

Ponvory® (Ponésimod)

Ponvory® est utilisé dans le traitement de la sclérose en plaques récurrente-rémittente. Vous trouverez ici toutes les informations importantes sur le traitement par Ponvory®. 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

- Ponvory® est utilisé dans le traitement de la SEP évoluant par poussées (forme récurrente-rémittente) chez l'adulte.
- Le médicament ralentit l'évolution de la maladie.
- Il est administré sous forme de comprimé pris par voie orale une fois par jour.

Principe actif et effet

Le principe actif ponésimod contenu dans Ponvory® appartient à la classe des modulateurs des récepteurs de la sphingosine-1-phosphate (S1P).

Le ponésimod protège le système nerveux central (SNC) des attaques de certains globules blancs (lymphocytes) survenant par erreur. Les lymphocytes sont retenus dans les ganglions lymphatiques. La diminution des lymphocytes dans la circulation sanguine permet de réduire les inflammations du SNC. Par la suite, le nombre de poussées diminue. La progression du handicap peut être retardée.

Après l'arrêt du traitement, les lymphocytes se remettent à circuler normalement dans le sang. Au bout de sept jours, le nombre de lymphocytes revient à sa valeur d'origine.

Contre-indications

Ne prenez pas ce médicament dans les cas suivants:

- Insuffisance hépatique, modérée ou sévère
- Infarctus (événement remontant à moins de 6 mois)

- Angor instable ou AVC
- Arythmies cardiaques sévères ou spécifiques
- Infections actives sévères ou des infections chroniques actives
- Maladies malignes actives et en cas de système immunitaire affaibli
- Grossesse et allaitement

Effets secondaires possibles

Le ponésimod peut provoquer les effets secondaires suivants:

- Infections des voies respiratoires supérieures et inférieures, infections des voies urinaires
- Ralentissement temporaire des pulsations et troubles de la conduction cardiaque
- Augmentation de la pression artérielle
- Présence d'œdème maculaire (gonflement de la rétine dans le fond de l'œil)
- Augmentation des valeurs hépatiques
- Diminution du nombre de globules blancs
- Tumeurs cutanées (basaliomes)
- Crampes

Autres effets secondaires possibles:

- Vulnérabilité accrue aux virus de la grippe et infections au zona
- Dépression
- Vertiges et somnolence

Le traitement par Ponvory® pourrait occasionner l'apparition de la leucoencéphalopathie multifocale progressive (LEMP), une infection virale extrêmement rare mais grave et potentiellement mortelle. Si une LEMP est suspectée, il convient de procéder immédiatement à un examen.

Mesures de précaution

Avant le début du traitement, on réalise un électrocardiogramme (ECG). On contrôle les valeurs sanguines et hépatiques. Il est recommandé de mettre à jour ses vaccins et de se faire vacciner contre le zona avant le début du traitement. En cas de maladies oculaires, un contrôle ophtalmologique doit être réalisé avant le début du traitement et dans les quatre mois suivants.

Les personnes atteintes présentant des maladies cardiaques doivent passer un ECG avant la première prise du médicament et six heures après. De plus, le pouls et la tension artérielle doivent être contrôlés régulièrement par un professionnel.

Les femmes en âge de procréer doivent utiliser une méthode de contraception sûre pendant le traitement et jusqu'à une semaine après la fin du traitement.

Des bilans sanguins doivent être réalisés au début du traitement, puis à intervalles réguliers.

Administration

La dose recommandée de Ponvory® est d'un comprimé (20 mg) 1 fois par jour. Le comprimé doit être avalé en entier. Le médicament peut être pris pendant ou hors des repas.

La dose est augmentée progressivement pendant 14 jours à l'aide d'un kit de départ. La dose d'entretien est atteinte le 15^e jour. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, contactez votre neurologue.

Conservation

Conserver à une température ambiante de 30°C max. dans l'emballage d'origine.

Durée du traitement

Le traitement est une thérapie à long terme. Consultez votre neurologue si vous souhaitez arrêter le traitement.

Changement de traitement pour Ponvory®

Le passage de l'interféron ou de l'acétate de glatiramère à Ponvory® peut se faire directement. Si vous êtes traité par un autre médicament contre la SEP, une marge de sécurité entre les deux traitements sera examinée.

Voyages

Transportez le médicament dans son emballage d'origine dans votre bagage à main. Un passeport médicaments signé par le médecin doit l'accompagner.

Coûts

Ponvory® 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 judicieux 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.
- Cette Info-SEP concerne les adultes. Lisez également l'Info-SEP «Traitement de l'évolution pour enfants et adolescents atteints de SEP».
- Vous trouverez de plus amples informations destinées aux patients sur ce médicament sur www.swissmedinfo.ch
- 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 / 021 614 80 80
info@sclerose-en-plaques.ch



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