

## Glatiramyl® (acétate de glatiramère)

Glatiramyl® est utilisé dans le traitement de la sclérose en plaques récurrente-ré-mittente. Vous trouverez ici toutes les informations importantes sur le traitement par Glatiramyl®. Pour de plus amples informations sur les médicaments et les traitements disponibles, lisez l'Info-SEP «Traitement de la sclérose en plaques».

---

### L'essentiel en bref

- Glatiramyl® est utilisé dans le traitement de la sclérose en plaques récurrente-ré-mittente chez l'adulte.
- Le médicament ralentit l'évolution de la maladie.
- Le médicament est injecté sous-cutané (auto-injection) 1 fois par jour (20 mg) ou 3 fois par semaine (40 mg).
- Glatiramyl® est un générique

---

### Substance active et effet

L'acétate de glatiramère contenue dans Glatiramyl® est une molécule protéinique fabriquée biochimiquement qui présente des similitudes avec un élément de la couche isolante des nerfs (couche de myéline). L'acétate de glatiramère bloque d'une part les cellules immunitaires nocives. D'autre part, il favorise l'activité des cellules immunitaires régulatrices qui peuvent supprimer spécifiquement les réactions inflammatoires dans le cerveau. Des études cliniques ont montré que l'acétate de glatiramère réduit le nombre de poussées. La progression du handicap peut être retardée. Glatiramyl® est un analogue biologique de l'acétate de glatiramère. Par rapport à la préparation d'origine, il peut présenter une légère modification de la structure moléculaire du principe actif.

### Contre-indications

Ne prenez pas ce médicament dans les cas suivants:

- Allergie à l'un des composants
- Hypersensibilité à l'acétate de glatiramère ou au mannitol.

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

- Grossesse et allaitement

### Effets secondaires possibles

L'acétate de glatiramère peut provoquer les effets secondaires suivants:

- Réactions cutanées autour du site d'injection (p. ex. inflammations, rougeurs, gonflements, douleurs, nodules cutanés)
- Occasionnellement, immédiatement après l'injection, une sensation d'oppression, des difficultés respiratoires, des palpitations, des bouffées de chaleur et des accès de sueur peuvent survenir.

Il n'existe aucune étude concernant l'influence de l'acétate de glatiramère sur la qualité du sperme.

### Mesures de précaution

Des contrôles sanguins doivent être effectués au début du traitement et à intervalles réguliers par la suite.

### Administration

La dose recommandée de Glatiramyl® est de 20 mg 1 fois par jour ou 40 mg 3 fois par semaine. Le médicament est injecté par voie sous-cutanée,

si possible toujours à la même heure. L'injection peut se faire au niveau des cuisses, du ventre, des fesses et du haut des bras. Changez régulièrement de site d'injection.

Généralement, vous apprendrez à réaliser vous-même vos injections. Dans de rares cas, cette tâche incombe au service d'aide à domicile ou aux proches. Il est recommandé de réaliser la première auto-injection sous la supervision d'un professionnel.

### Instructions/Mode d'emploi

Un spécialiste vous expliquera l'utilisation et la manipulation de la seringue préremplie. Une instruction précise permet d'éviter au maximum la survenue d'effets secondaires et de problèmes d'injection. Le spécialiste vous aidera également pour la suite de votre traitement. Les instructions peuvent être fournies par la personne conseil de la société SEP, le médecin traitant ou par d'autres infirmières/infirmiers spécialisés dans les injections.

### Accessoires

Tous les accessoires (p. ex. dispositifs d'injection, récipients pour seringues usagées) et documents du fabricant sont mis à votre disposition gratuitement.

### Conservation

Glatiramyl® est mis à disposition sous la forme de seringues préremplies. Il se conserve au réfrigérateur (entre 2 et 8°C) et à l'abri de la lumière. Glatiramyl® peut être conservé une seule fois à température ambiante (max. 25°C) pendant 30 jours au maximum.

### Durée du traitement

Le traitement est une thérapie à long terme. Consultez votre neurologue si vous souhaitez arrêter le traitement. Si vous êtes traité par un autre médicament contre la SEP, une marge de sécurité entre les traitements sera examinée.

### Voyages

- Transportez le médicament si possible dans son emballage d'origine dans le bagage à main.
- Il doit être accompagné d'un passeport médicaments signé par le médecin.
- Une réaction aux rayons du soleil peut se produire au niveau du site d'injection.
- Éliminez le matériel d'injection directement sur place, de manière sûre après utilisation.

### Coûts

Glatiramyl® est remboursé par la caisse-maladie dans le cadre de l'assurance de base. Votre médecin déposera une demande de garantie de prise en charge auprès de votre caisse-maladie ou de la Fédération suisse pour tâches communes des assureurs-maladie (SVK). Il vérifiera ensuite tous les ans s'il est indiqué de poursuivre le traitement.

Infoline SEP

**0844 737 463**

Lu – ve de 9h00 à 13h00

### Remarques

- En cas de désir d'enfant, le neurologue discutera avec vous de l'opportunité de poursuivre le traitement.
- Vous trouverez de plus amples informations destinées aux patients sur ce médicament sur [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch)
- Cette Info-SEP concerne les adultes. Lisez également l'Info-SEP « Traitement de l'évolution pour enfants et adolescents atteints de SEP ».
- Pour plus d'informations, demandez conseil à votre médecin ou à la Société suisse SEP.



Société suisse de la sclérose en plaques

Rue du Simplon 3 / 1006 Lausanne

Information: [www.sclerose-en-plaques.ch](http://www.sclerose-en-plaques.ch) / 021 614 80 80

[info@sclerose-en-plaques.ch](mailto:info@sclerose-en-plaques.ch)



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