

ANTI INFLAMMATOIRE

DUPIXENT® - dupilumab

Laboratoire Sanofi-Aventis france

Sol inj SC 200 mg (seringue préremplie, stylo prérempli, boîtes de 2)

Sol inj SC 300 mg (seringue préremplie boîtes de 1 ou de 2, stylo prérempli boîtes de 2)

Liste

PIH ann

SP

EXC

65 % *

Coll *

INDICATIONS

Dermatite atopique (à partir de 6 ans)

Asthme sévère (à partir de 6 ans)

Polypose naso-sinusienne de l'adulte
(dosage à 300 mg seulement)

POSOLOGIE

VARIABLE selon les **indications** et l'**âge** du patient
Nécessité de dose initiale, puis posologie d'entretien
toutes les 2 à 4 semaines selon les cas

Injection par voie sous-cutanée

Exemple pour la dermatite atopique (adulte)

Dose initiale : 600 mg

Dose d'entretien : 300 mg toutes les 2 semaines

Stylo prérempli ; non destiné aux enfants de moins de 12 ans.

Seringue : présentation appropriée pour enfants de 6 à 11 ans

CONTRE-INDICATIONS

Hypersensibilité au dupilumab ou à l'un des excipients.

PRÉCAUTIONS ET SURVEILLANCE

Asthme

Pas d'utilisation pour les symptômes aigus ou lors d'exacerbations aiguës ou d'état de mal asthmatique.

Corticoïdes

Pas d'arrêt des corticoïdes après instauration de Dupixent®. Réduction progressive le cas échéant.

Survenue de réactions systémiques d'hypersensibilité

Interruption du traitement.

Infections par helminthes

Si infection pré-existante : patient traité avant le début du dupilumab

Si patients infectés au cours du traitement par dupilumab et ne répondent pas au traitement anti-helminthique : dupilumab interrompu jusqu'à la guérison de l'infection.

Risque de troubles oculaires

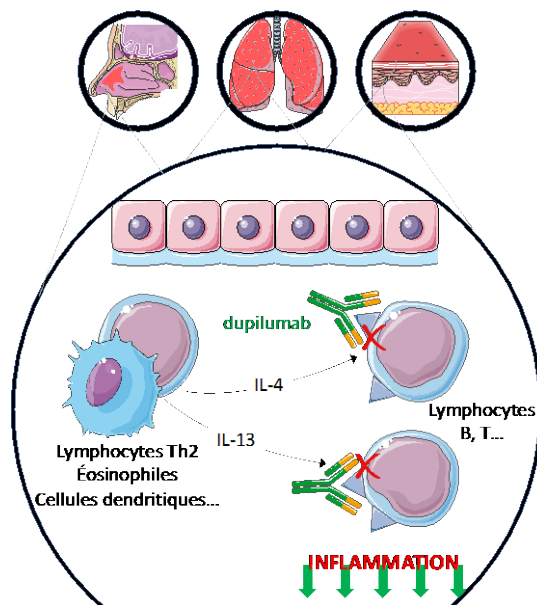
Conjonctivite, kératite, vision floue. Le patient doit signaler toute perturbation oculaire et visuelle.

Vaccination

- Pas de vaccins vivants/vivants atténués (les patients doivent donc être à jour de ces vaccinations).
- Les patients peuvent recevoir des vaccins inactivés ou non vivants.

MÉCANISME D'ACTION

Inhibiteur d'interleukines (4 et 13)



EFFETS INDÉSIRABLES

Les plus fréquents : réactions au site d'injection, conjonctivites, arthralgie, herpès buccal et hyperéosinophilie.

Rares cas rapportés de maladie sérique, réaction de type maladie sérique, réaction anaphylactique et kératite ulcéreuse.

Réactions anaphylactiques et angioedèmes sont survenus dans les minutes et jusqu'à sept jours après l'injection du dupilumab. (cf RCP)

INTÉRACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Pas ou peu d'interaction médicamenteuses en dehors des vaccins vivants et vivants atténués.

Le dupilumab n'entraîne aucun effet cliniquement significatif sur l'activité de CYP1A2, CYP3A, CYP2C19, CYP2D6, ou CYP2C9.

ANTI INFLAMMATOIRE

DUPIXENT® - dupilumab

Laboratoire Sanofi-Aventis france

Sol inj SC 200 mg (seringue préremplie, stylo prérempli boîtes de 2)

Sol inj SC 300 mg (seringue préremplie boîtes de 1 ou de 2, stylo prérempli boîtes de 2)

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

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter l'affection dont vous souffrez actuellement. Il s'agit d'un médicament biologique appelé anticorps monoclonal. Ce traitement récent et novateur agit en bloquant l'action de protéines appelées interleukines qui sont à l'origine des symptômes inflammatoires de votre pathologie.

COMMENT DOIS-JE CONSERVER MON MÉDICAMENT ?

Conservez votre médicament au réfrigérateur entre 2 et 8°C, dans l'emballage d'origine et à l'abri de la lumière. Ne le congélez surtout pas. Le cas échéant, ce médicament peut être conservé à une température ambiante ne dépassant pas 25 °C pendant 14 jours au maximum.

COMMENT DOIS-JE LE PRENDRE ?

Faites bien votre traitement comme il vous l'a été prescrit, sans oublier. Ne l'arrêtez jamais et ne modifiez jamais la dose prescrite sans avis du médecin prescripteur. N'oubliez pas aussi de prendre les autres médicaments qui vous ont éventuellement été prescrits. Après sa sortie du réfrigérateur, la seringue ou le stylo doit être laissé(e) à température ambiante n'excédant pas 25 °C pendant 45 min avant l'injection de Dupixent®.

L'injection se fait par voie sous-cutanée dans la cuisse ou l'abdomen, excepté dans la zone de 5 cm autour du nombril. N'injectez pas dans une zone cutanée qui est sensible, sur laquelle il y a des lésions, des hématomes ou des cicatrices. Alternez les sites d'injection à chaque injection. Si l'injection est faite par une tierce personne, elle peut être effectuée dans la partie supérieure du bras.

QUE DOIS-JE FAIRE EN CAS D'OUBLI DE MON MÉDICAMENT ?

Si vous avez oublié l'injection d'une dose de Dupixent®, parlez-en à votre médecin ou venez nous en parler à la pharmacie nous vous indiquerons la marche à suivre.

À QUELS EFFETS INDÉSIRABLES DOIS-JE M'ATTENDRE ?

Si des effets indésirables se produisent pendant votre traitement, il est important de venir nous en parler à la pharmacie ou de contacter votre médecin.

Signalez par exemple à votre médecin la survenue de tout problème visuel (vision floue, douleur oculaire...).

Un érythème, œdème, prurit, douleur et gonflement peuvent survenir après l'injection. Mais si ces réactions s'accompagnent de sensation de malaise, de fièvre, de ganglions lymphatiques gonflés, d'urticaire, de démangeaisons, de douleurs articulaires, d'éruption cutanée, prévenez rapidement votre médecin.

COMMENT DOIS-JE SURVEILLER LE TRAITEMENT ?

Certains examens biologiques ou cliniques peuvent être nécessaires. Si un bilan sanguin vous est régulièrement demandé, pensez bien à vos rendez-vous au laboratoire d'analyses médicales.

PUIS-JE PRENDRE D'AUTRES MÉDICAMENTS ?

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.

Si vous devez vous faire vacciner, prévenez le vaccinateur que vous êtes sous traitement de Dupixent®.

EST-IL POSSIBLE DE CONDUIRE MA VOITURE ?

Vous pouvez conduire sans aucun problème pendant votre traitement.

QU'EST CE QUI POURRAIT M'ÊTRE UTILE AUSSI COMME CONSEILS ?

Si vous partez en voyage pendant plusieurs semaines, pensez à emporter la ou les doses nécessaires dans un sac isotherme.

Buvez suffisamment d'eau au cours de la journée, cela est bon pour une hydratation optimale de votre organisme et permet d'améliorer le fonctionnement de vos reins.

Protégez vous lors d'exposition prolongée au soleil.

ET AU NIVEAU DE LA SEXUALITÉ/ALLAITEMENT ?

Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant d'utiliser ce médicament. Les effets de ce médicament sur les femmes enceintes ne sont pas connus ; par conséquent il est déconseillé d'utiliser Dupixent® pendant la grossesse à moins que votre médecin vous le recommande.

Si vous allaitez ou planifiez d'allaiter, parlez-en à votre médecin avant d'utiliser ce médicament.

Votre médecin et vous-même déciderez si vous allaiterez ou utiliserez Dupixent®. Vous ne pourrez pas faire les deux. Seul le médecin vous conseillera et vous renseignera dans ces cas particuliers.

IMMUNOSUPPRESSEUR SÉLECTIF

ENTYVIO® - vedolizumab

Laboratoire Takeda France

Solution injectable à 108 mg pour 0,68 mL

Seringue préremplie (boîte de 2) et stylo prérempli (boîte de 2)

Liste I

PIH annuelle

SPE

Méd Exc

65 %

Coll

ASMR V

INDICATIONS

RCH et maladie de Crohn

Maladies actives modérées à sévères chez les adultes présentant une réponse insuffisante ou une perte de réponse ou une intolérance à un traitement conventionnel ou par anti-TNF

POSOLOGIE

108 mg par inj sous-cutanée 1 fois toutes les 2 semaines (traitement d'entretien).

Cette posologie fait suite au traitement initial d'attaque réalisé avec la forme IV hospitalière (cf RCP forme IV)

CONTRE-INDICATIONS

-**Hypersensibilité** au vedolizumab ou à l'un des excipients.
-**Infections actives sévères** (tuberculose, septicémie, infection à cytomégalovirus, listériose et infections opportunistes telles que la leuco-encéphalopathie multifocale progressive (LEMP).

PRÉCAUTIONS ET SURVEILLANCE

Réactions d'hypersensibilité

-Si réaction anaphylactique ou réaction sévère : arrêt immédiat d'Entyvio®.

Risque d'infections

-Pas de début de traitement par Entyvio® si infection en cours (dépistage tuberculose...)
-Détecer tout signe d'infection pendant le traitement.
-Traitement suspendu si survenue d'infections.
-Risque possible de LEMP (leuco-encéphalopathie multifocale progressive) : détecter tout signe neurologique au cours du traitement par Entyvio®.

Risque de tumeurs

-Surveillance.

Utilisation antérieure et concomitante de produits biologiques

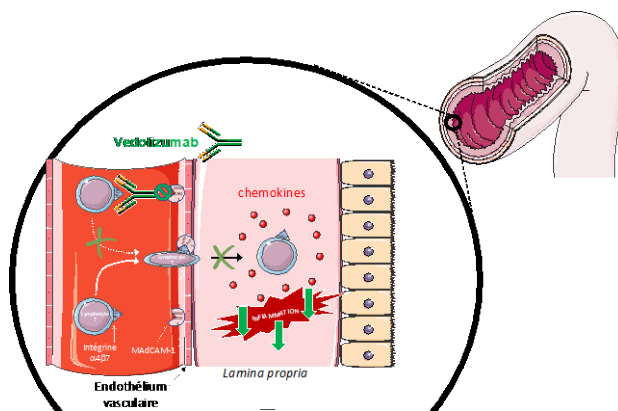
-Patients précédemment traités par le natalizumab : attendre un minimum de 12 semaines avant instauration de vedolizumab, sauf si l'état clinique du patient le justifie.

Vaccins vivants et oraux

-Effectuer une mise à jour des vaccins avant d'instaurer Entyvio®.
-Les patients sous vedolizumab peuvent recevoir des vaccins inactivés.
-L'administration du vaccin contre la grippe doit se faire par injection, conformément à la pratique clinique courante.
-Les vaccins vivants ne pourront être administrés simultanément au vedolizumab que si les bénéfices l'emportent clairement sur les risques.

MÉCANISME D'ACTION

Bloquage de l'intégrine alpha-4-bêta-7



EFFETS INDÉSIRABLES

Les plus fréquents :

-infections (*rhinopharyngite, infections des voies aériennes supérieures, bronchite, grippe et sinusite*),
-céphalée,
-nausées,
-pyrexie,
-fatigue,
-toux et arthralgie.

Autres effets : cf RCP pour une liste exhaustive

INTÉRACTIONS MÉDICAMENTEUSES

L'utilisation concomitante de vaccins vivants (en particulier les vaccins oraux vivants), avec le vedolizumab doit faire l'objet d'une grande prudence

IMMUNOSUPPRESSEUR SÉLECTIF

ENTYVIO® - vedolizumab Laboratoire Takeda France

Solution injectable à 108 mg pour 0,68 mL
Seringue préremplie (boîte de 2) et stylo prérempli (boîte de 2)

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

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter votre pathologie inflammatoire intestinale. Le principe actif, le vedolizumab, fait partie d'un groupe de médicaments biologiques que l'on appelle « anticorps monoclonaux ». Il agit en bloquant une protéine à la surface de globules blancs responsables de l'inflammation de la muqueuse intestinale. Cela va permettre d'améliorer votre pathologie.

COMMENT CONSERVER MON MÉDICAMENT ?

Conservez votre médicament au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C), dans son emballage, à l'abri de la lumière. Ne pas le congeler. Si nécessaire, vous pouvez le conserver hors du réfrigérateur dans l'emballage d'origine à température ambiante (jusqu'à 25 °C) pendant 7 jours maximum.

COMMENT DOIS-JE LE PRENDRE ?

Les injections sous-cutanées peuvent être administrées par vous-même ou votre aidant, après avoir reçu la formation correspondante. Injectez-vous la dose prescrite de 108 mg d'Entyvio® par injection sous-cutanée une fois toutes les 2 semaines, régulièrement sans oublier.

QUE DOIS-JE FAIRE EN CAS D'OUBLI ?

Si vous oubliez ou manquez une dose, injectez-vous la dose suivante dès que possible puis toutes les 2 semaines.

À QUELS EFFETS INDÉSIRABLES DOIS-JE M'ATTENDRE ?

Informez votre médecin si vous remarquez des réactions anormales au niveau du site d'injection, des symptômes d'une infection des voies respiratoires ou urinaires, ou tout autre effet indésirable.

COMMENT DOIS-JE SURVEILLER LE TRAITEMENT ?

Votre médecin vous suit régulièrement pendant le traitement. Si un bilan **sanguin** vous est régulièrement demandé, n'oubliez pas vos rendez-vous au laboratoire d'analyses médicales.

PUIS-JE PRENDRE D'AUTRES MÉDICAMENTS ?

Informez votre médecin que vous êtes traité par Entyvio® avant de prendre un autre médicament. Evitez l'automédication, 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.

EST-IL POSSIBLE DE CONDUIRE MA VOITURE ?

Vous pouvez conduire si vous n'avez aucun problème particulier de fatigue ou de vertiges.

QU'EST CE QUI POURRAIT ÊTRE UTILE AUSSI ?

Buvez suffisamment d'eau au cours de la journée, cela est bon pour une hydratation optimale de votre organisme et en particulier de votre peau.

Même si l'exposition au soleil peut être bénéfique, en cas d'exposition, protégez-vous par l'utilisation d'une crème solaire protectrice.

ET AU NIVEAU DE LA SEXUALITÉ/ ALLAITEMENT ?

Le médecin pourra vous conseiller.

Les femmes en âge de procréer doivent utiliser une contraception efficace pendant le traitement et poursuivre son utilisation au minimum 18 semaines après le dernier traitement.

L'utilisation du vedolizumab chez la femme qui allaite doit prendre en compte le bénéfice du traitement pour la mère et le risque potentiel pour l'enfant.

ANTI-HÉMORRAGIQUE

HEMLIBRA® - emicizumab

Laboratoire Roche

Solution injectable SC prête à l'emploi :

-à 30 mg/mL (flacon de 1 mL), boîte unitaire

-à 150 mg/mL (flacons de 0,4 mL, 0,7 mL et 1 mL), boîtes unitaires

Liste I

PH

100 %

Coll

ASMR II

INDICATIONS

En prophylaxie à tout âge pour prévenir les épisodes hémorragiques chez les patients atteints :

-d'hémophilie A (déficit congénital en facteur VIII) avec inhibiteurs anti-facteur VIII ;

-d'hémophilie A sévère (déficit congénital en facteur VIII, FVIII < 1 %) sans inhibiteur anti-facteur VIII.

POSOLOGIE

Injectons sous-cutanées (SC) hebdomadaires :

-DOSE DE CHARGE : 3 mg/kg 1 fois/semaine au cours des 4 premières semaines.

-PUIS DOSE D'ENTRETIEN : 1,5 mg/kg 1 fois/semaine, ou 3 mg/kg toutes les 2 semaines, ou 6 mg/kg toutes les 4 semaines.

CONTRE-INDICATIONS

-Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients.

DISPOSITIONS PARTICULIÈRES

Double circuit de dispensation pour HEMLIBRA® ville/pharmacie à usage interne (PUI), avec mesures additionnelles de réductions des risques (MARR) :

-initiation HEMLIBRA® en centre spécialisé,

-possibilité de poursuite du traitement en ville, avec dispensation en ville si le patient le souhaite.

Pour cela, le centre spécialisé transmet les coordonnées du pharmacien d'officine choisi au pharmacien hospitalier ou à un membre de l'équipe du Centre de Références et de Compétences Maladies Hémorragiques Constitutionnelles (CRC-MHC).

Le pharmacien d'officine peut alors :

-recevoir la prescription du médecin du CRC-MHC où est traité le patient et des informations nécessaires à sa bonne prise en charge telles que les coordonnées des différents intervenants ;

-disposer d'un accès au module de formation sur la pathologie, l'environnement et les traitements mis à disposition par le Centre de Référence Hémophilie et autres déficits constitutionnels des protéines de la coagulation ; (<https://hemoweb.fr/hemophar/>)

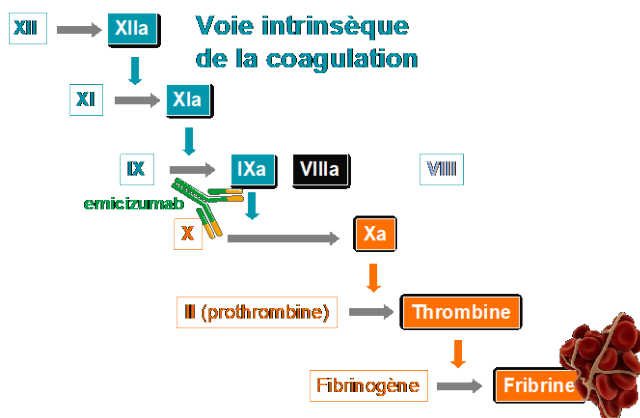
-anticiper la commande du traitement pour la prochaine dispensation.

Pour accompagner la dispensation auprès des patients, les pharmaciens peuvent s'appuyer sur le Guide pratique d'utilisation d'HEMLIBRA® destiné aux patients et aux aidants (Roche, janvier 2021).



MÉCANISME D'ACTION

Liaison au f IX activé et au f X pour restaurer la fonction du f VIII activé manquant, nécessaire pour une hémostasie efficace



EFFETS INDÉSIRABLES

Les plus fréquents :

-réactions au site d'injection, arthralgies et céphalées.

Les plus graves :

-épisodes de microangiopathie thrombotique (MAT) et événements thrombotiques, notamment thrombose du sinus caverneux et thrombose des veines superficielles concomitante à une nécrose cutanée.

Autres effets : cf RCP pour une liste exhaustive ;

INTÉRACTIONS MÉDICAMENTEUSES

-Patient traité auparavant avec prophylaxie par facteur VIII, celui-ci peut être poursuivi pendant les 7 premiers jours de traitement par HEMLIBRA®.

-Le complexe prothrombique activé concentré (aPCC : FEIBA®) et le facteur VII recombinant activé (rFVIIa : NOVOSEVEN®) doivent être arrêtés la veille de l'initiation du traitement par HEMLIBRA®.

L'utilisation d'aPCC en même temps qu'HEMLIBRA® peut entraîner des effets indésirables graves pouvant mettre en danger le pronostic vital tels qu'une microangiopathie thrombotique (maladie entraînant une obstruction des petits vaisseaux sanguins) et/ou des événements thromboemboliques (caillots de sang). L'utilisation de l'aPCC doit être évitée sauf avis contraire du médecin.

ANTI-HÉMORRAGIQUE

HEMLIBRA® - emicizumab

Laboratoire Roche

Solution injectable SC prête à l'emploi :

-à 30 mg/mL (flacon de 1 mL), boîte unitaire

-à 150 mg/mL (flacons de 0,4 mL, 0,7 mL et 1 mL), boîtes unitaires

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

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter votre problème d'hémophilie et prévenir les épisodes hémorragiques. Il permet de restaurer la fonction du facteur de coagulation dont vous manquez (f VIII activé), nécessaire pour une hémostase efficace.

COMMENT CONSERVER MON MÉDICAMENT ?

Conservez HEMLIBRA® dans son emballage extérieur, au réfrigérateur entre 2 et 8 °C. Ne le congélez surtout pas.

Une fois sortis du réfrigérateur, les flacons non ouverts peuvent être conservés à température ambiante (température < 30 °C) pendant une durée maximale de 7 jours.

COMMENT DOIS-JE LE PRENDRE ?

Les injections sous-cutanées peuvent être administrées par vous-même ou votre aidant, après avoir reçu la formation correspondante. Un guide pratique d'utilisation particulièrement explicite est destiné aux patients et aux aidants.

Vous y trouverez tous les renseignements pour vos injections.

-Il ne faut jamais interrompre l'utilisation d'HEMLIBRA® sans en avoir parlé avec son médecin.

HEMLIBRA® ne traite pas les saignements mais les prévient, d'où l'importance de ne jamais interrompre son traitement sans avis médical.

Arrêter son traitement c'est supprimer la protection contre les saignements !



QUE DOIS-JE FAIRE EN CAS D'OUBLI ?

-Si vous avez oublié votre injection programmée, injectez la dose oubliée dès que possible, au plus tard la veille de la dose suivante initialement programmée. Continuez ensuite à injecter le médicament selon le programme établi.

-N'injectez pas 2 doses le même jour pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

-En cas de doute, demandez conseil à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

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 rapidement votre équipe soignante.

-Il se peut que vous ayez des réactions au site d'injection, des arthralgies et des céphalées.

-Le complexe prothrombique activé concentré (aPCC : FEIBA®) et le facteur VII recombinant activé (rFVIIa : NOVOSEVEN®) doivent être arrêtés la veille de l'initiation du traitement par HEMLIBRA®. L'expérience clinique indique qu'HEMLIBRA® interagit avec l'aPCC (FEIBA®). L'utilisation d'aPCC en même temps qu'HEMLIBRA® peut entraîner des effets indésirables graves pouvant mettre en danger le pronostic vital tels qu'une microangiopathie thrombotique (maladie entraînant une obstruction des petits vaisseaux sanguins) et/ou des événements thromboemboliques (caillots de sang).

COMMENT DOIS-JE SURVEILLER LE TRAITEMENT ?

Votre médecin vous suit régulièrement pendant le traitement. Si un bilan sanguin vous est régulièrement demandé, n'oubliez pas vos rendez-vous au laboratoire d'analyses médicales.

PUIS-JE PRENDRE D'AUTRES MÉDICAMENTS ?

Informez votre médecin que vous êtes traité par HEMLIBRA® avant de prendre un autre médicament.

Évitez l'automédication, 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.

EST-IL POSSIBLE DE CONDUIRE MA VOITURE ?

Vous pouvez conduire si vous n'avez aucun problème particulier.

QU'EST CE QUI POURRAIT ÊTRE UTILE AUSSI ?

Lors d'un traitement par HEMLIBRA®, un certain nombre d'étapes sont à réaliser avant de partir en voyage ou se déplacer. Avant tout projet de voyage, pensez à vous renseigner auprès de votre centre habituel de traitement de l'hémophilie afin d'anticiper au mieux votre départ.

ET AU NIVEAU DE LA SEXUALITÉ/ ALLAITEMENT ?

Les femmes en âge de procréer recevant HEMLIBRA® doivent utiliser une contraception efficace pendant et au moins six mois après l'arrêt du traitement par HEMLIBRA®.

En ce qui concerne l'allaitement seul le médecin prescripteur vous précisera ce que vous pouvez faire.

ANTIDIABÉTIQUE ORAL NON ASSOCIÉ

JARDIANCE® - empagliflozine

Laboratoire Boehringer Ingelheim France

Comprimés pelliculés à 10 mg et à 25 mg
(boîtes de 30)

Lste I

65 % *

Coll

ASMR IV

INDICATIONS

DIABÈTE DE TYPE 2 (DT2) CHEZ L'ADULTE

insuffisamment contrôlé en complément d'un régime alimentaire et d'une activité physique :

- En monothérapie, quand metformine inappropriée en raison d'une intolérance
- En association avec d'autres médicaments destinés au traitement du diabète

INSUFFISANCE CARDIAQUE (IC) CHEZ L'ADULTE

- Chronique symptomatique

POSOLOGIE

DT2 : dose initiale 10 mg 1 fois/j

Puis 25 mg 1 fois/j (si f. rénale normale et nécessité de contrôle glycémique plus strict)

Si utilisation en association avec sulfamide ou insuline, une dose plus faible de ces médicaments peut être envisagée.

Insuffisance cardiaque : 10 mg 1 fois/j

Comprimés pris avec ou sans aliments, avalés entiers avec de l'eau.

CONTRE-INDICATION

Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

PRÉCAUTIONS ET SURVEILLANCE

Risque d'infections des voies urinaires

Arrêt de l'empagliflozine si infections compliquées.

Surveillance rénale

- Avant initiation de l'empagliflozine et au moins 1 fois/an.

- Avant initiation de traitements concomitants pouvant réduire la fonction rénale, puis périodiquement.

Risque d'acidocétose

Symptômes : nausées, vomissements, anorexie, douleurs abdominales, soif excessive, difficultés à respirer, confusion, fatigue inhabituelle ou somnolence.

Le traitement par empagliflozine doit être immédiatement arrêté si l'acidocétose est confirmée.

Risque tensionnel avec hypovolémie

Surveillance état d'hydratation et pression artérielle chez les patients à risque.

Bilan urinaire

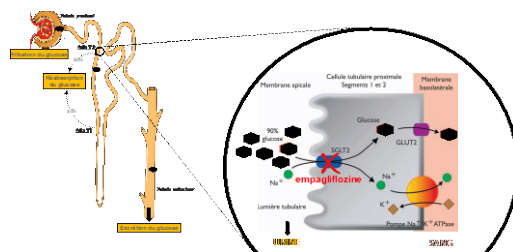
Les patients sous Jardiance® présentent une positivité du test de glucose urinaire.

Présence de lactose

MÉCANISME D'ACTION

INHIBITEUR DU CO-TRANSPORTEUR DE SODIUM-GLUCOSE DE TYPE 2 (SGLT2)

Favorise l'excrétion urinaire du glucose et la diurèse osmotique.



EFFETS INDÉSIRABLES

Principal effet indésirable : hypoglycémie (si utilisé avec sulfamide hypoglycémiant ou insuline), hypovolémie lors du traitement de l'IC.

Autres effets fréquents

Infections génito-urinaires, soif, constipation, prurit, troubles urinaires, dyslipidémie...

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Avec les diurétiques (anse et thiazidique)

Effet diurétique majoré. Augmentation du risque de déshydratation et d'hypotension.

Avec l'insuline et les insulinosécréteurs

Une dose plus faible d'insuline ou d'un sécrétagogue d'insuline peut être nécessaire.

Avec le lithium

Risque d'augmentation de l'excrétion rénale du lithium. Augmenter la fréquence des dosages sériques du lithium après l'instauration de l'empagliflozine et en cas de modification posologique.

ANTIDIABÉTIQUE ORAL NON ASSOCIÉ

JARDIANCE® - empagliflozine
Laboratoire Boehringer Ingelheim France

Comprimés pelliculés à 10 mg et à 25 mg
(boîtes de 30)

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

Ce médicament est généralement prescrit pour traiter un diabète en complément du régime alimentaire et d'un exercice physique suffisant. Mais, il permet aussi de traiter, chez certains patients, l'insuffisance cardiaque.

Le principe actif de ce médicament, la dapagliflozine agit en favorisant l'élimination urinaire du sucre sanguin (glucose), ce qui permet d'obtenir une baisse de la glycémie. De même, le sel (sodium) et l'eau sont éliminés de l'organisme par les urines.

COMMENT DOIS-JE CONSERVER MON MÉDICAMENT ?

Conservez ce médicament à la température ambiante, dans son emballage d'origine, hors de portée des enfants.

COMMENT DOIS-JE LE PRENDRE ?

Prenez un comprimé chaque jour, sans oubli, comme le médecin vous l'a prescrit. Choisissez le moment qui vous convient le mieux dans la journée, au cours ou en dehors des repas. Les comprimés doivent être avalés entiers avec de l'eau.

QUE DOIS-JE FAIRE EN CAS D'OUBLI ?

Si vous oubliez de prendre une dose de Jardiance®, prenez la dès que vous vous apercevez de l'oubli. Cependant, ne prenez pas une double dose le même jour.

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.

Il se peut que vous ayez des problèmes urinaires. Dans ce cas, consultez un médecin dès que possible si vous remarquez des effets comme : fièvre et/ou frissons, sensation de brûlure lorsque vous urinez, douleurs au dos ou aux côtés.

De même il existe un risque d'effet indésirable rare mais grave qui est celui de l'acidocétose. Cet effet se manifeste par les signes suivants : nausées, vomissements, anorexie, douleurs abdominales, soif intense, difficulté à respirer, confusion, fatigue inhabituelle ou somnolence.

Par ailleurs, en cas d'apparition de douleur intense, sensibilité au toucher, rougeur ou gonflement de la région génitale ou périnéale, s'accompagnant de fièvre ou de malaise, consultez immédiatement un médecin, il peut s'agir d'un effet indésirable grave à ne pas négliger.

COMMENT DOIS-JE SURVEILLER LE TRAITEMENT ?

Un suivi régulier par votre médecin est réalisé comme dans toute affection chronique. Vous avez probablement un suivi au laboratoire d'analyses médicales selon un rythme précisé par le médecin. N'oubliez pas vos rendez-vous au laboratoire.

PUIS-JE PRENDRE D'AUTRES MÉDICAMENTS ?

Éviter l'automédication pendant votre traitement, demandez toujours conseil à un professionnel de santé avant de prendre un médicament ou des plantes (tisanes, gélules...) quels qu'ils soient, il peut exister un risque d'interaction.

EST-IL POSSIBLE DE CONDUIRE MA VOITURE ?

Jardiance® n'a pas d'effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, utilisé dans le cadre du diabète, il existe un risque d'hypoglycémie lorsque ce médicament est administré en association avec certains autres antidiabétiques comme les sulfamides hypoglycémisants ou l'insuline.

QU'EST CE QUI POURRAIT M'ÊTRE UTILE AUSSI COMME CONSEILS ?

Buvez suffisamment d'eau au cours de la journée, cela favorise une hydratation optimale de votre organisme et permet d'améliorer le fonctionnement de vos reins.

Évitez une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Jardiance®, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique.

ET AU NIVEAU DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT ?

L'utilisation de l'empagliflozine n'est pas recommandée au cours de la grossesse. De même l'empagliflozine ne doit pas être utilisée durant l'allaitement.

IMMUNOSUPPRESSEUR

JYSELECA® - filgotinib

Laboratoire Galapagos France

Comprimés à 100 mg et 200 mg

(boîtes de 30)

Liste I

PIH annuelle

SPE

Méd Exception

65 %

Coll

ASMR V

INDICATIONS

Polyarthrite rhumatoïde (PR)

En monothérapie ou en association avec le méthotrexate

Rectocolite hémorragique (RCH) chez l'adulte

Active modérée à sévère

POSOLOGIE

Pour les 2 indications : 200 mg 1 fois/jour

RCH : patients sans bénéfice après 22 semaines = arrêt du traitement

Patients de plus de 75 ans :

-PR : 100 mg 1 fois/jour

-RCH : filgotinib non recommandé

CONTRE-INDICATIONS

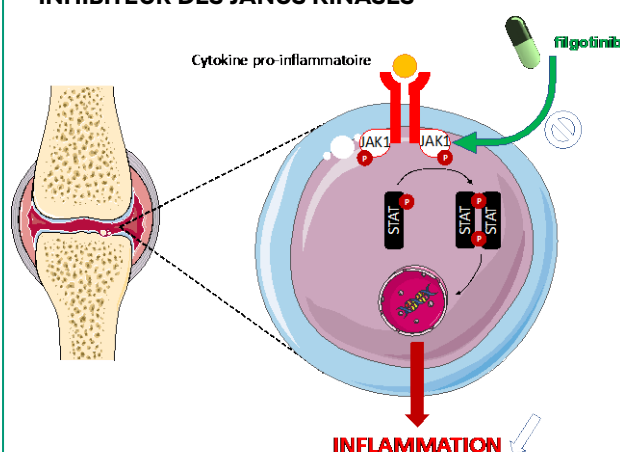
- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients
- Tuberculose active ou infections graves actives
- Grossesse

PRÉCAUTIONS ET SURVEILLANCE

- **Contrôle des paramètres biologiques** avant instauration du traitement et pendant le traitement (numération des polynucléaires neutrophiles et des lymphocytes, dosage de l'hémoglobine et des paramètres lipidiques).
- **Dépistage** tuberculose et hépatite virale.
- **Surveillance clinique**
 - Signes et symptômes d'infection pendant et après le traitement par le filgotinib. Si un patient présente une infection grave, le traitement doit être interrompu jusqu'à ce que celle-ci soit contrôlée.
 - Examen cutané périodique pour les patients présentant un risque accru de cancer de la peau.
- **Donner l'instruction aux patients** de consulter immédiatement un médecin s'ils présentent des signes évocateurs d'une infection.

MÉCANISME D'ACTION

INHIBITEUR DES JANUS KINASES



EFFETS INDÉSIRABLES

Les plus fréquents : nausées, infection des voies respiratoires supérieures, infection des voies urinaires, sensations vertigineuses.

Autres effets : zona, pneumonie, hypercholestérolémie, augmentation de phosphokinase dans le sang, TVP (thrombose veineuse profonde), EP (embolie pulmonaire).

Le filgotinib doit être utilisé avec précaution si facteurs de risque cardiovasculaire : hypertension, hyperlipidémie, âge avancé, obésité, tabagisme, antécédents médicaux de TVP/EP, intervention chirurgicale majeure, immobilisation prolongée).

INTÉRACTIONS MÉDICAMENTEUSES

L'association du filgotinib avec d'autres immunosuppresseurs puissants, tels que la ciclosporine, le tacrolimus, des agents biologiques ou d'autres inhibiteurs des Janus kinases (JAK) n'est pas recommandée : un risque d'immunosuppression supplémentaire ne pouvant être exclu. Consultez le RCP.

IMMUNOSUPPRESSEUR

JYSELECA® - filgotinib
Laboratoire Galapagos France

*Comprimés à 100 mg et 200 mg
(boîtes de 30)*

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

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter votre pathologie. Il agit en inhibant des enzymes que l'on appelle JAK. Ces enzymes ont un rôle important au niveau de la réaction inflammatoire. Ainsi, il permet l'amélioration de votre état de santé.

COMMENT DOIS-JE CONSERVER MON MÉDICAMENT ?

Conservez tout simplement ce médicament dans son emballage d'origine, à température ambiante, à l'abri de l'humidité et hors de la vue et de la portée des enfants.

COMMENT DOIS-JE LE PRENDRE ?

Prenez votre médicament une fois par jour avec ou sans nourriture. La durée du traitement est de plusieurs semaines, durée variable selon la réponse obtenue.

QUE DOIS-JE FAIRE EN CAS D'OUBLI DE MON MÉDICAMENT ?

En cas d'oubli de dose, ne prenez pas de dose supplémentaire. La dose suivante sera prise à l'heure habituelle.

À QUELS EFFETS INDÉSIRABLES DOIS-JE M'ATTENDRE ?

Si des effets indésirables surviennent pendant votre traitement, il est important de venir nous en parler à la pharmacie ou de contacter votre médecin.
Signalez par exemple à votre médecin tout problème comme : nausées, toux, problèmes urinaires, vertiges...

COMMENT DOIS-JE SURVEILLER LE TRAITEMENT ?

Certains examens biologiques ou cliniques peuvent être nécessaires. Si un bilan sanguin vous est régulièrement demandé, pensez bien à vos rendez-vous au laboratoire d'analyses médicales.
Consultez immédiatement un médecin si vous percevez des signes évocateurs d'une infection.

PUIS-JE PRENDRE D'AUTRES MÉDICAMENTS ?

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.

EST-IL POSSIBLE DE CONDUIRE MA VOITURE ?

Vous pouvez conduire mais soyez prudent car ce médicament peut générer des sensations vertigineuses chez certaines personnes.

QU'EST CE QUI POURRAIT M'ÊTRE UTILE AUSSI COMME CONSEILS ?

Buvez suffisamment d'eau au cours de la journée, cela est bon pour une hydratation optimale de votre organisme et permet d'améliorer le fonctionnement de vos reins.
Évitez l'exposition prolongée au soleil, protégez-vous efficacement.
Faites attention si vous prenez des tisanes ou des préparations de phytothérapie pour lesquelles des interactions pourraient être inconnues.

ET AU NIVEAU DE LA SEXUALITE/ALLAITEMENT ?

Ce médicament est contre-indiqué pendant la grossesse.
Les femmes en âge de procréer doivent utiliser une contraception efficace pendant le traitement par le filgotinib et pendant au moins 1 semaine après l'arrêt du traitement.
Ce médicament ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

IMMUNOSUPPRESSEUR SÉLECTIF

KESIMPTA® - ofatumumab

Laboratoire Novartis Pharma

Solution injectable à 20 mg/0,4 mL (50 mg/mL)

en stylo prérempli (stylo Sensoready)

Liste I

SPE

Surv

65 %

Coll

ASMR V

INDICATIONS

SCLEROSE EN PLAQUES

Traitement des patients adultes atteints de formes actives de sclérose en plaques récurrente (SEP-R)

POSOLOGIE

Dose recommandée :

20 mg par injection sous-cutanée avec :

- une dose initiale aux semaines 0, 1 et 2,
- suivie d'une dose mensuelle à partir de la semaine 4.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients
- Déficit immunitaire sévère
- Infection active sévère jusqu'à sa résolution
- Affection maligne évolutive connue

PRÉCAUTIONS ET SURVEILLANCE

Réactions liées à l'injection

Des réactions systémiques (fièvre, céphalées, myalgies, frissons et fatigue) peuvent survenir, généralement dans les 24 h suivant l'injection et principalement après la première injection. Des réactions locales sont fréquentes.

Risque infectieux

Administration retardée si infection active.

Pas d'administration si déficit immunitaire sévère (neutropénie, lymphopénie importante).

Risque de leucoencéphalopathie multifocale progressive (LEMP)

Toute anomalie cognitive ou motrice doit faire évoquer en urgence une LEMP (infection démyélinisante rare du système nerveux central due à la réactivation du virus John Cunningham, survenant dans un contexte d'immunodépression).

Risque de réactivation du virus de l'hépatite B (VHB)

Dépistage du VHB chez tous les patients avant instauration du traitement.

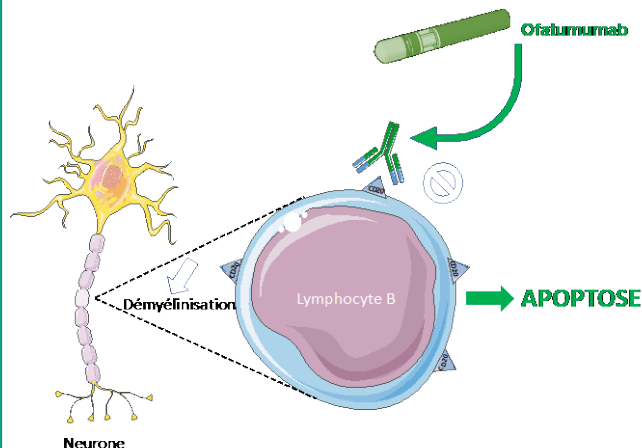
Vaccinations

Les vaccins doivent être administrés :

- au moins 4 semaines avant l'instauration du traitement pour les vaccins vivants ou vivants atténués ;
- et, si possible, au moins 2 semaines avant l'instauration du traitement pour les vaccins inactivés.

MÉCANISME D'ACTION

LYSE DES LYMPHOCYTES B CD20+



EFFETS INDÉSIRABLES

Les plus fréquents

- infections des voies respiratoires supérieures, rhinopharyngite, grippe ;
 - réactions systémiques liées à l'injection ;
 - réactions au site d'injection (érythème, oedème, prurit, douleurs) ;
 - infections des voies urinaires.
- Peuvent aussi survenir un herpès buccal et un déficit en immunoglobuline M sanguine.

INTÉRACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Aucune interaction médicamenteuse n'est attendue par l'intermédiaire des enzymes du cytochrome P450, d'autres enzymes métabolisantes ou transporteurs.

Avec les vaccinations

La réponse à la vaccination pouvant être altérée lorsque la quantité de lymphocytes B est diminuée, il est recommandé aux patients de terminer leurs vaccinations avant le début du traitement par ofatumumab.

Avec les autres traitements immunosuppresseurs ou immunomodulateurs

Risque d'effets additifs sur le système immunitaire.

IMMUNOSUPPRESSEUR

KESIMPTA® - ofatumumab
Laboratoire Novartis Pharma

Solution injectable à 20 mg/0,4 mL (50 mg/mL) en stylo prérempli (stylo Sensoready)

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

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter votre pathologie qui est une sclérose en plaques. Son principe actif est ce que l'on appelle un anticorps monoclonal qui détruit une espèce particulière de lymphocytes qui attaque les gaines de myéline, causant une inflammation et une atteinte des nerfs à l'origine de votre maladie. Kesimpta® soulage ainsi les symptômes et ralentit l'aggravation de la maladie.

COMMENT DOIS-JE CONSERVER MON MÉDICAMENT

Conservez ce médicament au réfrigérateur, entre 2 et 8°C. Ne le congélez surtout pas. Vous pouvez le conserver, si nécessaire, à température ambiante durant 7 jours maximum.

COMMENT DOIS-JE LE PRENDRE ?

Après trois injections initiales sous-cutanées aux semaines 0, 1 et 2, il suffira d'une dose mensuelle à partir de la semaine 4. La première injection doit être effectuée sous la supervision d'un professionnel de santé, puis vous pourrez réaliser les injections vous-même. Les sites habituels des injections sont l'abdomen, la cuisse et la partie supérieure externe du bras.

QUE DOIS-JE FAIRE EN CAS D'OUBLI DE MON MÉDICAMENT ?

En cas d'oubli d'une injection, elle doit être administrée dès que possible sans attendre la prochaine dose prévue. Les doses suivantes doivent être administrées aux intervalles recommandés.

À QUELS EFFETS INDÉSIRABLES DOIS-JE M'ATTENDRE ?

Si des effets indésirables surviennent pendant votre traitement, il est important de venir nous en parler à la pharmacie ou de contacter votre médecin. Des réactions locales liées à l'injection peuvent se produire surtout lors des premières injections.

COMMENT DOIS-JE SURVEILLER LE TRAITEMENT ?

Certains examens biologiques ou cliniques peuvent être nécessaires au cours de votre traitement. Si un bilan sanguin vous est régulièrement demandé, pensez bien à vos rendez-vous au laboratoire d'analyses médicales. Consultez immédiatement un médecin si vous percevez des signes évocateurs d'une infection ou des signes tels que des perturbations psychiques (mauvaise acquisition des connaissances...) ou motrices.

PUIS-JE PRENDRE D'AUTRES MÉDICAMENTS ?

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. Si vous devez vous faire vacciner, prenez contact avec votre médecin qui vous conseillera en fonction du type de vaccin.

EST-IL POSSIBLE DE CONDUIRE MA VOITURE ?

Vous pouvez conduire si vous n'avez aucun problème particulier.

QU'EST CE QUI POURRAIT M'ÊTRE UTILE AUSSI COMME CONSEILS ?

Buvez suffisamment d'eau au cours de la journée, cela est bon pour une hydratation optimale de votre organisme et permet d'améliorer le fonctionnement de vos reins.

Évitez l'exposition prolongée au soleil, protégez-vous efficacement.

Faites attention si vous prenez des tisanes ou des préparations de phytothérapie pour lesquelles des interactions pourraient être inconnues.

ET AU NIVEAU DE LA SEXUALITÉ/ALLAITEMENT ?

Ce médicament doit être évité pendant la grossesse.

Les femmes en âge de procréer doivent utiliser une contraception efficace pendant le traitement et pendant au moins 6 mois après l'arrêt du traitement.

Ce médicament peut éventuellement être utilisé pendant l'allaitement après avis du médecin prescripteur.

MÉDICAMENT DU SYSTÈME NERVEUX

ONPATTRO® - patisiran
Laboratoire Alnylam France

Solution à diluer pour perfusion à 2 mg/mL
(flacon de 5 mL)

Liste I

PH

SPE

65 %

Coll

ASMR III

INDICATIONS

Amylose héréditaire à transthyrétine (amylose hATTR),
maladie rare, chez les patients adultes atteints
de polyneuropathie de stade 1 ou de stade 2

POSOLOGIE

-Perfusion intraveineuse (IV) 1 fois toutes les 3 semaines de 300 µg
de patisiran/kg de poids corporel.

Trois premières perfusions réalisées en milieu hospitalier.

Puis, le médecin pourra examiner la possibilité qu'un professionnel
de santé administre les perfusions à domicile.

-Prémédication 60 min avant perfusion, afin de réduire le risque
de réactions au site de perfusion : corticoïdes IV
(10 mg de dexaméthasone ou équivalent), paracétamol oral (500 mg),
antihistaminique H1 voie IV (50 mg de diphenhydramine ou équivalent),
antihistaminique H2 par voie intraveineuse (50 mg de ranitidine
ou équivalent).

CONTRE-INDICATIONS

-Hypersensibilité grave (p. ex. anaphylaxie) à la substance
active ou à l'un des excipients

PRÉCAUTIONS ET SURVEILLANCE

Réactions liées à la perfusion (RLP)

Bouffées vasomotrices, douleurs dorsales, nausées, douleurs
abdominales, dyspnée, céphalées, hypotension, syncope.

Prémédication 60 minutes avant le début de la perfusion.

ONPATTRO® diminue taux sériques de vitamine A (rétinol)

-Supplémentation orale (2 500 UI de vit A/j) pour réduire
la toxicité oculaire due à une carence en vit A.

-Consultation chez ophtalmologue si symptômes oculaires.

-Au cours des 60 premiers jours de la grossesse, des taux
de vitamine A trop élevés ou trop faibles peuvent être associés
à un risque accru de malformation fœtale.

.Toute grossesse exclue avant instauration d'ONPATTRO®.

.Femmes en âge de procréer : contraception efficace.

.Si planification grossesse : ONPATTRO® et supplémentation
en vit A interrompus. Taux sériques de vit A revenus à la normale
avant tentative de conception.

.Si survenue grossesse non planifiée : ONPATTRO® interrompu.
Supplémentation en vit A interrompue pendant le 1^{er} trimestre,
sauf si signes cliniques de déficit en vit A.

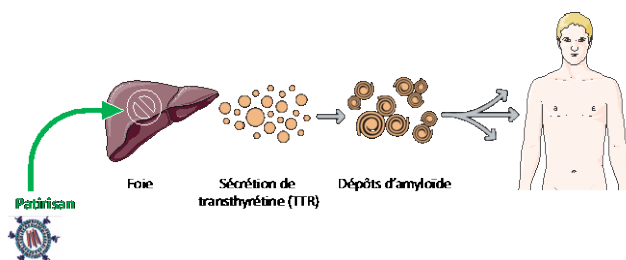
En cas de présence de ces signes cliniques, la supplémentation
en vitamine A ne doit pas dépasser 2 500 UI/j. Par la suite, une
supplémentation en vitamine A de 2 500 UI/j devra être reprise
aux 2^{ème} et 3^{ème} trimestres si les taux sériques de vit
A ne sont pas revenus à la normale, en raison du risque accru
de carence en vit A au 3^{ème} trimestre.

Présence de sodium

3,99 mg de sodium/mL.

MÉCANISME D'ACTION

Patisiran = petit acide ribonucléique interférent (pARNi).
Agit en bloquant l'action des cellules productrices de
TTR (transthyrétine), ce qui permet de réduire la
production et le taux sérique de TTR défectueuse



EFFETS INDÉSIRABLES

Les plus fréquents :

œdème périphérique et réactions liées à la perfusion.

Autres effets fréquents :

Bronchite, sinusite, rhinite, vertiges, dyspnée, dyspepsie,
érythème, arthralgie, spasmes musculaires.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

ONPATTRO® ne devrait pas être influencé par des inhibiteurs
ou des inducteurs des enzymes du cytochrome P450,
ni causer d'interactions médicamenteuses.

Les analyses de laboratoire mesurant le taux sérique
de vitamine A ne reflètent pas la quantité totale de vitamine A
dans l'organisme et ne doivent pas être utilisés pour orienter
la supplémentation en vitamine A.

MÉDICAMENT DU SYSTÈME NERVEUX

ONPATTRO® - patisiran
Laboratoire Alnylam France

*Solution à diluer pour perfusion à 2 mg/mL
(flacon de 5 mL)*

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

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter votre maladie qui se retrouve dans certaines familles, appelée « Amylose à TransThyRétine héréditaire » (hATTR). L'amylose hATTR est causée par des problèmes au niveau d'une protéine de l'organisme appelée « transthyrétine » (TTR). ONPATTRO® agit en diminuant la quantité de cette protéine TTR produite par le foie. Cela signifie qu'il y a moins de protéine TTR dans le sang pour constituer des dépôts « amyloïdes », dépôts qui peuvent s'accumuler autour des nerfs, du cœur et d'autres parties du corps, ce qui les empêche de fonctionner normalement.

COMMENT DOIS-JE CONSERVER MON MÉDICAMENT

Conservez votre médicament au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C). Ne pas congeler. Si la réfrigération s'avère impossible, ONPATTRO® peut être conservé à température ambiante, jusqu'à 25 °C, pendant 14 jours maximum.

COMMENT DOIS-JE LE PRENDRE ?

Si vos perfusions administrées à l'établissement de soins ne posent aucun problème, votre médecin pourra examiner avec vous la possibilité qu'un professionnel de santé vous administre les perfusions à domicile. Avant chaque perfusion d'ONPATTRO®, vous recevrez des médicaments qui contribuent à réduire les risques de réactions liées à la perfusion. Cela comprend des antihistaminiques, un corticoïde (un médicament qui supprime l'inflammation) et un traitement anti-douleur.

QUE DOIS-JE FAIRE EN CAS D'OUBLI DE MON MÉDICAMENT ?

Si vous manquez un rendez-vous pour recevoir ONPATTRO®, consultez votre médecin ou votre infirmier/ère pour savoir quand vous devez recevoir votre prochain traitement.

À QUELS EFFETS INDÉSIRABLES DOIS-JE M'ATTENDRE ?

Si des effets indésirables surviennent pendant votre traitement, il est important de venir nous en parler à la pharmacie ou de contacter votre médecin. Des réactions locales liées à l'injection peuvent se produire.

Si vous présentez des problèmes de vision ou d'autres problèmes oculaires lors de l'utilisation d'ONPATTRO®, parlez-en à votre médecin. Votre médecin pourra vous demander de consulter un ophtalmologue pour que celui-ci vous prescrive des examens, si nécessaire.

COMMENT DOIS-JE SURVEILLER LE TRAITEMENT ?

Certains examens biologiques ou cliniques peuvent être nécessaires au cours de votre traitement. Si un bilan sanguin vous est régulièrement demandé, pensez bien à vos rendez-vous au laboratoire d'analyses médicales.

PUIS-JE PRENDRE D'AUTRES MÉDICAMENTS ?

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.

Il est important d'informer votre médecin ou votre infirmier/ère que vous prenez ce médicament.

EST-IL POSSIBLE DE CONDUIRE MA VOITURE ?

Vous pouvez conduire si vous n'avez aucun problème particulier. Si des problèmes de vision nocturne surviennent, ne conduisez pas la nuit.

QU'EST CE QUI POURRAIT M'ÊTRE UTILE AUSSI COMME CONSEILS ?

Buvez suffisamment d'eau au cours de la journée, cela est bon pour une hydratation optimale de votre organisme et permet d'améliorer le fonctionnement de vos reins.

ET AU NIVEAU DE LA SEXUALITÉ/ALLAITEMENT ?

Femme en âge de procréer

Utilisez une méthode de contraception efficace pendant le traitement par ONPATTRO®.

ONPATTRO® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse, sauf si la situation clinique exige un traitement.

Il est possible que votre médecin vous conseille d'arrêter de prendre ONPATTRO®.

Pendant les 3 premiers mois de votre grossesse, le médecin peut vous dire d'arrêter la supplémentation en vitamine A. Pendant les 6 derniers mois de votre grossesse, vous pouvez reprendre la supplémentation en vitamine A si les taux de vitamine A dans le sang ne sont pas revenus à la normale, car il existe un risque augmenté de carence en vitamine A pendant les 3 derniers mois de votre grossesse.

En ce qui concerne l'allaitement, il faudra décider avec le médecin de l'interrompre ou bien d'interrompre/d'exclure le traitement par ONPATTRO®.

IMMUNOSUPPRESSEUR SÉLECTIF

OTEZLA® - aprémilast

Laboratoire Amgen

Comprimés initiation : 4 cp 10 mg + 4 cp 20 mg + 19 cp 30 mg

Comprimé 30 mg (boîte de 56)

Liste I

SPE

30 %

Coll

ASMR V

INDICATIONS

Psoriasis
Rhumatisme psoriasique
Maladie de Behçet (*nouvelle indication*)

POSOLOGIE

Dose recommandée : 30 mg 2 fois/jour à environ 12 h d'intervalle (matin et soir), sans conditions de prise alimentaire
Un schéma d'initiation progressive du traitement doit être réalisé les premiers jours (cf RCP détaillant les posologies sous forme de tableau).

CONTRE-INDICATIONS

Hypersensibilité au trifarotène ou à l'un des excipients
Grossesse

PRÉCAUTIONS ET SURVEILLANCE

Diarrhées, nausées et vomissements sévères

Arrêt d'aprémilast parfois nécessaire.

Si insomnie et dépression

Nécessité d'une surveillance du patient.

Patients avec insuffisance pondérale

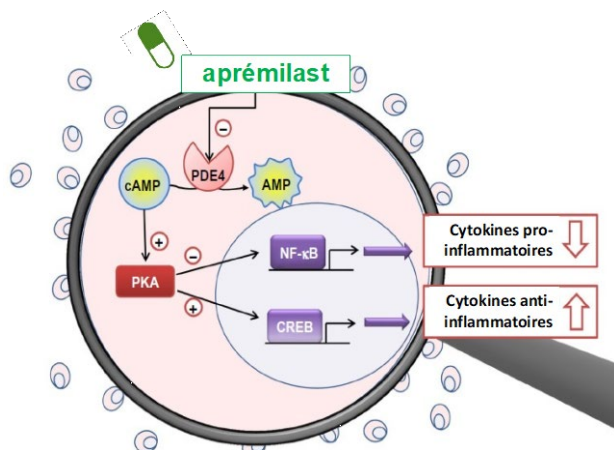
Contrôle du poids à intervalles réguliers lors de l'initiation du traitement. Une perte de poids inexplicée et cliniquement significative peut nécessiter l'arrêt du traitement.

Présence de lactose

Les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit total en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares) ne doivent pas prendre ce médicament.

MÉCANISME D'ACTION

Inhibiteur de PDE4



EFFETS INDÉSIRABLES

Les plus fréquents : diarrhée, nausées, vomissements, céphalées, infection des voies respiratoires supérieures, douleurs abdominales supérieures, douleurs dorsales.

Effets indésirables gastro-intestinaux : généralement au cours des 2 premières semaines de traitement et résorbés en 4 semaines.

Risque d'augmentation d'affections psychiatriques telles que insomnie et dépression.

INTÉRACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Peu d'interactions médicamenteuses

Association non recommandée avec inducteurs puissants de l'isoenzyme CYP3A4 (rifampicine, phénobarbital, carbamazépine, phénytoïne et millepertuis) : risque de réponse clinique inférieure.

IMMUNOSUPPRESSEUR

OTEZLA® - aprémilast
Laboratoire Amgen

Comprimés initiation : 4 cp 10 mg + 4 cp 20 mg + 19 cp 30 mg
Comprimé 30 mg (boîte de 56)

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

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter votre pathologie inflammatoire. Le principe actif que l'on appelle inhibiteur de phosphodiesterase de type 4 contribue à diminuer la réponse inflammatoire de votre affection. Ainsi, votre pathologie et votre qualité de vie seront nettement améliorés.

COMMENT CONSERVER MON MÉDICAMENT ?

Conservez votre médicament dans son emballage d'origine, à température ambiante ne dépassant pas 30°C, à l'abri de l'humidité et hors de la vue et de la portée des enfants.

COMMENT DOIS-JE LE PRENDRE ?

Lors de la mise en route de votre traitement, respectez bien l'augmentation progressive de la posologie, comme mentionnée sur l'ordonnance. Cette période d'initiation dure 14 jours.

Puis, prenez bien votre médicament régulièrement sans oublier, deux fois par jour, le matin et le soir à environ 12 heures d'intervalle, pendant ou en dehors des repas.

Les comprimés pelliculés doivent être avalés entiers et peuvent être pris au cours ou en dehors des repas.

QUE DOIS-JE FAIRE EN CAS D'OUBLI ?

Si vous avez oublié de prendre une dose d'Otezla®, prenez-la dès que vous vous en rendez compte. S'il est presque l'heure de la prochaine dose, ne prenez pas la dose oubliée. Prenez la prochaine dose au moment habituel.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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 les plus fréquemment observés sont des diarrhées, nausées, vomissements, céphalées, infection des voies respiratoires supérieures, douleurs abdominales supérieures, douleurs dorsales

Généralement les effets digestifs surviennent au cours des 2 premières semaines de traitement et résorbés en 4 semaines.

Une perte de poids peut survenir chez certains patients.

COMMENT DOIS-JE SURVEILLER LE TRAITEMENT ?

Contrôlez votre poids à intervalles réguliers. En cas de perte de poids inexpliquée et cliniquement significative, prévenez votre médecin.

Si un bilan sanguin vous est régulièrement demandé, n'oubliez pas vos rendez-vous au laboratoire d'analyses médicales.

PUIS-JE PRENDRE D'AUTRES MÉDICAMENTS ?

Informez votre médecin que vous êtes traité par Otezla® avant de prendre un autre médicament.

Évitez l'automédication, 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.

QU'EST CE QUI POURRAIT ÊTRE UTILE AUSSI ?

Buvez suffisamment d'eau au cours de la journée, cela est bon pour une hydratation optimale de votre organisme et en particulier de votre peau.

Même si l'exposition au soleil peut être bénéfique, en cas d'exposition, protégez-vous par l'utilisation d'une crème solaire protectrice.

ET AU NIVEAU DE LA SEXUALITÉ/ ALLAITEMENT ?

Femmes en âge de procréer : respectez bien la méthode de contraception qui vous a été demandée tout au long de votre traitement.

L'aprémilast est contre-indiqué pendant la grossesse et ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

ANTIVIRAL ANTICOVID

PAXLOVID® - nirmatrelvir/ritonavir

Laboratoire Pfizer

Boîte de 5 plaquettes alvéolées. Chaque plaquette quotidienne contient **4 comprimés de 150 mg de nirmatrelvir** et **2 comprimés de 100 mg de ritonavir** (total de 30 comprimés par boîte).

Liste I *

ASMR III

INDICATIONS

MALADIE A CORONAVIRUS (COVID-19)

Patients adultes qui ne nécessitent pas de supplémentation en oxygène et qui présentent un **risque accru d'évolution vers une forme sévère** de COVID-19

POSOLOGIE

2 comp de nirmatrelvir + 1 comp de ritonavir : pris ensemble par voie orale toutes les 12 h pendant 5 jours.
Prise dès que possible après diagnostic de COVID-19 et dans les 5 jours suivant l'apparition des symptômes.
Le médecin mentionne directement sur la prescription, le délai maximal pour initier le traitement.
Suivre le traitement complet de 5 jours, même si le patient doit être hospitalisé en raison d'une évolution vers une forme sévère ou critique de COVID-19 après le début du traitement par Paxlovid®.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité aux principes actifs ou à l'un des excipients
- Médicaments dont la clairance dépend fortement du CYP3A, puissants inducteurs du CYP3A

Le traitement par Paxlovid ne peut pas être débuté immédiatement après l'arrêt de nombreux médicaments en raison de la disparition retardée de leur effet inducteur sur le CYP3A (cf RCP).

PRÉCAUTIONS ET SURVEILLANCE

- **Bien évaluer le risque d'interactions médicamenteuses !**
Avant et pendant le traitement par Paxlovid®. Surveillance pour déceler tout effet indésirable associé aux médicaments concomitants.

A l'exception de quelques co-prescription concomitantes contre-indiquées, il est possible : de maintenir le traitement du patient, de l'interrompre pendant la durée du traitement antiviral, d'adapter les posologies des médicaments co-prescrits avec Paxlovid®.

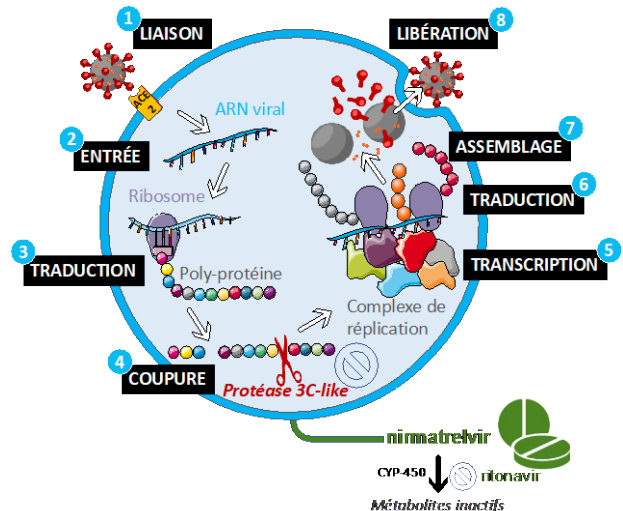
- **Hépatotoxicité**
Prudence si problèmes hépatiques préexistants.
- **Risque de résistance du VIH-1 au nirmatrelvir**
Chez les sujets présentant une infection par le VIH-1 non contrôlée ou non diagnostiquée.
- **Présence de lactose**
Dans les comprimés rose de nirmatrelvir.

Consultez le RCP pour plus de précisions
Consultez pour des détails pratiques
sur la dispensation de Paxlovid® :



MÉCANISME D'ACTION

INHIBITEUR DE PROTÉASE DU VIRUS/+ RITONAVIR



EFFETS INDÉSIRABLES

Bonne tolérance

Effets les plus fréquents : dysgueusie, diarrhée, céphalées et vomissements.

Divers autres effets plus rares : troubles hépatiques (élévation des enzymes hépatiques, hépatites, ictère).

INTÉRACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Le ritonavir, puissant inhibiteur du CYP3A peut augmenter les concentrations plasmatiques des médicaments métabolisés par le CYP3A.

Les puissants inducteurs du CYP3A tels que le millepertuis, les anticonvulsifs (carbamazépine, phénobarbital, phénytoïne), la rifampicine pouvant diminuer les concentrations de Paxlovid® sont contre-indiqués.

Pour certains autres médicaments, l'association nécessite de réaliser un ajustement posologique pendant la durée du traitement par le Paxlovid®.

La liste des interactions particulièrement longue et la marche à suivre face à ces interactions peut être consultée sur le tableau récapitulatif du RCP

ANTIVIRAL ANTICOID

PAXLOVID® - nirmatrelvir/ritonavir Laboratoire Pfizer

Boîte de 5 plaquettes alvéolées. Chaque plaquette quotidienne contient 4 comprimés de 150 mg de nirmatrelvir et 2 comprimés de 100 mg de ritonavir soit un total de 30 comprimés par boîte.

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

Ce médicament vous a été prescrit pour éviter les complications graves qui pourraient survenir au cours de votre infection par la Covid. Il s'agit d'un médicament antiviral qui vise à empêcher le virus de se multiplier.

COMMENT DOIS-JE CONSERVER MON MÉDICAMENT ?

Conservez tout simplement ce médicament dans son emballage d'origine, à température ambiante ne dépassant pas 25°C, à l'abri de l'humidité et hors de la vue et de la portée des enfants.

COMMENT DOIS-JE LE PRENDRE ?

Faites bien votre traitement comme il vous l'a été prescrit, sans oublier. Ne l'arrêtez pas en cours de traitement et ne modifiez jamais la dose prescrite sans avis du médecin prescripteur.

Prenez 2 comprimés de nirmatrelvir avec 1 comprimé de ritonavir, ensemble par voie orale toutes les 12 heures pendant 5 jours consécutifs.

Paxlovid® peut être pris avec ou sans nourriture. Les comprimés doivent être avalés entiers et non mâchés, cassés ou écrasés..

QUE DOIS-JE FAIRE EN CAS D'OUBLI DE MON MÉDICAMENT ?

En cas d'oubli d'une dose de Paxlovid®, prenez la dès que possible **dans les 8 heures** suivant l'heure à laquelle elle est habituellement prise puis reprenez le schéma posologique normal.

Si l'oubli d'une dose remonte **à plus de 8 heures**, ne prenez pas la dose oubliée. Prenez la dose suivante à l'heure prévue. Surtout, ne doublez pas la dose pour compenser une dose oubliée !

À QUELS EFFETS INDÉSIRABLES DOIS-JE M'ATTENDRE ?

Les effets les plus fréquents qui peuvent survenir sont des perturbations du goût, de la diarrhée ou des vomissements. Mais en règle générale, ce médicament est bien toléré.

Si divers autres effets indésirables surviennent pendant votre traitement, il est important de venir nous en parler à la pharmacie ou de contacter votre médecin.

COMMENT DOIS-JE SURVEILLER LE TRAITEMENT ?

Certains examens biologiques ou cliniques peuvent être nécessaires. Si un bilan sanguin vous est régulièrement demandé, pensez bien à vos rendez-vous au laboratoire d'analyses médicales.

PUIS-JE PRENDRE D'AUTRES MÉDICAMENTS ?

Ne prenez que les médicaments que le médecin vous aura autorisé car le risque d'interactions médicamenteuses est grand. Bien évidemment, évitez l'automédication pendant votre traitement, demandez toujours conseil à un professionnel de santé avant de prendre un quelconque médicament par vous-même, il peut exister un risque d'interaction médicamenteuse.

EST-IL POSSIBLE DE CONDUIRE MA VOITURE ?

Vous pouvez conduire sans problème si vous vous sentez en forme.

QU'EST CE QUI POURRAIT M'ÊTRE UTILE AUSSI COMME CONSEILS ?

Buvez suffisamment d'eau au cours de la journée, cela est bon pour une hydratation optimale de votre organisme et permet d'améliorer le fonctionnement de vos reins.

Faites attention si vous prenez des tisanes ou des préparations de phytothérapie pour lesquelles des interactions pourraient être inconnues.

ET AU NIVEAU DE LA SEXUALITÉ/ALLAITEMENT ?

- **Femmes en âge de procréer** : Evitez de débuter une grossesse pendant le traitement par Paxlovid®, et par mesure de précautions, pendant les 7 jours qui suivent la fin du traitement. Une contraception efficace est nécessaire. Mais attention, le ritonavir peut réduire l'efficacité des contraceptifs hormonaux combinés. Il convient donc de conseiller aux patientes utilisant des contraceptifs hormonaux combinés d'utiliser une méthode contraceptive alternative efficace ou une méthode de contraception « barrière » supplémentaire pendant le traitement par Paxlovid®, et jusqu'au cycle menstruel après l'arrêt de Paxlovid®.

Paxlovid® n'est pas recommandé pendant la grossesse.

- **L'allaitement doit être interrompu** pendant le traitement par Paxlovid® et, par mesure de précaution, pendant 7 jours après la fin du traitement.

MÉDICAMENT CONTRE L'EXCÈS DE POIDS

SAXENDA® - liraglutide

Novo Nordisk

Solution injectable sous-cutanée à 6 mg/mL
(stylo prérempli multidose de 3 mL - peut délivrer
des doses de 0,6 mg, 1,2 mg, 1,8 mg, 2,4 mg et 3,0 mg)

Liste I

Non remb

Non agréé Coll

INDICATIONS

CONTRÔLE DU POIDS CORPOREL

Chez les adultes et les adolescents (≥ 12 ans).

Indiqué en complément d'un régime hypocalorique
et d'une augmentation de l'activité physique.

*Le traitement doit être interrompu et réévalué si les patients
n'ont pas perdu suffisamment de poids après 12 semaines
à la dose de 3,0 mg/jour ou à la dose maximale tolérée.*

POSOLOGIE

Adultes et adolescents

- Dose initiale : **0,6 mg 1 fois/j.**
- Dose augmentée sur 4 semaines jusqu'à **3,0 mg 1 fois/j.**,
par paliers de 0,6 mg espacés d'au moins 1 semaine, pour
améliorer la tolérance gastro-intestinale.
- Une dose quotidienne supérieure à 3 mg n'est pas
recommandée.

Administration SC quel que soit le moment de la journée.

CONTRE-INDICATION

Hypersensibilité au liraglutide ou à l'un des excipients.

PRÉCAUTIONS ET SURVEILLANCE

Risque de fréquence cardiaque augmentée

Contrôle de fréquence cardiaque à intervalle réguliers.

Arrêt traitement si fréquence trop élevée durable.

Risque thyroïdien

Prudence si maladie thyroïdienne.

Risque de déshydratation

Risque lié aux effets indésirables gastro-intestinaux.

Risque de pancréatite

Arrêt du traitement si suspicion de pancréatite.

Risque de cholélithiase et de cholécystite

Information donnée aux patients sur les symptômes
de ces perturbations biliaires.

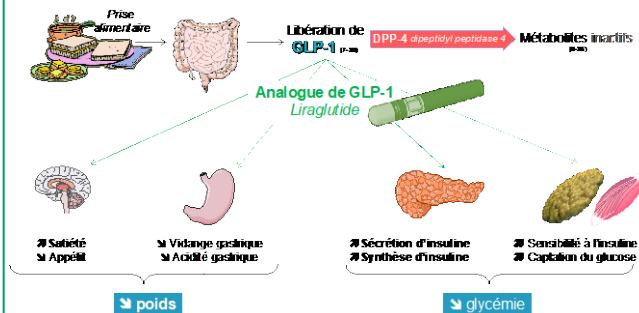
Populations particulières

Utilisation non recommandée chez certains patients :

- âgés de 75 ans ou plus,
- traités par d'autres produits pour contrôler le poids,
- présentant une obésité secondaire à des troubles
endocrinologiques, à des troubles alimentaires
ou à des traitements médicamenteux susceptibles
d'entraîner une prise de poids,
- présentant une insuffisance rénale ou hépatique sévère.

MÉCANISME D'ACTION

ANALOGUE DU GLUCAGON-LIKE PEPTIDE -1 (GLP-1)



EFFETS INDÉSIRABLES

Les plus fréquents

- **Nausées, vomissements, diarrhée, constipation, surtout
les premières semaines de traitement.**

- Maux de tête.

Autres effets fréquents

Hypoglycémie, insomnie, vertiges, dysgueusie, sécheresse
buccale, dyspepsie, gastrite, RGO, douleur abdominale haute,
flatulence, lithiase biliaire, asthénie, fatigue, réaction
au site de l'injection...

cf RCP pour liste exhaustive

INTÉRACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Très faible potentiel d'interaction pharmacocinétique avec
d'autres principes actifs se liant au cytochrome P450 (CYP)
ou aux protéines plasmatiques.

Avec la warfarine et les dérivés de la coumarine

Lors de l'initiation du traitement par le liraglutide chez
les patients sous warfarine ou autres dérivés
de la coumarine, il est recommandé de surveiller plus
fréquemment le Ratio Normalisé International (INR).

MÉDICAMENT CONTRE L'EXCÈS DE POIDS

SAXENDA® - liraglutide

Novo Nordisk

*Solution injectable sous-cutanée à 6 mg/mL
(stylo prérempli multidose de 3 mL - peut délivrer
des doses de 0,6 mg, 1,2 mg, 1,8 mg, 2,4 mg et 3,0 mg)*

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

Ce médicament vous a été prescrit afin de vous aider à mieux contrôler votre poids. C'est un régulateur physiologique de l'appétit et de la prise alimentaire qui agit par un mécanisme relativement complexe. Le liraglutide, par l'activation spécifique de ce que l'on appelle le GLP-1, augmente la satiété et diminue les principaux signaux de la faim, ce qui entraîne bien évidemment une perte de poids.

COMMENT CONSERVER MON MÉDICAMENT ?

Conservez ce médicament au réfrigérateur entre 2 et 8°C. Toutefois, après sa première utilisation, vous pouvez, si vous le souhaitez, le conserver jusqu'à 1 mois à température ambiante ne dépassant pas 30°C.

COMMENT DOIS-JE LE PRENDRE ?

Saxenda® s'administre par injection sous-cutanée une fois par jour, quel que soit le moment de la journée, indépendamment des repas. Il doit être injecté dans l'abdomen, la cuisse ou le haut du bras. Le site d'injection et le moment de l'injection peuvent être modifiés sans ajustement de la dose. Toutefois, il est préférable d'effectuer les injections de Saxenda® à peu près au même moment de la journée, après avoir choisi l'heure la plus adaptée.

QUE DOIS-JE FAIRE EN CAS D'OUBLI ?

S'il vous arrive d'oublier une dose dans les 12 heures qui suivent l'heure d'administration habituelle, prenez la dose oubliée dès que possible. S'il reste moins de 12 heures avant la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée et reprenez la dose suivante prévue selon le schéma d'administration quotidienne. Une dose supplémentaire ou une dose plus importante ne doit pas être prise pour compenser la dose oubliée.

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 : par exemple si vous ressentez des douleurs au niveau du foie et de la vésicule biliaire, des douleurs abdominales intenses, si vous ressentez des palpitations ou des sensations d'emballement du cœur à l'état de repos ou tout autre symptôme qui vous inquiète.

Au cours des premières semaines de traitement, il est fréquent d'avoir des troubles gastro-intestinaux. Vous pouvez aussi avoir des réactions au site de l'injection.

COMMENT DOIS-JE SURVEILLER LE TRAITEMENT ?

Un suivi régulier par votre médecin est réalisé. Vous avez peut-être un suivi au laboratoire d'analyses médicales selon un rythme précisé le médecin. N'oubliez pas vos rendez-vous au laboratoire.

PUIS-JE PRENDRE D'AUTRES MÉDICAMENTS ?

Éviter l'automédication pendant votre traitement, demandez toujours conseil à un professionnel de santé avant de prendre un médicament ou des plantes (tisanes, gélules...) quels qu'ils soient, il peut exister un risque d'interaction.

EST-IL POSSIBLE DE CONDUIRE MA VOITURE ?

Vous pouvez conduire sans problème. Toutefois, des vertiges peuvent apparaître principalement au cours des 3 premiers mois de traitement avec Saxenda®. La conduite doit donc être réalisée avec prudence si des vertiges se manifestent.

QU'EST CE QUI POURRAIT ÊTRE UTILE AUSSI ?

Buvez suffisamment d'eau au cours de la journée, surtout si vous avez des troubles gastro-intestinaux. Par ailleurs, une bonne hydratation permet d'améliorer le fonctionnement de vos reins.

ET AU NIVEAU DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT ?

Le liraglutide ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. En cas de projet de grossesse ou en cas de grossesse, le traitement par le liraglutide devra être arrêté.

Saxenda® ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

PSYCHOANALEPTIQUE

SUNOSI® - solriamfetol

Jazz Pharmaceuticals

Comprimés pelliculés à 75 mg et à 150 mg
(boîtes de 28)

Liste I

PIH annuelle

SPE

Surv

65 %

Coll

INDICATIONS

Pour améliorer l'éveil et réduire la somnolence diurne excessive dans :

- la narcolepsie (avec ou sans cataplexie) ;
- le syndrome d'apnées-hypopnées obstructives du sommeil (SAHOS) : patients dont la somnolence n'a pas été traitée de façon satisfaisante par un traitement primaire du SAHOS tel que la pression positive continue.

POSOLOGIE

Narcolepsie : dose initiale 75 mg 1 fois/j au réveil

SAHOS : dose initiale 37,5 mg 1 fois/j au réveil.

Puis, dans les 2 indications, en fonction de réponse clinique, posologie augmentée en doublant la dose avec un intervalle d'au moins 3 jours.

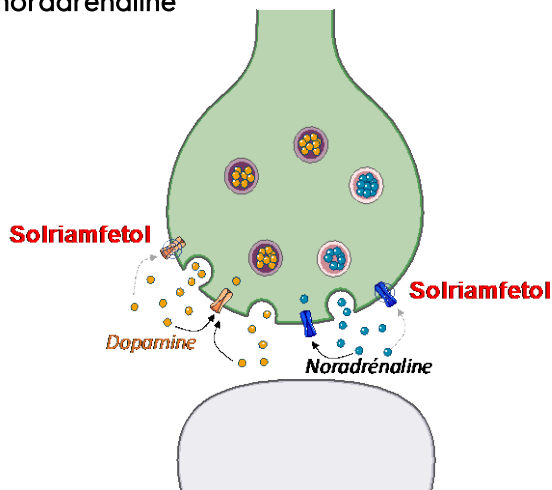
Dose quotidienne maximale : 150 mg 1 fois/j.

Prise avec ou sans nourriture.

La nécessité de poursuivre le traitement par solriamfetol doit être évaluée à intervalles réguliers.

MÉCANISME D'ACTION

Inhibiteur de recapture de dopamine et noradrénaline



CONTRE-INDICATION

- **Hypersensibilité** au solriamfetol ou à l'un des excipients.
- **Antécédents** d'infarctus du myocarde au cours de l'année précédente, angor instable, hypertension non contrôlée, arythmies graves et autres affections cardiaques graves.
- **Traitement** concomitant par IMAO ou dans les 14 jours qui suivent la fin du traitement par un IMAO.

PRÉCAUTIONS ET SURVEILLANCE

Risque d'effets indésirables psychiatriques

Si anxiété, insomnie, irritabilité persistant ou s'aggravant : réduction ou arrêt du traitement.

Risque d'augmentation de pression artérielle et de fréquence cardiaque

Surveillance étroite du patient afin d'éviter les complications majeures (AVC, infarctus du myocarde, décès). Arrêt du traitement si nécessaire.

Abus

Surveillance des patients ayant des antécédents d'abus de stimulants (méthylphénidate, amphétamines) ou d'alcool, afin de détecter des signes de mésusage ou d'abus.

Patients ayant un risque de glaucome à angle fermé (GAF)

Prudence en raison du risque de mydriase pouvant induire une crise aiguë de GAF.

EFFETS INDÉSIRABLES

Les plus fréquents

Céphalées, nausées, diminution de l'appétit.

Autres effets fréquents : insomnie, irritabilité, vertiges, palpitations, toux, bouche sèche, douleurs abdominales, constipation, vomissements, augmentation de pression artérielle...

cf RCP pour liste exhaustive

INTÉRACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Avec les IMAO

Pas d'administration concomitante ou dans les 14 jours suivant la fin du traitement par IMAO en raison de l'augmentation du risque de réaction hypertensive.

Avec les médicaments qui augmentent la pression artérielle et la fréquence cardiaque

Prudence.

Avec les médicaments dopaminergiques

Utilisation concomitante prudente.

PSYCHOANALEPTIQUE

SUNOSI® - solriamfetol

Jazz Pharmaceuticals

Comprimés pelliculés à 75 mg et à 150 mg
(boîtes de 28)

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

Ce médicament vous a été prescrit pour améliorer les troubles provoqués par votre affection. Il vous aide à rester éveillé et à vous sentir moins somnolent. Il agit en augmentant dans votre cerveau des taux de substance que l'on appelle des neuromédiateurs tels que la dopamine et la noradrénaline.

COMMENT CONSERVER MON MÉDICAMENT ?

Conservez ce médicament dans son emballage, à température ambiante, hors de portée des enfants.

COMMENT DOIS-JE LE PRENDRE ?

Prenez bien votre médicament chaque jour sans l'oublier, comme il vous l'a été mentionné sur l'ordonnance.

La prise doit se faire au réveil, avec ou sans nourriture. Evitez de prendre votre médicament moins de 9 heures avant le coucher car cela peut altérer le sommeil nocturne.

QUE DOIS-JE FAIRE EN CAS D'OUBLI ?

Si vous avez oublié de prendre votre médicament au moment habituel, vous pouvez encore le prendre si c'est à plus de 9 heures de votre coucher. Ne prenez pas de double dose pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

À QUELS EFFETS INDÉSIRABLES DOIS-JE M'ATTENDRE ?

Comme tous les médicaments, Sunosi® peut provoquer des effets indésirables, **Si des effets indésirables surviennent pendant votre traitement**, il est important de venir en parler à la pharmacie ou de contacter votre médecin. Des maux de tête par exemple sont fréquents.

Si vous constatez une survenue d'anxiété, une insomnie ou une irritabilité, parlez-en rapidement à votre médecin.

De même, si vos battements de cœur sont rapides ou irréguliers appelés également palpitations, si vous ressentez une gêne thoracique ou si votre pression artérielle est élevée, contactez votre médecin.

COMMENT DOIS-JE SURVEILLER LE TRAITEMENT ?

Un suivi régulier par votre médecin est réalisé. N'oubliez pas les rendez-vous qui vous ont été fixés.

Vous avez peut-être aussi un suivi au laboratoire d'analyses médicales selon un rythme précisé le médecin. N'oubliez pas vos rendez-vous au laboratoire.

PUIS-JE PRENDRE D'AUTRES MÉDICAMENTS ?

Eviter l'automédication pendant votre traitement, demandez toujours conseil à un professionnel de santé avant de prendre un médicament ou des plantes (tisanes, gélules...) quels qu'ils soient, il peut exister un risque d'interaction.

EST-IL POSSIBLE DE CONDUIRE MA VOITURE ?

Sunosi® peut provoquer des sensations vertigineuses ou des difficultés de concentration. Vous devez être particulièrement prudent(e) lors de la conduite de véhicules ou de l'utilisation de machines.

QU'EST CE QUI POURRAIT ÊTRE UTILE AUSSI ?

Buvez suffisamment d'eau au cours de la journée, surtout si vous avez des troubles gastro-intestinaux.

Par ailleurs, une bonne hydratation permet d'améliorer le fonctionnement de vos reins.

ET AU NIVEAU DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT ?

Sunosi® n'est pas recommandé pendant la grossesse et chez les femmes en âge de procréer n'utilisant pas de contraception.

Si vous devez allaiter votre enfant, votre médecin vous conseillera. Une décision doit être prise soit d'interrompre l'allaitement soit d'interrompre/de s'abstenir du traitement avec Sunosi® en prenant en compte le bénéfice de l'allaitement pour l'enfant au regard du bénéfice du traitement pour vous-même.

ANTIDIABÉTIQUE ORAL ASSOCIÉ

SYNJARDY® - empagliflozine/metformine

Laboratoire Boehringer Ingelheim France

Comprimés pelliculés à 5 mg (empagliflozine)/ + 1000 mg (metformine)

Comprimés pelliculés à 12,5 mg (empagliflozine) + 1000 mg (metformine)

(boîtes de 60)

Liste I

65 %

Coll

ASMR IV

INDICATIONS

DIABÈTE DE TYPE 2 (DT2) CHEZ L'ADULTE

- Patients insuffisamment contrôlés par metformine seule à la dose maximale tolérée.
- En association avec d'autres médicaments destinés au traitement du diabète, chez patients insuffisamment contrôlés par la metformine et ces médicaments antidiabétiques.
- Chez les patients déjà traités par l'association d'empagliflozine et de metformine administrées sous forme de comprimés séparés.

POSOLOGIE

1 comp 2 fois/j par jour (10 ou 25 mg)

Prise au cours des repas (pour diminuer les effets indésirables gastro-intestinaux associés à la metformine).

Présence de metformine : évaluation fonction rénale avant initiation de traitement et au moins 1 fois/an par la suite.

Posologie adaptée en fonction de l'état rénal.

CONTRE-INDICATION

- Hypersensibilité à l'empagliflozine et à la metformine ou à l'un des excipients.
- Contre-indications particulières dues à la metformine (cf RCP)

PRÉCAUTIONS ET SURVEILLANCE

Risque d'infections des voies urinaires

Arrêt du traitement si infections compliquées.

Surveillance rénale

- Avant initiation et au moins 1 fois/an.
- Avant initiation de traitements concomitants pouvant réduire la fonction rénale et périodiquement.

Risque d'acidocétose (lactique et diabétique)

Le patient doit consulter un médecin en cas de symptômes évocateurs des acidoses : nausées, vomissements, anorexie, douleurs abdominales, soif excessive, difficultés à respirer, confusion, fatigue inhabituelle, somnolence... (cf RCP). Le traitement doit être immédiatement arrêté.

Risque tensionnel avec hypovolémie

Surveillance état d'hydratation et pression artérielle chez patients à risque.

Bilan urinaire

Les patients sous Synjardy® présentent une positivité du test de glucose urinaire.

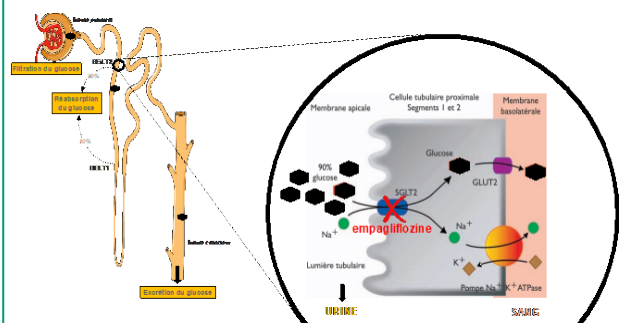
Présence de metformine

- Renforcement de la surveillance rénale, du risque d'apparition d'acidose lactique et de la fonction cardiaque.
- Imagerie médicale : arrêt de Synjardy® avant ou au moment de l'examen, reprise après minimum 48 heures.
- Intervention chirurgicale : interruption de Synjardy®.

MÉCANISME D'ACTION

INHIBITEUR DU CO-TRANSPORTEUR DE SODIUM-GLUCOSE DE TYPE 2 (SGLT2)

Favorise l'excrétion urinaire du glucose et la diurèse osmotique.



EFFETS INDÉSIRABLES

Principaux effets indésirables : hypoglycémie (si utilisé avec sulfamide hypoglycémiant ou insuline), symptômes gastro-intestinaux.

Autres effets fréquents

Infections génito-urinaires, soif, constipation, prurit, troubles urinaires, dyslipidémie...

cf RCP pour liste exhaustive

INTÉRACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Avec les diurétiques (anse et thiazidique)

Effet diurétique majoré. Augmentation du risque de déshydratation et d'hypotension.

Avec l'insuline et les insulinosécréteurs

Une dose plus faible d'insuline ou d'un sécrétagogue d'insuline peut être nécessaire.

Avec le lithium

Risque d'augmentation de l'excrétion rénale du lithium. Augmenter la fréquence des dosages sériques du lithium après l'instauration de l'empagliflozine et en cas de modification posologique.

Penser aussi aux interactions dues à la metformine comme l'association déconseillée avec les produits de contraste iodés... (cf RCP)

ANTIDIABETIQUE ORAL ASSOCIÉ

SYNJARDY® - empagliflozine/metformine

Laboratoire Boehringer Ingelheim France

Comprimés pelliculés à 5 mg (empagliflozine)/1000 mg (metformine)

Comprimés pelliculés à 12,5 mg (empagliflozine)/1000 mg (metformine)

(boîtes de 60)

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

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter votre diabète en complément du régime alimentaire et d'un exercice physique suffisant. Le principe actif de ce médicament, l'empagliflozine favorise l'élimination urinaire du sucre sanguin (glucose), ce qui permet d'obtenir une baisse de la glycémie. De même, le sel (sodium) et l'eau sont éliminés de l'organisme par les urines.

COMMENT CONSERVER MON MÉDICAMENT ?

Conservez ce médicament à la température ambiante, dans son emballage d'origine, hors de portée des enfants.

COMMENT DOIS-JE LE PRENDRE ?

Prenez vos comprimés deux fois par jour, sans oublier. Choisissez le moment qui vous convient le mieux dans la journée, au cours ou en dehors des repas. Les comprimés doivent être avalés entiers avec de l'eau.

QUE DOIS-JE FAIRE EN CAS D'OUBLI ?

Si vous oubliez de prendre une dose de Synjardy®, prenez la dès que vous vous apercevez de l'oubli. Cependant, ne prenez pas une double dose le même jour. Dans ce cas le comprimé oublié ne doit pas être pris.

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.

Il se peut que vous ayez des problèmes urinaires. Dans ce cas, consultez un médecin dès que possible si vous remarquez des effets comme : fièvre et/ou frissons, sensation de brûlure lorsque vous urinez, douleurs au dos ou aux côtés.

De même il existe un risque d'effet indésirable rare mais grave qui est celui l'acidocétose diabétique. Cet effet se manifeste par les signes suivants : nausées, vomissements, anorexie, douleurs abdominales, soif intense, difficulté à respirer, confusion, fatigue inhabituelle ou somnolence.

Par ailleurs, en cas d'apparition de douleur intense, sensibilité au toucher, rougeur ou gonflement de la région génitale ou périnéale, s'accompagnant de fièvre ou de malaise, consultez immédiatement un médecin, il peut s'agir d'un effet indésirable grave à ne pas négliger.

COMMENT DOIS-JE SURVEILLER LE TRAITEMENT ?

Un suivi régulier par votre médecin est réalisé comme dans toute affection chronique. Vous avez probablement un suivi au laboratoire d'analyses médicales selon un rythme précisé le médecin.

PUIS-JE PRENDRE D'AUTRES MÉDICAMENTS ?

Eviter l'automédication pendant votre traitement, demandez toujours conseil à un professionnel de santé avant de prendre un médicament ou des plantes (tisanes, gélules...) quels qu'ils soient, il peut exister un risque d'interaction.

En cas d'intervention chirurgicale, dites bien au médecin lors de la consultation pré-anesthésique que vous êtes sous Synjardy®, il vous précisera ce que vous devez faire, en particulier un arrêt momentané de votre traitement.

EST-IL POSSIBLE DE CONDUIRE MA VOITURE ?

Synjardy® n'a pas d'effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, il existe un risque d'hypoglycémie lorsque ce médicament est administrée en association avec certains autres antidiabétiques comme les sulfamides hypoglycémiantes ou l'insuline.

QU'EST CE QUI POURRAIT ÊTRE UTILE AUSSI ?

Buvez suffisamment d'eau au cours de la journée, cela favorise une hydratation optimale de votre organisme et permet d'améliorer le fonctionnement de vos reins.

Évitez une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Synjardy®, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique.

ET AU NIVEAU DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT ?

L'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée au cours de la grossesse. En cas de grossesse, l'insuline sera utilisée pour traiter votre diabète.

De même Synjardy® ne doit pas être utilisé durant l'allaitement.

ANTINEOPLASIQUE

TALZENNA® - talazoparib

Laboratoire Pfizer

Gélules 0,25 mg et 1 mg
(flacons de 30 gélules)

Liste I

PH

SPE

Surv

100 %

Coll

ASMR V

INDICATIONS

CANCER DU SEIN (en monothérapie)

Cancer localement avancé ou métastatique HER2 négatif et présentant des mutations germinales BRCA1/2 (Cf RCP)

POSOLOGIE

Dose recommandée : 1 mg 1 fois/jour

Prise avec ou sans nourriture

Adaptations possibles de posologie (cf RCP)

Durée du traitement

Jusqu'à progression de la maladie ou survenue de toxicité inacceptable

CONTRE-INDICATIONS

Hypersensibilité au talazoparib ou à l'un des excipients.
Allaitement

PRÉCAUTIONS ET SURVEILLANCE

Principale mise en garde : **risque de myélosuppression.**

Surveillance régulière des paramètres hématologiques ainsi que les signes et symptômes associés à :

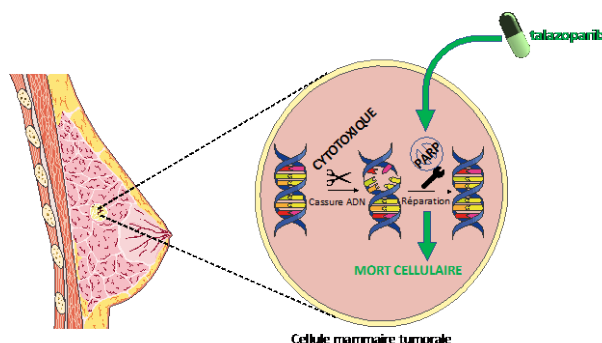
- **l'anémie** (fatigue, essoufflement, pâleur, sensation de vertiges) ;
- **la leucopénie** (infection avec fièvre, frissons, toux, maux de gorge, brûlures urinaires, etc.) ;
- **la thrombopénie** (saignements du nez et des gencives, bleus et/ou taches rouges sur la peau).

Toute perturbation hématologique doit être prise en charge rapidement.

Autres effets indésirables (fatigue, nausées, etc.) doivent également être pris en charge afin d'améliorer le confort du patient.

MÉCANISME D'ACTION

Inhibiteur PARP



EFFETS INDÉSIRABLES

Les plus fréquents : fatigue, anémie, nausées, neutropénie, thrombopénie et céphalées

Autres effets possibles : diminution de l'appétit, sensations vertigineuses, diarrhées, vomissements, douleurs abdominales, alopecie, etc. (cf RCP)

INTÉRACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Association à éviter avec divers médicaments :

- **Les inhibiteurs puissants de la P-gp** (amiodarone, carvedilol, clarithromycine, cobicistat, darunavir, dronédarone, érythromycine, indinavir, itraconazole, kétoconazole, lapatinib, lopinavir, propafénone, quinidine, ranolazine, ritonavir, saquinavir, télaprévir, tipranavir et vérapamil, etc.) ; si l'administration concomitante est inévitable : dose de Talzenna® réduite.
- **Les inducteurs de la P-gp** (carbamazépine, phénytoïne et millepertuis) car ils peuvent diminuer l'exposition au talazoparib.
- **Les inhibiteurs de la BCRP** (curcuma, ciclosporine...) ; si l'administration concomitante ne peut être évitée, le patient doit être surveillé.

ANTINEOPLASIQUE

TALZENNA® - talazoparib
Laboratoire Pfizer

*Gélules 0,25 mg et 1 mg
(flacons de 30 gélules)*

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

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter votre affection au niveau mammaire. Il agit en inhibant des enzymes que l'on appelle PARP. L'inhibition de ces enzymes empêche la prolifération des cellules malignes et permet donc de traiter votre affection.

COMMENT DOIS-JE CONSERVER MON MÉDICAMENT ?

Conservez tout simplement ce médicament dans son emballage d'origine, à température ambiante, à l'abri de l'humidité et hors de la vue et de la portée des enfants.

COMMENT DOIS-JE LE PRENDRE ?

Prenez une gélule à 1 mg, une fois par jour. Les gélules peuvent être prises avec ou sans nourriture et doivent être avalées entières, sans être ni ouvertes ni dissoutes. Parfois, des adaptations de posologie sont nécessaires dans certaines circonstances. Faites bien votre traitement comme il vous l'a été prescrit, sans oublier. Ne l'arrêtez jamais et ne modifiez jamais la dose prescrite sans avis du médecin prescripteur. N'oubliez pas de prendre les autres médicaments qui vous ont éventuellement été prescrits.

QUE DOIS-JE FAIRE EN CAS D'OUBLI DE MON MÉDICAMENT ?

En cas d'oubli de dose ou de vomissements, ne prenez pas de dose supplémentaire. La dose suivante sera prise à l'heure habituelle.

À QUELS EFFETS INDÉSIRABLES DOIS-JE M'ATTENDRE ?

Si des effets indésirables surviennent pendant votre traitement, il est important de venir nous en parler à la pharmacie ou de contacter votre médecin. Signalez par exemple à votre médecin tout problème comme : fatigue, nausées, céphalées, diminution de l'appétit, sensations vertigineuses, diarrhées, vomissements, douleurs abdominales

COMMENT DOIS-JE SURVEILLER LE TRAITEMENT ?

Certains examens biologiques ou cliniques peuvent être nécessaires. Si un bilan sanguin vous est régulièrement demandé, pensez bien à vos rendez-vous au laboratoire d'analyses médicales.

PUIS-JE PRENDRE D'AUTRES MÉDICAMENTS ?

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.

EST-IL POSSIBLE DE CONDUIRE MA VOITURE ?

Vous pouvez conduire mais soyez prudent car ce médicament peut générer de la fatigue chez certaines personnes.

QU'EST CE QUI POURRAIT M'ÊTRE UTILE AUSSI COMME CONSEILS ?

Buvez suffisamment d'eau au cours de la journée, cela est bon pour une hydratation optimale de votre organisme et permet d'améliorer le fonctionnement de vos reins. Évitez l'exposition prolongée au soleil. Faites attention si vous prenez des tisanes ou des préparations de phytothérapie pour lesquelles des interactions pourraient être inconnues.

ET AU NIVEAU DE LA SEXUALITÉ/ALLAITEMENT ?

Il convient d'éviter de démarrer une grossesse sous talazoparib, de faire un test de grossesse avant la mise en route du traitement, d'utiliser une contraception hautement efficace (deux méthodes non hormonales et complémentaires) pendant le traitement et durant au moins sept mois après son arrêt. **Les patients de sexe masculin** ayant des partenaires féminines en âge de procréer ou des partenaires enceintes doivent utiliser une méthode de contraception efficace (même après une vasectomie) pendant le traitement et au moins quatre mois après la prise de la dernière dose. **L'allaitement** n'est pas recommandé pendant le traitement ni pendant le mois qui suit la prise de la dernière dose.