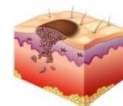




## MÉCANISME D'ACTION ET INDICATIONS AMM<sup>1</sup>

**BRAF  
V600**



- Thérapeutique ciblée: **inhibiteur spécifique de la sérine-thréonine kinase BRAF**. Il inhibe la prolifération de lignées cellulaires de mélanome exprimant la mutation BRAF V600. Il est généralement associé au **MEKINIST®**, le trametinib.
- Indications :
  - Mélanome, en monothérapie ou en association au trametinib dans le **mélanome non résecable ou métastatique** porteur d'une **mutation BRAF V600** ou en en association avec le trametinib en **traitement adjuvant du mélanome de stade III** porteur d'une mutation BRAF V600, après résection complète.
  - **Cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC)** porteur d'une mutation BRAF V600 en association au trametinib

## PRÉSENTATION ET CARACTÉRISTIQUES<sup>1</sup>

- **Gélule**, en flacon de 120, dosée à :
  - **50 mg** (rouge foncé opaque portant les inscriptions « GS TEW » et « 50 mg »)
  - **75 mg** (rose foncé opaque portant les inscriptions « GS LHF » et « 75 mg »)
- Conservation à température ambiante, ne pas déconditionner dans un pilulier



## PRESCRIPTION ET DISPENSATION<sup>2</sup>

- **Prescription hospitalière** (Liste I) réservée aux spécialistes et services d'oncologie médicale ou de cancérologie
- Surveillance particulière pendant le traitement
- Dispensation en pharmacies de ville



Posologie usuelle recommandée en monothérapie ou en association au trametinib : **150 mg** (soit deux gélules de 75mg) **deux fois par jour** (soit une dose quotidienne totale de 300 mg)

Poursuite du traitement jusqu'à progression de la maladie ou survenue d'une toxicité inacceptable. En situation adjuvante, traitement pendant 12 mois sauf en cas de progression de la maladie ou survenue d'une toxicité inacceptable.

Adaptations possibles selon la tolérance (voir § 4.2 RCP)

POSOLOGIE & MODALITÉS DE PRISE<sup>1</sup>



- **IR légère à modérée** : pas d'adaptation posologique
- **IR sévère** : absence de données, utiliser avec prudence



- **IH légère** : pas d'adaptation posologique
- **IH modérée à sévère** : absence de données, utiliser avec prudence

**Modalités de prise** : 2 prises/ jour

**à heure fixe (idéalement 12h entre chaque prise), en dehors des repas (au moins 1 heure avant ou 2 heures après les repas).**

Gélules à avaler entière avec un grand verre d'eau.

**En cas d'oubli**, la dose peut être prise jusqu'à 6 heures avant la dose suivante. S'il reste moins de 6 heures avant la dose suivante, ne pas prendre la dose manquée et ne pas doubler la prise suivante. Poursuivre le traitement à l'heure et à la dose habituelle de la prise suivante. Le noter dans le carnet de suivi<sup>4</sup>

**En cas de vomissement**, ne pas prendre de nouvelle dose, poursuivre le traitement à l'heure et à la dose habituelles de la prise suivante. Le noter dans le carnet de suivi<sup>4</sup>

## SURVEILLANCES SPÉCIFIQUES<sup>1</sup>

- ◆ **Fonction hépatique** : A évaluer tous les mois pendant les 6 premiers mois de traitement. Poursuivre au-delà en cas d'indication clinique.
- ◆ **Tumeurs cutanées** : Examen dermatologique avant l'instauration du traitement puis tous les mois pendant la durée du traitement et jusqu'à 6 mois après l'arrêt ou jusqu'à l'instauration d'un traitement.
- ◆ **Fonction cardiaque (tension artérielle, FEVG)** : FEVG : avant la mise en place du traitement, après le premier mois de traitement et tous les trois mois par la suite. TA : à l'instauration du traitement et pendant le traitement. Si besoin, prise en charge par un traitement standard.
- ◆ **Tumeurs malignes non cutanées** : Examen de la tête et du cou à l'instauration du traitement puis tous les 3 mois. Tomodensitométrie thoracique et abdominale à l'instauration du traitement puis tous les 6 mois.
- ◆ **Grossesse/allaitement** : Traitement non recommandé pendant la grossesse et l'allaitement  
Contraception efficace pendant le traitement et durant les 2 semaines suivant l'arrêt du traitement.

Niveau	Médicaments concernés	Nature de l'interaction médicamenteuse
<b>Contre-indication</b>	<i>dasabuvir, rilpivirine, isavuconazole, elbasvir+grazoprévir, ombitasvir+paritaprévir, midostaurine</i>	↘ concentrations plasmatiques (C°) et ↘ efficacité des médicaments par le dabrafenib
	<b>Millepertuis</b>	↘ C° et ↘ efficacité du dabrafenib par augmentation de son métabolisme
<b>Association déconseillée</b>	<b>Inhibiteurs puissants du CYP3A4</b> <i>antiviraux, inhibiteurs de protéases, antifongiques azolés, macrolides</i>	↗ C° de dabrafenib => <b>toxicité accrue</b>
	<b>Inducteurs du CYP3A4</b> <i>carbamazépine, phénytoïne, phénobarbital, rifampicine, névirapine, éfavirenz, apalutamide</i>	↘ C° et efficacité du dabrafenib => surveillance si association inévitable
	<i>Estroprogestatifs contraceptifs, progestatifs contraceptifs, oxycodone, naloxegol, bictégravir, sertraline, ...</i>	↘ C° et ↘ efficacité des médicaments par le dabrafenib
<b>A prendre en compte</b>	<b>Substrats du CYP3A4, 2C, 2B6 et P-gp</b> <i>immunosuppresseurs, anticoagulants oraux, simvastatine, antiarythmiques, ...</i>	↘ C° et ↘ efficacité des médicaments par le dabrafenib
	<b>Phytothérapie, tisanes, huiles essentielles</b>	A évaluer au cas par cas à l'aide des bases de données disponibles (exemple : <a href="#">HEDRINE</a> )

P-gp : glycoprotéine-P



**Interactions à évaluer en considérant la liste complète des traitements associés, y compris en automédication**

D'autres interactions peuvent exister (liste non exhaustive) - Contactez votre OMEDIT ou votre [CRPV](#) en cas de question

## GESTION DES PRINCIPAUX EFFETS INDÉSIRABLES (EI) 1,4

Toxicité	Conduite à tenir
<b>Hématologique</b>	
Anémie, neutropénie, thrombopénie, leucopénie	Avis spécialiste pour adaptation ou suspension si <b>grade ≥ 2</b> ( <i>GB &lt; 3 G/L, Hb &lt; 10 g/dL, PNN &lt; 1,5 G/L, plaquettes &lt; 75 G/L</i> ; voir § 4.2 du RCP). Surveillance clinique et biologique adaptée. Informer le patient sur les symptômes évocateurs (fatigue, pâleur, essoufflement, hématomes...).
<b>Gastro-intestinale</b>	
Nausées, vomissements, perte d'appétit	Règles hygiéno-diététiques (voir fiche patient). Traitement antiémétique et réhydratation selon sévérité (se référer à la fiche gestion des EI <sup>4</sup> ). Avis spécialiste pour adaptation du traitement ou suspension si <b>grade ≥ 2</b> ( <i>≥ 3-5 vomissements/j, diminution des prises alimentaires sans perte significative de poids, déshydratation ou malnutrition</i> ; voir § 4.2 du RCP)
Diarrhées, douleurs abdominales	Règles hygiéno-diététiques (voir fiche patient). Réhydratation et traitement symptomatique selon sévérité ± anti-infectieux selon étiologie <sup>4</sup> . Avis spécialiste pour adaptation du traitement ou suspension si <b>grade ≥ 2</b> ( <i>+ 4 à 6 selles /j</i> ; voir § 4.2 du RCP) + surveillance (NFS, fièvre).
<b>Dermatologique</b>	
Eruption cutanée, sécheresse cutanée, prurit	Conseils hygiéniques (voir fiche patient). Antalgiques ± antihistaminiques ± émoullissants ± dermocorticoïdes ± traitement des surinfections selon la sévérité <sup>4</sup> . Avis spécialiste pour adaptation du traitement ou suspension selon sévérité (voir § 4.2 du RCP).
Syndrome main pied	Conseils hygiéniques (voir fiche patient). Topique émoullissant ± kératolytiques ± antalgiques ± dermocorticoïdes selon la forme et le grade <sup>4</sup> . Avis spécialiste pour adaptation du traitement ou suspension si <b>grade ≥ 2</b> ( <i>modifications cutanées avec douleur</i> ; voir § 4.2 du RCP)
<b>Musculo-squelettique</b>	
Arthralgie, myalgie	Traitement symptomatique par paracétamol. Supplémentation possible par calcium, magnésium et vitamine B6.
<b>Troubles généraux</b>	
Signes d'infection : fièvre, frissons, toux, maux de gorge, brûlures urinaires	Mesures de réduction du risque de contamination (voir fiche patient). Informer le patient que tout symptôme évocateur d'infection nécessite une information sans délai auprès du médecin. Interruption du traitement si température ≥ 38,5°C + traitement antipyrétique par ibuprofène ou paracétamol ± corticostéroïdes (voir § 4.2 du RCP).
Fatigue, vertiges, céphalées	Règles hygiéno-diététiques (voir fiche patient). Surveillances biologique et clinique ; rechercher une anémie.

D'autres EI peuvent survenir : hémorragie, hypertension, fraction d'éjection du ventricule gauche diminuée, tumeurs malignes cutanées ou non cutanées, troubles visuels, stomatite ... (liste non exhaustive, voir RCP)

**Pensez à déclarer tout effet indésirable à votre [CRPV](#) et/ou à les contacter en cas de question.**

**Voir la « fiche patient » correspondante pour les conseils spécifiques à donner aux patients**