

Zeposia® (ozanimod)

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

- Zeposia® 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 gélule prise par voie orale une fois par jour.

Principe actif et effet

Le principe actif ozanimod contenu dans Zeposia® fait partie de la classe des modulateurs des récepteurs de la sphingosine-1-phosphate.

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. Le nombre de poussées est ainsi réduit. 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.

Contre-indications

Ne prenez pas ce médicament dans les cas suivants:

- Infarctus (événement remontant à moins de 6 mois), angor instable ou AVC, ainsi que certaines arythmies cardiaques

- Troubles sévères du sommeil, non traités, avec pauses respiratoires (apnée du sommeil)
- 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

Effets secondaires possibles

L'ozanimod peut provoquer les effets secondaires suivants:

- Infections des voies respiratoires supérieures et inférieures, infections des voies urinaires
- Ralentissement provisoire du pouls (bradycardie)
- Augmentation de la pression artérielle (hypertension)
- Présence d'œdème maculaire (gonflement de la rétine dans le fond de l'œil)
- Augmentation des marqueurs hépatiques
- Diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

Autres effets secondaires possibles:

- Vulnérabilité accrue aux virus de la grippe et zona (herpès zoster)
- Hypersensibilité, par exemple éruption cutanée avec rougeurs et démangeaisons

Mesures de précaution

Avant le début du traitement, on réalise un électrocardiogramme (ECG). Des bilans sanguins doivent être réalisés au début du traitement, puis à inter-

valles réguliers. 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.

Administration

La dose recommandée de Zeposia® est d'une gélule (0,92 mg) 1 fois par jour. Vous pouvez prendre la gélule lors du repas ou en dehors.

La posologie du médicament augmente pendant les sept premiers jours selon le schéma suivant: jours 1 à 4: gélule de 0,23 mg / jours 5 à 7: gélule de 0,46 mg / jours 8 et suivants: dose cible à 0,92 mg.

Si vous présentez des antécédents médicaux, la première prise doit se faire sous la surveillance d'un professionnel pendant six heures.

Conservation

Conserver à une température ambiante de 25 °C 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.

Passage à Zeposia®

Le passage de l'interféron bêta ou de l'acétate de glatiramère à Zeposia® peut se faire directement. Si vous êtes traité par un autre médicament d'évolution de la SEP, une marge de sécurité entre les traitements sera étudiée.

Voyages

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

Coûts

L'assurance de base de la caisse-maladie prend en charge les coûts de Zeposia®. 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/FSA). Il vérifiera ensuite tous les ans s'il est judicieux de poursuivre le traitement.

La Société suisse SEP est neutre et indépendante. Elle n'accepte aucun soutien financier de l'industrie pharmaceutique.

Remarques

- En cas de désir d'enfant, le neurologue discutera avec vous de l'opportunité de poursuivre le traitement.
- Vous trouverez des informations détaillées sur le médicament à l'intention des patients sur 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.

Infoline SEP

0844 737 463

Lu – ve de 9h00 à 13h00



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 !