



## Un comprimé de tacrolimus à libération prolongée à administrer une fois par jour\*

ENVARUSUS<sup>MD</sup> PA  
(comprimés de tacrolimus  
à libération prolongée) est  
indiqué pour la  
prophylaxie du rejet  
d'organe chez les adultes  
recevant une allogreffe de  
rein ou de foie en  
combinaison avec d'autres  
immunosuppresseurs.

### Formulation de tacrolimus à libération prolongée unique à ENVARUSUS<sup>MD</sup> PA<sup>†</sup>

La formulation d'ENVARUSUS<sup>MD</sup> PA  
prolonge et augmente  
l'absorption de tacrolimus dans  
le sang par rapport à d'autres  
formulations de tacrolimus<sup>†</sup>.

Veuillez consulter la monographie du produit et l'avis aux professionnels de la santé concernant la substitution par inadvertance entre différentes formulations orales de tacrolimus qui pourrait mener au rejet du greffon et à d'autres effets indésirables, disponibles au <https://www.envarsus.ca/link-fr>, pour obtenir des renseignements importants sur les aspects suivants :

- Les mises en garde et précautions les plus importantes au sujet des infections graves et des tumeurs malignes pouvant entraîner l'hospitalisation ou la mort, des restrictions de prescription et des exigences de prise en charge des patients;
- D'autres mises en garde et précautions pertinentes concernant le fait qu'ENVARUSUS<sup>MD</sup> PA n'est pas interchangeable ou substituable sans modification de la dose avec d'autres formulations contenant du tacrolimus; le lactose, les patients présentant des maladies héréditaires rares d'intolérance au galactose, de déficit en lactase de Lapp ou de syndrome de malabsorption du glucose-galactose; les inducteurs et les inhibiteurs du CYP3A4; les lymphomes et autres malignités, particulièrement de la peau; les syndromes lymphoprolifératifs post-transplantation (SLPT) associés au virus Epstein-Barr (VEB); l'insuffisance cardiaque, l'hypertrophie ventriculaire ou septale; l'intervalle QT/QTc prolongé, l'hypertension; la perforation gastro-intestinale; les épisodes de diarrhée; l'érythroblastopénie acquise, la leucopénie; le diabète d'apparition récente; les infections bactériennes, virales, fongiques et protozoaires, incluant des infections opportunistes; les neurotoxicités; la néphrotoxicité aiguë ou chronique; l'hyperkaliémie; l'insuffisance rénale; la grossesse et l'allaitement et les personnes âgées;
- Les réactions indésirables, les interactions, la posologie et les conditions d'usage clinique qui ne figurent pas dans le présent document.

Vous pouvez également obtenir la monographie en nous appelant au 1-888-867-7426.

\* Veuillez consulter la monographie du produit pour les renseignements complets relatifs à la posologie et à l'administration.

† L'importance clinique comparative n'a pas été établie.

#### RÉFÉRENCE :

Monographie d'ENVARUSUS<sup>MD</sup> PA, 16 juin 2020.



ENVARUSUS<sup>MD</sup> est une marque déposée de Veloxis Pharmaceuticals A/S.  
© 2020 Laboratoires Paladin, Québec.

9500623

