

Info-SEP

Information spécifique de la Société suisse de la sclérose en plaques

Zeposia[®] (Ozanimod)

Zeposia[®] est utilisé pour le traitement de l'évolution de la sclérose en plaques (SEP). D'autres thérapies et médicaments sont décrits dans l'Info-SEP, «Traitement de la SEP».

Principe actif

L'ozanimod (Zeposia[®]) fait partie de la classe des modulateurs des récepteurs de la sphingosine-1-phosphate.

Indication

Chez l'adulte présentant un diagnostic confirmé de SEP avec évolution par poussées.

Contre-indications

Infarctus (événement remontant à moins de 6 mois), angor instable ou AVC, ainsi que certaines arythmies cardiaques. Troubles lourds du sommeil, non traités, avec apnées. Infections sévères actives et chroniques, maladies hépatiques ou maladies tumorales actives. Présence d'œdème maculaire (gonflement de la rétine dans le fond de l'œil). Grossesse et allaitement. Hypersensibilité au principe actif.

Mode d'action de l'ozanimod

Ce médicament protège le système nerveux central (SNC) des attaques erronées de certains globules blancs. Les lymphocytes sont retenus dans les ganglions lymphatiques. La diminution du nombre de lymphocytes dans le sang permet de réduire les inflammations du SNC. La fréquence des poussées est ainsi réduite et la progression du handicap peut être retardée. Après l'arrêt du traitement, les lymphocytes se remettent à circuler normalement dans le sang. Après un à trois mois, le nombre de lymphocytes revient à sa valeur d'origine.

Effets secondaires

Infections des voies respiratoires supérieures et inférieures, infections des voies urinaires. Ralentissement provisoire du pouls, augmentation de la tension artérielle, œdème maculaire et augmentation des marqueurs hépatiques. Diminution du nombre de globules blancs. Autres effets secondaires: vulnérabilité accrue aux virus de la grippe et infections au zona. Hypersensibilité, par exemple éruption cutanée avec rougeurs et démangeaisons.

Mesures de sécurité

Avant le début du traitement, on réalise un électrocardiogramme (ECG) et on contrôle les marqueurs sanguins et hépatiques, ainsi que les vaccins. Il est recommandé de mettre à jour ses vaccins et de se faire vacciner contre le zona. Ces gestes sont effectués avant le début du traitement. En cas de diabète ou de certaines maladies oculaires, un contrôle ophtalmologique doit être réalisé avant le début du traitement. Les personnes atteintes présentant des maladies cardiaques doivent passer un ECG avant la première prise du médicament et six heures après. Le pouls et la tension artérielle sont contrôlés régulièrement pendant ce laps de temps. Les femmes en âge de procréer doivent utiliser une méthode de contraception fiable pendant le traitement et jusqu'à 3 mois après son arrêt.

Administration

En cas de certains antécédents médicaux, la première prise doit se faire sous la supervision d'un professionnel pendant six heures. La posologie du médicament augmente pendant les 7 premiers jours selon le schéma suivant; jours 1–4: gélules de 0,23 mg / jours 5–7: gélules de 0,46 mg / à partir du jour 8 et après: posologie-cible de 0,92 mg. Zeposia® est administré une fois par jour, pendant les repas ou hors des repas.

Durée du traitement

Le traitement est une thérapie à long terme. Elle peut toutefois être interrompue après discussion avec votre neurologue. Une éventuelle rechute de la maladie est possible après un arrêt du traitement. Il convient de discuter avec votre neurologue de la reprise du traitement après son interruption.

Conservation

Ne pas conserver à plus de 25°C. Conserver dans l'emballage d'origine.

Voyager avec le médicament

Zeposia® doit être transporté dans la boîte d'origine en bagage à main.

Titulaire de l'autorisation de Zeposia®

Celgene GmbH Zurich
Bändliweg 20
CH-8048 Zurich

Pour plus d'informations, demandez conseil à votre médecin ou à la Société suisse de la sclérose en plaques:

Infoline-SEP, 0844 737 463
Du lundi au vendredi de 09h à 13h

Coûts

Les coûts de Zeposia® sont pris en charge par l'assurance de base de la caisse-maladie. Le spécialiste qui vous suit transmet au préalable une demande de prise en charge à la Fédération suisse pour tâches communes des assureurs-maladie (SVK) ou directement à la caisse-maladie. Le spécialiste contrôle une fois par an l'indication de la poursuite du traitement.

Remarque

L'indication d'un traitement par Zeposia® revient au neurologue. En cas de désir d'enfant, le neurologue discutera avec vous de la réalisation du traitement.

Informations professionnelles et informations détaillées destinées aux patientes et patients sous www.swissmedicinfo.ch

Le Registre suisse de la SEP

Le Registre suisse de la SEP permet de documenter la répartition de la maladie en Suisse. Il vise à améliorer la compréhension de la maladie et son traitement en démontrant l'impact sur les personnes atteintes et leurs familles afin d'améliorer leur qualité de vie. Pour plus d'informations et pour vous inscrire www.registre-sep.ch.

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

