgés** : aucune adaptation de la posologie chez le sujet âgé



### Bilan biologique

Surveillance régulière: NFS, plaquettes  
bilan hépatique et rénal



### Grossesse et allaitement

Contraception obligatoire chez les femmes et les hommes durant le traitement et 6 mois après Allaitement interdit

## Annexe M5: Métabolismes et transporteurs

	2C8	3A4/5	P-gp	BCRP	2B6	1A2
Substrat						
Inducteur						
Inhibiteur						
Voie métabolique majeure / inhibiteur-inducteur puissant						
Voie métabolique mineure / inhibiteur-inducteur modéré						

## Interactions médicamenteuses majeures



ONCOLIEN de SFPO est mis à disposition selon les termes de la [licence Creative Commons Attribution - Partage dans les Mêmes Conditions 4.0 International](#).

Fondé(e) sur une œuvre à <https://oncolien.sfpo.com>.

Les autorisations au-delà du champ de cette licence peuvent être obtenues à <https://www.sfpo.com>

Avec les inhibiteurs puissants du CYP 3A4. **Augmentation des concentrations plasmatiques pouvant majorer les effets indésirables**

<p><b>Antihypertenseurs et antiarythmiques</b> : amiodarone, diltiazem, verapamil</p> <p><b>Antifongiques azolés</b> : fluconazole, kétonazole, voriconazole</p> <p><b>Antibiotiques macrolides</b> : clarithromycine, télichromycine, erythromycine (sauf spiramycine)</p> <p><b>Antirétroviraux inhibiteurs de protéase</b> : indinavir, ritonavir, lopinavir/ritonavir, saquinavir, nelfinavir, etc.</p> <p><b>Autre</b>: Cimétidine</p>	<p><b>Conseil(s) :</b> Association à prendre en compte Suivi clinique et pharmacologique recommandé en cas d'association</p>
---	--

Avec les inducteurs puissants du CYP 3A4. **Diminution des concentrations plasmatiques pouvant amener à un risque d'échec thérapeutique**

<p><b>Antiépileptiques</b> : carbamazépine, oxcarbazépine, phénytoïne, fosphénytoïne, phénobarbital, primidone</p> <p><b>Antibiotiques</b> : rifampicine, rifabutine</p> <p><b>Autres</b>: Efavirenz, bosentan, dexaméthasone (usage systémique)</p>	<p><b>Conseil(s) :</b> Association à prendre en compte Suivi clinique et pharmacologique recommandé en cas d'association</p>
--	--

Avec les inhibiteurs des protéines de transport P-gp et BCRP. **Augmentation des concentrations plasmatiques**

<p><b>Inhibiteurs</b> : amiodarone, diltiazem, verapamil, propranolol, ciclosporine, tacrolimus, fluconazole, kétoconazole, itraconazole, fluoxétine, paroxétine, sertraline, atorvastatine, tamoxifène,</p>	<p><b>Conseil(s) :</b> Association à prendre en compte Suivi clinique et pharmacologique recommandé en cas d'association</p>
--	--

Avec les inducteurs des protéines de transport P-gp et BCRP. **Diminution des concentrations plasmatiques**

<p><b>Inducteurs</b> : rifampicine, rifabutine, carbamazépine, névirapine</p>	<p><b>Conseil(s) :</b> Association à prendre en compte Suivi clinique et pharmacologique recommandé en cas d'association</p>
---	--

Avec les substrats du CYP 1A2, 2C8, P-gp et BCRP. **Augmentation des concentrations plasmatiques des substrats**

<p><b>CYP 1A2</b> : alosétron, clozapine, duloxétine, mélatonine, propranolol, théophylline, vérapamil, zolpidem</p> <p><b>CYP 2C8</b> : répaglinide, paclitaxel</p> <p><b>P-gp et BCRP Cardiovasculaires</b> : digoxine, amiodarone, rivaroxaban, dabigatran</p> <p><b>P-gp et BCRP Antirétroviraux</b> : saquinavir, maraviroc</p> <p><b>P-gp et BCRP Immunodépresseurs</b> : ciclosporine, tacrolimus, sirolimus, évérolimus Lopéramide, ondansétron</p>	<p><b>Conseil(s) :</b> Association à prendre en compte Suivi clinique et pharmacologique recommandé en cas d'association Adaptation possible de la posologie en cas d'association</p>
---	---

Avec les substrats du CYP 3A4 et 2B6 : **Diminution des concentrations plasmatiques des substrats**



**CYP 3A4 Antihypertenseurs et antiarythmiques** : amiodarone, diltiazem, verapamil  
**CYP 3A4 AVK** : warfarine, fluindione, acenocoumarol  
**CYP 3A4 Immunosuppresseurs** : ciclosporine, tacrolimus, sirolimus, éverolimus  
**CYP 3A4 Antirétroviraux** : atazanavir, darunavir, efavirenz, etravirine, fosamprenavir, nelfinavir, nevirapine, ritonavir, saquinavir  
Carbamazepine, clozapine, alprazolam, amitriptyptiline, colchicine, cortisol, fentanyl, méthadone, prasugrel, ticagrelor, simvastatine  
**CYP 2B6** : efavirenz, bupropion, névirapine, clopidogrel, prasugrel, sertraline

**Conseil(s) :**

Association à prendre en compte Suivi clinique et pharmacologique recommandé en cas d'association

## Interactions avec la phytothérapie

Certaines plantes et ou aliments peuvent interagir avec ce traitement. Néanmoins, les niveaux d'interactions dépendront de l'exposition. La quantité consommée, la fréquence, une supplémentation dépassant l'usage culinaire habituel, devront être pris en compte. L'intensité de l'interaction peut être évaluée sur site thériaque (Hedrine):

[http://www.theriaque.org/apps/recherche/rch\\_phyto.php](http://www.theriaque.org/apps/recherche/rch_phyto.php)

**Inhibiteur du CYP 3A4** : Jus de pamplemousse, jus d'orange amère (orange de Séville), Citron vert, Pomélo, Aloe Vera, Chardon Marie, Curcuma, Fenouil, Fenugrec, Fumeterre, Gattilier, Gingembre, Ginko biloba, Grenade, Gui, Harpagophytum, Huanglian, Lin, Mahonia, Menthe poivrée, Myrtille, Olivier, Orthosiphon, Passiflore, Poivre noir, Prêle, levure de Riz rouge, Trèfle rouge

**Inducteur du CYP 3A4** : Millepertuis, Ail, Aubépine, Echinacée, Kava Kava, Menthe verte, Saugue

**Plantes allongeant l'intervalle QT** : Boldo, Fucus, Ginseng asiatique, Orange de Séville, Passiflore, Pissenlit

