



① « COMMENT ALLEZ-VOUS ? »

② INITIATION



Analyse pharmaceutique

- Prescription hospitalière et renouvellement hospitalier
- **Indication** : prophylaxie pour prévenir les épisodes hémorragiques chez les patients atteints d'hémophilie A ayant développé un inhibiteur anti-facteur VIII.
- **Posologie usuelle** : la posologie recommandée est de 3 mg/kg une fois par semaine au cours des quatre premières semaines (dose de charge), suivie de 1,5 mg/kg une fois par semaine (dose d'entretien), administrée par injection sous-cutanée.

② RENOUELEMENT



Observance : « Vous reste-t-il des seringues à la maison ? »

- Vérifier la cohérence par rapport à la dernière dispensation.
- Rappeler le plan de prise remis précédemment (cf ④ CONSEILS DE PRISE), sensibiliser le patient sur la nécessité de l'observance.



Questionner le patient sur la tolérance : « Avez-vous ressenti des effets secondaires ? »

« En avez-vous parlé à votre médecin ? »

⚠ **En cas de survenue d'EI, il faut le déclarer**

Contactez le CRPV de Tours

Ou déclarer le sur : <http://www.anism.sante.fr/>

③ POINTS DE VIGILANCE A ABORDER – INFORMER LE PATIENT



Attirer l'attention du patient sur des effets connus de son traitement

Effets indésirables

→ Cela permet au patient de faire le lien entre des effets indésirables ressentis et son traitement, et d'avertir aussitôt son médecin.

Evènements thrombo-emboliques :

- gonflement, chaleur, douleur ou rougeur : ces symptômes peuvent être les signes de la présence d'un caillot sanguin dans une veine à proximité de la surface de la peau.
- maux de tête, engourdissement du visage, douleur ou gonflement au niveau des yeux ou altération de la vision : ces symptômes peuvent être les signes de la présence d'un caillot sanguin dans une veine située derrière l'œil.
- noircissement de la peau : ce symptôme peut être le signe d'une lésion sévère du tissu cutané.

Microangiopathie thrombotique : confusion, faiblesse, gonflement des bras et des jambes, jaunissement de la peau et des yeux, douleur vague au niveau du ventre (abdomen) ou du dos, mal au coeur (nausées), vomissements ou diminution de la quantité d'urine.

⚠ **En cas de doute, suspendre le traitement et prendre contact en urgence avec le médecin prescripteur.**

Penser à rappeler au patient que ce médicament peut interagir avec d'autres molécules :

En cas de saignement, ou si vous êtes informé d'un saignement, rappelez au patient qu'il **ne doit pas se traiter lui-même par agents by-passants** (aPCC Feiba® ou rFVIIa NovoSeven®) avant d'avoir préalablement contacté le médecin prescripteur d'emicizumab.

☞ Risque de survenue d'évènements thrombo-emboliques ou de micro-angiopathie thrombotique car l'emicizumab augmente la capacité de coagulation.



A vérifier avant toute dispensation

- Remettre la **Carte d'alerte patient** à toujours conserver sur soi, avec la carte Hémophile.
 - ☞ Rappeler au patient d'informer tout professionnel de santé (dentiste, médecin, infirmière, pharmacien, laboratoire d'analyse médicale) de son traitement par emicizumab.
 - ☞ La prise d'emicizumab peut modifier les résultats de certains tests de la coagulation.
- Interrompre le traitement par des agents by-passants (aPCC Feiba® ou rFVIIa NovoSeven®) 24 heures avant l'instauration du traitement par emicizumab.

④ CONSEILS DE PRISE

Oubli de prise :

Si oubliée d'une injection sous-cutanée hebdomadaire programmée d'emicizumab, s'injecter la dose oubliée dès que possible, au plus tard la veille de la dose suivante initialement programmée. Le patient devra s'injecter la dose suivante le jour initialement programmé. Le patient ne doit pas s'injecter une double dose pour compenser une dose oubliée.

Modalités d'administration :

- Formation du patient par une IDE ou un médecin pour l'auto-injection ou passage d'une IDE à domicile.
 - Ce médicament doit être uniquement administré par voie sous-cutanée, après asepsie de la zone d'injection.
 - L'administration doit être limitée aux sites d'injection recommandés : abdomen, parties supérieures externes des bras et des cuisses.
- ☞ Varier le site d'injection peut contribuer à prévenir ou réduire les réactions au site d'injection.

⚠ L'administration dans la partie supérieure externe du bras doit être réalisée par un soignant ou un professionnel de santé.

⚠ L'injection sous-cutanée d'emicizumab ne doit pas être réalisée dans les zones où la peau est rouge, contusionnée, sensible ou indurée, ni dans les régions qui présentent des grains de beauté ou des cicatrices.

Pendant la durée du traitement par ce médicament, les autres médicaments administrés par voie sous-cutanée doivent de préférence être injectés à des sites anatomiques différents.

- Tenir à jour le carnet de santé hémophilie : à chaque utilisation, indiquer le dosage du flacon et le numéro de lot du flacon utilisé.



⑤ PERMETTRE AU PATIENT DE POSER DES QUESTIONS, PROPOSER UNE FICHE INFORMATION PATIENT

Remettre le médicament et l'original de l'ordonnance en veillant à la confidentialité si remis à une autre personne que le patient ou l'aidant

SOURCES DOCUMENTAIRES

Résumé Caractéristique Produit sur <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/> ; VIDAL®