

## Médicament contre la NMOSD: Enspryng® (satralizumab)

Le médicament Enspryng® est utilisé dans le traitement des maladies du spectre de la neuromyéélite optique (NMOSD). Vous trouverez ici toutes les informations importantes au sujet du traitement par Enspryng®. Pour plus d'informations sur la NMOSD et son traitement, veuillez consulter le site Internet de la Société suisse SEP.

---

### L'essentiel en bref

- Enspryng® est utilisé pour traiter la NMOSD (avec des anticorps anti-aquaporine-4).
  - Ce médicament est autorisé pour les adultes et les adolescents.
  - Lorsque le traitement est efficace, celui-ci peut freiner, voire arrêter l'évolution de la maladie.
  - Il est administré par injection sous-cutanée toutes les quatre semaines.
- 

### Principe actif et effet

Le principe actif contenu dans Enspryng®, le satralizumab, est un anticorps monoclonal qui bloque spécifiquement le récepteur de l'interleukine-6 (IL-6R).

L'interleukine-6 est un messager endogène qui favorise les processus inflammatoires dans le système nerveux central et entraîne des lésions des cellules nerveuses.

Administré comme médicament pour le traitement de la NMOSD, le satralizumab agit sur le système immunitaire de manière à réduire le nombre de poussées. La progression du handicap peut ainsi être ralentie.

### Contre-indications

Ce médicament est déconseillé dans les situations suivantes:

- hypersensibilité au satralizumab ou à un excipient du médicament
- infection active par le virus de l'hépatite B
- tuberculose active ou non traitée

Il est recommandé de faire preuve de prudence dans les cas suivants:

- grossesse et allaitement
- vaccination récente
- infection active

## Effets secondaires possibles

Le satralizumab peut provoquer les effets secondaires suivants:

- Réactions au site d'injection, par exemple rougeurs, démangeaisons, douleurs
- Réactions allergiques liées à l'injection, par exemple démangeaisons corporelles, nausées, essoufflement, vertiges
- Maux de tête et douleurs articulaires, raideurs
- Infections urinaires et respiratoires
- Prise de poids
- Modification des valeurs sanguines et hépatiques

## Mesures de précaution

Afin de minimiser les risques éventuels, il convient de prendre les mesures suivantes:

- Avant le début du traitement, des analyses sanguines, des examens médicaux spécifiques, ainsi que d'éventuelles vaccinations seront effectuées. Les vaccins vivants sont contre-indiqués avec le Enspryng®.
- Des contrôles sanguins et cardiovasculaires seront régulièrement réalisés pendant le traitement.
- Informez vos professionnel-le-s de la santé de votre traitement par Enspryng® et gardez sur vous une attestation de traitement (carte ou application).

## Posologie

Pour obtenir l'effet souhaité, le médicament est administré au cours de la phase initiale, pendant la première, la deuxième et la quatrième semaine.

La dose cible d'Enspryng® est de 120 mg toutes les 4 semaines. Le médicament est injecté sous la peau (par voie sous-cutanée) à l'aide d'une seringue préremplie.

## Instructions pour les injections

- Les premières injections seront effectuées sous la surveillance d'un-e professionnel-le de la santé qualifié-e.
- Généralement, vous apprendrez à réaliser vous-même vos injections.
- Le médicament est injecté sous la peau à l'aide d'une seringue préremplie.
- Les sites d'injection sous-cutané appropriés sont: les cuisses et le ventre. Il est recommandé de changer de site régulièrement.

Un-e spécialiste vous expliquera comment vous administrer ce médicament. Une initiation optimale à l'auto-injection contribue à votre sécurité et permet d'éviter les effets secondaires liés à l'injection.

Les injections seront effectuées à domicile, notamment par un-e infirmier-ère d'une pharmacie de vente par correspondance proposant un service de soins spécialisé, ou au cabinet du médecin traitant.

### **Conservation**

- Conserver au réfrigérateur (2 – 8° C) et dans l'emballage d'origine.
- À température ambiante (max. 30 °C), le médicament peut être conservé sans réfrigération pendant un maximum de 8 jours.
- Ne pas agiter. Ne pas congeler.

### **Durée du traitement**

Le traitement est une thérapie à long terme. Si vous souhaitez interrompre le traitement, veuillez consulter votre neurologue.

### **Voyages**

- Transportez le médicament dans votre bagage à main et, si possible, dans son emballage d'origine
- Un passeport médical ou une attestation de traitement signée par le ou la médecin doit être conservée dans le bagage à main.
- Les sites d'injection peuvent réagir au soleil.
- Éliminez le matériel d'injection directement sur place, de manière sûre après utilisation.

### **Coûts**

Enspryng® est remboursé par la caisse-maladie dans le cadre de l'assurance de base, après déduction de la franchise et de la quote-part.

## Remarques

Si vous souhaitez avoir un enfant, votre neurologue discutera avec vous s'il convient de poursuivre le traitement.

Vous trouverez des informations détaillées sur le médicament à l'intention des patient-e-s sur [www.compendium.ch](http://www.compendium.ch)

Pour plus d'informations, demandez conseil à votre médecin traitant ou à la Société suisse SEP.

Infoline SEP: 021 614 80 80, lun – ven de 9h00 à 13h00



La Société SEP n'accepte aucun soutien financier de l'industrie pharmaceutique. Nous vous remercions pour votre don !