



HEMLIBRA® (Emicizumab): anticorps monoclonal bispécifique qui se lie au facteur IXa et au facteur X, ce qui a pour effet de restaurer la fonction du facteur VIII activé manquant, nécessaire pour une hémostasie efficace. **Indication:** Hemlibra est indiqué dans la prophylaxie des patients atteints d'hémophilie A (déficit congénital en facteur VIII) et présentant des inhibiteurs anti-facteur VIII (> 5 BU à l'anamnèse), exigeant l'utilisation d'un agent by-passant pour prévenir les épisodes hémorragiques ou pour réduire la fréquence de tels épisodes. Hemlibra peut être utilisé dans toutes les tranches d'âge. **Posologie:** posologie recommandée: 3 mg/kg une fois par semaine au cours des 4 premières semaines, puis 1,5 mg/kg une fois par semaine en injection sous-cutanée. **Mises en garde et précautions:** une attention particulière doit être apportée en cas d'utilisation concomitante d'Hemlibra et d'un concentré du complexe prothrombique activé (aPCC); des cas de microangiopathie thrombotique et d'événements thromboemboliques ont été rapportés. Hemlibra provoque des interférences avec certains tests de coagulation en laboratoire. **Interactions:** aucune étude adéquate ou bien contrôlée d'interaction médicamenteuse avec Hemlibra n'a été réalisée. L'expérience clinique montre l'existence d'une interaction médicamenteuse entre Hemlibra et les aPCC. **Grossesse/allaitement:** il n'existe aucune donnée

sur l'utilisation d'Hemlibra durant la grossesse ou l'allaitement. **Effets indésirables:** très fréquents: réactions au site d'injection, céphalées et arthralgies. **Conditionnements:** flacons de 30 mg/1 ml, 60 mg/0,4 ml, 105 mg/0,7 ml, 150 mg/1 ml pour injection sous-cutanée. Catégorie de vente A. Version novembre 2018. Pour plus d'informations, veuillez consulter l'information professionnelle sur www.swissmedinfo.ch.

Renseignements médicaux par téléphone:
061 715 42 44 pour obtenir des renseignements en français
061 715 42 33 pour obtenir des renseignements en allemand
Horaires: du lundi au vendredi de 9 h 00 à 18 h 00

Renseignements médicaux par e-mail:
swiss.medinfo@roche.com

11/2018



Roche Pharma (Suisse) SA
4153 Reinach

Hemlibra® Home Care Support

Principales informations sur le service d'aide à l'injection d'Hemlibra®



Inscription au service d'aide à l'injection d'Hemlibra®

L'inscription de votre patient au service d'aide à l'injection d'Hemlibra® nécessite de remplir les deux formulaires ci-joints: «Inscription au service d'aide à l'injection» et «Déclaration de consentement du patient». Les deux formulaires peuvent être retournés directement à MedIService ou par fax au 032 686 28 05. L'équipe de MedIService vous contactera ensuite directement.

Vos interlocuteurs pour le service d'aide à l'injection d'Hemlibra® chez Roche:

Dr. Maria Zimmermann

M. Zimmermann

Medical Manager Rare Diseases
maria.zimmermann.mz1@roche.com

061 715 42 40

Tanja Weinand

Tanja Weinand

Patient Care Manager

tanja.weinand@roche.com

061 715 43 81

En cas de questions sur l'aide à l'injection fournie par MedIService, vous pouvez directement contacter la ligne d'assistance de MedIService au 032 686 28 56.

Aide à l'injection en collaboration avec MediService



Madame, Monsieur,

Roche Pharma (Suisse) SA met à disposition de vos patients un service d'aide à l'injection pour leur traitement par Hemlibra®. Ce service à domicile, fourni par la société MediService, est destiné à leur permettre de se familiariser avec son mode d'administration et d'ensuite être capable de se l'administrer soi-même de manière autonome.

Forte d'une équipe d'infirmiers/infirmières spécialisé(e)s et chevronné(e)s, MediService dispose d'une longue expérience dans le domaine de l'hémophilie et du traitement par injection. Le praticien traitant l'hémophilie reste néanmoins responsable de la réalisation de l'injection.