

ORDONNANCE INDIVIDUELLE D'AJUSTEMENT (OIA) SELON PROTOCOLE MÉDICAL DE
L'INESSS # 628014 À L'INITIATION D'UN TRAITEMENT PHARMACOLOGIQUE
*Ajustement des inhibiteurs de l'acétylcholinestérase (IAchE) et/ou de la mémantine chez
les personnes atteintes de troubles neurocognitifs (TNC) majeurs*

ÉTABLISSEMENT	IDENTIFICATION DU PATIENT
GMF	NOM :
	PRÉNOM :
	DDN :
Tél :	RAMQ :
Télec :	

SITUATION CLINIQUE

Diagnostic :

☐ Maladie d'Alzheimer ☐ Démence mixte ☐ Démence à corps de Lewy

Résultat MMSE :

Initial (si disponible) : _____ /Date :

Actuel : _____ /Date :

Précédent: _____ /Date :

☐ Allergie/intolérance :

ATCD pertinents :

ORDONNANCE ET POSOLOGIE INITIALE

*Contre-indications au verso

Posologies ajustées selon le protocole médical de l'INESSS # 628014 par :

☐ Infirmière clinicienne GMF ☐ Pharmacien GMF ☐ Pharmacien communautaire

IAchE (Inhibiteur de l'acétylcholinestérase) :

☐ Donépézil po : ☐ 2.5 mg ☐ 5 mg die
☐ Galantamine po: ☐ 8 mg die
☐ Rivastigmine transdermique : ☐ 4.6 mg die
☐ Rivastigmine oral : ☐ 1.5 mg die ☐ 1.5 mg bid

Antagoniste des récepteurs NMDA :

☐ Mémantine po : ☐ 5 mg die

Commentaires :

Date de la demande RAMQ :

IDENTIFICATION DU PRESCRIPTEUR AUTORISÉ

Nom, Prénom :		Numéro de pratique :	
Signature :		Date :	
		OIA valide :	☐ : 6 mois ☐ : 12 mois ☐ : 24 mois

***Contre-indications :**

Tableaux des classes IACHÉ et antagoniste des récepteurs NMDA tirés du protocole médical national de l'INESSS - IACHE et mémantine, Mars 2020.

CLASSE DES IACHE				
Nom des médicaments	DONÉPÉZIL	GALANTAMINE	RIVASTIGMINE TRANSDERMIQUE	RIVASTIGMINE ORALE
Options de traitement ¹	• MA stade léger, modéré et sévère¹ • Démence mixte • Démence à corps de Lewy stade léger, modéré et sévère^{1, 2}			
Contre-indications absolues	• Antécédents de réactions allergiques à l'un des composants du produit ou à d'autres dérivés de la pipéridine	• Antécédents de réactions allergiques à l'un des composants du produit • Insuffisance rénale ou hépatique sévère	• Antécédents de réactions allergiques à l'un des composants du produit ou à d'autres carbamates • Insuffisance hépatique sévère	
Contre-indications relatives	• Bloc auriculoventriculaire du premier degré ou plus important • Bradycardie (pouls au repos inférieur à 55 battements par minute) • Maladie du sinus • Prise de bêtabloquants et (ou) d'inhibiteurs calciques • Prise de médicaments qui augmentent l'intervalle QT (surtout le donépézil) <i>Le bloc de branche droit et le bloc de branche gauche isolés ne sont pas des contre-indications.</i>			
Précautions	• Personnes à risque d'ulcère peptique • Personnes qui ont des antécédents d'asthme, de maladie pulmonaire obstructive chronique, d'ulcère peptique ou de convulsions • Personnes hypersensibles aux effets indésirables³ • Personnes à risque de rhabdomyolyse ou de syndrome malin des neuroleptiques (donépézil)			
Effets indésirables les plus fréquents	• Effets gastro-intestinaux⁴ : dyspepsie, nausées, vomissements, diarrhée, anorexie, perte de poids • Effets sur le système nerveux central : agitation, céphalée, confusion, étourdissement, insomnie, rêves/cauchemars avec agitation motrice • Effets cardiovasculaires : bradycardie, bloc cardiaque, syncope • Fatigue • Crampes musculaires • Pollakiurie • Allergies ou signes d'intolérance à la rivastigmine transdermique : érythème, prurit • Rhinorrhée (donépézil)			

Sigles et acronymes : IACHÉ : inhibiteur de l'acétylcholinestérase; MA : maladie d'Alzheimer;

1- Basé sur les données scientifiques, les recommandations de bonnes pratiques cliniques et le savoir expérientiel de cliniciens et d'experts québécois. Certaines indications ne sont pas prises en charge par la RAMQ (annexe VIII).

2- Galantamine : seulement en cas d'intolérance au donépézil et à la rivastigmine.

3- Personnes de poids inférieur à 50 kg, âgées de plus de 85 ans, fragiles.

4- Les effets indésirables gastro-intestinaux sont liés à la dose et surviennent généralement au début du traitement. Ils sont généralement bénins et transitoires.

CLASSE DES ANTAGONISTES DES RÉCEPTEURS NMDA	
Nom du médicament	MÉMANTINE
Options de traitement ¹	- MA stade modéré à sévère - Démence mixte
Contre-indications absolues	- Antécédents de réactions allergiques à l'un des composants du produit - Insuffisance rénale ou hépatique sévère
Contre-indications relatives	Aucune
Précautions	- Antécédents de convulsions : p. ex. personne épileptique - Conditions altérant le pH urinaire - Personnes hypersensibles aux effets indésirables² - Troubles cardiovasculaires (incidence faible) : bradycardie, hypertension, insuffisance cardiaque
Effets indésirables médicamenteux les plus fréquents	- Effets sur le système nerveux central : agitation, céphalées, confusion, étourdissements, insomnie - Constipation - Hypertension artérielle

Sigles et acronymes : MA : maladie d'Alzheimer; NMDA : N-méthyl-D-aspartate.

1- Basé sur les recommandations de bonnes pratiques cliniques et le savoir expérientiel de cliniciens et d'experts québécois.

2- Personnes de poids inférieur à 50 kg, âgées de plus de 85 ans, fragiles.