

IMMUNOSUPPRESSEUR INHIBITEUR D'INTERLEUKINES

ILLUMETRI® - tildrakizumab
Laboratoire Almirall SAS

Solution injectable (SC) à 100 mg/mL
(1 seringue préremplie)

Liste I

PIH annuelle

SPE

65 %

Coll

ASMR V

INDICATIONS

PSORIASIS EN PLAQUES

- Modéré à sévère.
- Chez l'adulte qui nécessite un traitement systémique.

POSOLOGIE

100 mg par voie SC aux semaines 0 et 4, puis toutes les 12 semaines.

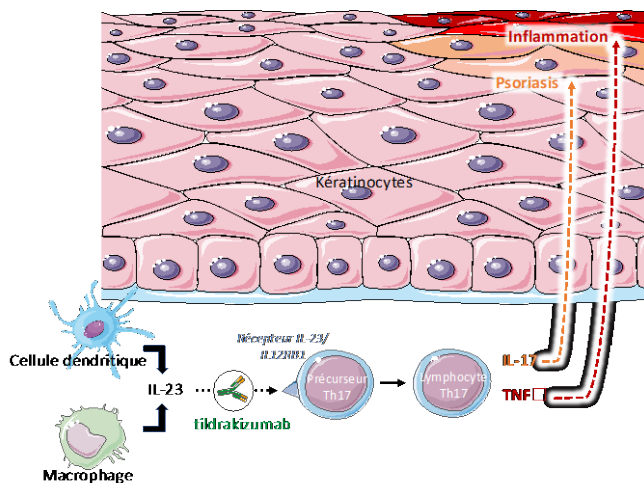
200 mg chez certains patients (charge de morbidité élevée, poids corporel ≥ 90 kg)

Si pas de réponse après 28 semaines : arrêt du traitement.

Si réponse partielle en début de traitement, certains patients peuvent obtenir une amélioration en poursuivant le traitement au-delà de 28 semaines.

MÉCANISME D'ACTION

INHIBITION DE L'INTERLEUKINE IL23



CONTRE-INDICATIONS

Hypersensibilité au tildrakizumab ou à l'un des excipients.

Infection évolutive et cliniquement grave, par exemple tuberculose active.

EFFETS INDÉSIRABLES

Effets très fréquents

Infections des voies respiratoires supérieures.

Effets fréquents

Céphalées, gastroentérite, nausées, diarrhée, douleur au site d'injection et dorsalgies.

PRÉCAUTIONS ET SURVEILLANCE

▪ Risque infectieux

Consulter sans délai un médecin si symptômes évocateurs d'une infection importante.

▪ Tuberculose

Dépistage de tuberculose avant traitement.

Surveillance tout au long du traitement.

▪ Stratégie vaccinale avant traitement

- Administration de tous les vaccins nécessaires conformément aux recommandations en vigueur en matière de vaccination.

- Si un patient a reçu récemment un vaccin vivant : attendre au moins 4 semaines avant de débuter Illumetri®.

- Pas de vaccins vivants pendant le traitement et au moins pendant 17 semaines après arrêt d'Illumetri®.

▪ Risque d'hypersensibilité

Arrêt du traitement si survenue d'une réaction d'hypersensibilité grave.

INTÉRACTIONS MÉDICAMENTEUSES

▪ Aucune interaction significative

n'est attendue avec les inhibiteurs, inducteurs ou substrats des enzymes de métabolisation des médicaments.

▪ Les vaccins vivants ne doivent pas être administrés de manière concomitante avec Illumetri®.

IMMUNOSUPPRESSEUR INHIBITEUR D'INTERLEUKINES

ILLUMETRI® - tildrakizumab
Laboratoire Almirall SAS

Solution injectable (SC) à 100 mg/mL
(1 seringue préremplie)



POURQUOI M'A-T-ON PRESCRIT CE MÉDICAMENT ? ET COMMENT AGIT-IL ?

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter votre psoriasis en plaques.

Le principe actif est ce que l'on appelle un anticorps monoclonal, qui par une action complexe diminue l'inflammation au niveau des lésions de votre peau qui reprend une apparence normale.



COMMENT CONSERVER MON MÉDICAMENT ?

Conservez ce médicament au réfrigérateur entre 2 et 8°C. Il convient de ne pas congeler.

Les seringues préremplies doivent rester dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

Pour un plus grand confort lors de l'injection, sortez la boîte du réfrigérateur et déposez-la à température ambiante, à l'abri de la lumière directe du soleil, pendant 15 à 30 minutes avant l'injection.



COMMENT DOIS-JE LE PRENDRE ?

Ce médicament s'administre à raison de 1 injection sous la peau, à l'aide de la seringue préremplie contenue dans une boîte d'Illumetri®. La première injection se fait à la semaine 0, puis à la semaine 4 et par la suite toutes les 12 semaines. **Après un apprentissage approprié**, vous pouvez faire l'injection vous-même ou la faire faire par une autre personne. Ne faites pas l'auto-injection si vous n'êtes pas sûr(e) d'avoir compris la méthode de préparation et d'injection d'Illumetri®.



QUE DOIS-JE FAIRE EN CAS D'OUBLI ?

Si vous réalisez vous-même vos injections et que vous avez oublié une injection, injectez la dose oubliée dès que vous vous en apercevez. En cas de doute, consultez votre médecin. N'interrompez pas l'utilisation d'Illumetri® sans avoir consulté votre médecin au préalable.



À QUELS EFFETS INDÉSIRABLES DOIS-JE M'ATTENDRE ?

Si des effets indésirables surviennent pendant votre traitement, il est important de venir en parler à la pharmacie ou de contacter votre médecin. Les effets indésirables qui ont été les plus fréquemment observés sont la survenue d'infections des voies respiratoires supérieures (sinusites, rhinopharyngites, angine...), de maux de tête, de démangeaisons et de fatigue. Une réaction inflammatoire transitoire au point d'injection peut se produire. En cas d'apparition de signes ou de symptômes tels que fièvre persistante, douleurs intenses persistantes ou tous symptômes qui sembleraient inhabituels selon vous, notamment par leur intensité, il est important de consulter immédiatement votre médecin.



COMMENT DOIS-JE SURVEILLER LE TRAITEMENT ?

Un suivi régulier par votre médecin traitant et/ou votre dermatologue est nécessaire pendant le traitement.



PUIS-JE PRENDRE D'AUTRES MÉDICAMENTS ?

Il est important d'informer votre médecin que vous êtes traité par Illumetri® avant de prendre un autre médicament.

Évitez l'automédication pendant votre traitement, demandez toujours conseil à un professionnel de santé avant de prendre un médicament quel qu'il soit, il peut exister un risque d'interaction médicamenteuse.



QUE DOIS-JE FAIRE EN CAS DE VOYAGE ?

Assurez-vous que vous pouvez conserver Illumetri® à température constante entre 2 et 8 degrés.

Utilisez, par exemple, une sacoche isotherme pendant votre voyage. **Si vous prenez l'avion**, assurez-vous d'apporter un certificat de transport de médicament injectable, à demander à votre médecin, afin de pouvoir garder votre traitement en cabine. Pour les voyages de longue durée, renseignez-vous auprès de votre compagnie aérienne afin de savoir si vous avez la possibilité d'utiliser le réfrigérateur de l'avion pour conserver le traitement.

Assurez-vous de bien emporter avec vous le certificat de transport, l'ordonnance de votre médecin, préférentiellement en anglais mentionnant le nom de votre médicament, tildrakizumab.



ET AU NIVEAU DE LA GROSSESSE ?

Une méthode de contraception efficace est nécessaire pendant le traitement et pendant au moins 17 semaines après l'arrêt du traitement par Illumetri®. Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de ce médicament pendant la grossesse.