

Capecitabine

Produit de référence: XELODA®



L'image ne correspond pas à la taille réelle des comprimés.



Usage thérapeutique	Agent antinéoplasique			
Indication¹	<p>Capecitabine est indiqué dans les cas suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Cancer colorectal <ul style="list-style-type: none"> o Monothérapie : dans le traitement adjuvant du cancer du côlon de stade III (stade C selon la classification de Dukes); dans le traitement de première intention du cancer colorectal métastatique. o Thérapie combinée : en association avec l'oxaliplatine pour le traitement du cancer colorectal métastatique après l'échec d'une chimiothérapie combinée contenant de l'irinotécan[†]. • Cancer du sein <ul style="list-style-type: none"> o Monothérapie : dans le traitement du cancer du sein avancé ou métastatique après l'échec d'un traitement standard comprenant un taxane, à moins d'une contre-indication clinique au traitement par un taxane. o Thérapie combinée : en combinaison avec le docetaxel dans le traitement du cancer du sein avancé ou métastatique après l'échec d'une chimiothérapie contenant une anthracycline[†]. <p>[†] Dans le traitement de deuxième intention du cancer métastatique, des analyses de sous-groupes portant sur la survie sans progression et la survie globale en fonction de l'âge laissent entendre que la combinaison de capécitabine et d'oxaliplatine serait moins efficace chez les patients de plus de 65 ans. Les études cliniques évoquent une hausse de l'incidence d'effets indésirables. Veuillez consulter la monographie du produit pour obtenir de plus amples renseignements sur les ÉTUDES CLINIQUES et les MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS.</p>			
Ingrédient actif	Capécitabine			
Concentration	150 mg		500 mg	
Numéro d'identification du médicament	02519879		02519887	
Contenu	Boîte de plaquettes alvéolées de 60 comprimés	Bouteille contenant 60 comprimés	Boîte de plaquettes alvéolées de 120 comprimés	Bouteille contenant 120 comprimés
Conditions d'entreposage	Conserver entre 15 °C et 30 °C..			
Durée de conservation	24 mois			

Consultez la monographie du produit à l'adresse jampinfo.com pour en apprendre davantage sur les contre-indications, les mises en garde, les précautions, les effets indésirables, les interactions, la posologie et les conditions d'usage clinique. Vous pouvez également vous procurer la monographie du produit en appelant au 1 866 399-9091 (option 2).

Les renseignements fournis dans le présent document sont réservés aux résidents du Canada. Veuillez noter que JAMP PHARMA CORPORATION n'assume aucune responsabilité à l'égard de l'accès à ces renseignements et de leur utilisation. Ces derniers peuvent ne pas être conformes aux restrictions légales, aux réglementations ou aux enregistrements de votre pays d'origine, ou encore à leur utilisation prévue par celui-ci. Des restrictions d'admissibilité et d'autres conditions peuvent s'appliquer.

Référence: 1. Monographie de JAMP Capecitabine. JAMP Pharma Corporation, 1er septembre 2021.

POUR VOS PATIENTS ATTEINTS D'UN CANCER COLORECTAL :

- dans le traitement adjuvant du cancer du côlon de stade III (stade c selon la classification de dukes);
- dans le traitement de première intention du cancer colorectal métastatique;
- ou en association avec l'oxaliplatine pour le traitement du cancer colorectal métastatique après l'échec d'une chimiothérapie combinée contenant de l'irinotécan¹.

POUR VOS PATIENTS ATTEINTS D'UN CANCER DU SEIN :

- dans le traitement du cancer du sein avancé ou métastatique après l'échec d'un traitement standard comprenant un taxane, à moins d'une contre-indication clinique au traitement par un taxane;
- ou en combinaison avec le docetaxel dans le traitement du cancer du sein avancé ou métastatique après l'échec d'une chimiothérapie contenant une anthracycline¹.

¹ Dans le traitement de deuxième intention du cancer métastatique, des analyses de sous-groupes portant sur la survie sans progression et la survie globale en fonction de l'âge laissent entendre que la combinaison de capécitabine et d'oxaliplatine serait moins efficace chez les patients de plus de 65 ans. Les études cliniques évoquent une hausse de l'incidence d'effets indésirables. Veuillez consulter la monographie du produit pour obtenir de plus amples renseignements sur les ÉTUDES CLINIQUES et les MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS.

Le programme de soutien aux patients JAMP Care^{MC}

Fournit les avantages suivants à vos patients prenant **Capecitabine**



Orientation en matière de remboursement



Renouvellement de la couverture 3 mois à l'avance



Analyses de sang et de laboratoire, et leur coordination



PLUS
Consultation personnalisée avec un nutritionniste (offerte sur demande)

Capecitabine	JAMP Care ^{MC}	Autres programmes
Orientation en matière de remboursement	✓	✓
Renouvellement de la couverture 3 mois à l'avance	✓	
Analyses de sang et de laboratoire, et leur coordination	✓	
Consultation personnalisée avec un nutritionniste (offerte sur demande)	✓	

* Certaines conditions s'appliquent

Pour obtenir de plus amples renseignements au sujet du programme de soutien aux patients JAMP Care :



Numéro sans frais: 1 855 310-5102
Télécopieur: **1 888 331-3432**
Du lundi au vendredi, de 8 h à 20 h (HNE)



Courriel: jampcare@supportprogram.com



Site Web: www.jampcare-support.ca

Pour toute question à propos de Capecitabine



Communiquez avec le Service de renseignements médicaux du groupe JAMP Pharma au 1 866 399 9091 (option 2)



Envoyez un courriel à l'adresse medinfo@jamppharma.com

Consultez la monographie du produit à l'adresse jampinfo.com pour en apprendre davantage sur les contre-indications, les mises en garde, les précautions, les effets indésirables, les interactions, la posologie et les conditions d'usage clinique. Vous pouvez également vous procurer la monographie du produit en appelant au 1 866 399 9091 (option 2).

Référence : 1. Monographie de JAMP Capecitabine. JAMP Pharma Corporation, 1er septembre 2021.