RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

LISEZ CE DOCUMENT POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

PrTREMFYA®

PrTREMFYA One-Press®

(injection de guselkumab)

Solution pour injection

100 mg / 1 mL

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à utiliser TREMFYA®/
TREMFYA One-Press® et chaque fois que votre ordonnance est renouvelée. Ce feuillet est un résumé et il ne contient donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de ce produit. Discutez avec votre professionnel de la santé de votre maladie et de votre traitement, et demandez-lui si de nouveaux renseignements sur TREMFYA®/TREMFYA One-Press® sont disponibles.

Pourquoi utilise-t-on TREMFYA®/TREMFYA One-Press®?

Psoriasis en plaques

TREMFYA®/TREMFYA One-Press® est un médicament sur ordonnance utilisé pour traiter le psoriasis en plaques modéré à grave chez les adultes. Le psoriasis en plaques est une maladie inflammatoire qui touche la peau et les ongles. Le psoriasis en plaques peut provoquer l'apparition de plaques épaisses, surélevées, rouges et écailleuses (« lésions psoriasiques ») sur le corps. TREMFYA®/TREMFYA One-Press® atténue l'inflammation et d'autres symptômes de la maladie.

• Rhumatisme psoriasique

TREMFYA®/TREMFYA One-Press® est utilisé pour traiter le rhumatisme psoriasique actif chez les adultes. Le rhumatisme psoriasique est une maladie inflammatoire des articulations, généralement accompagnée de psoriasis. Le rhumatisme psoriasique peut causer de la douleur, de l'enflure et de la raideur dans les articulations, en plus de perturber les activités quotidiennes et d'engendrer de la fatigue. Si vous êtes atteint de rhumatisme psoriasique actif, vous recevrez TREMFYA®/TREMFYA One-Press® seul ou en association avec un médicament appelé antirhumatismal modificateur de la maladie conventionnel (ARMMc) tel que le méthotrexate. TREMFYA®/TREMFYA One-Press® diminue les signes et les symptômes de rhumatisme et peut atténuer les symptômes des patients atteints de psoriasis.

Comment TREMFYA®/TREMFYA One-Press® agit-il?

La substance active contenue dans TREMFYA®/TREMFYA One-Press® est le guselkumab, un anticorps monoclonal. Les anticorps monoclonaux sont des protéines qui reconnaissent certaines protéines dans l'organisme et s'y attachent de façon spécifique. Ce médicament agit en neutralisant l'activité d'une protéine appelée IL-23, dont les concentrations sont plus élevées dans le cas de maladies comme le psoriasis en plaques.

TREMFYA®/TREMFYA One-Press® devrait améliorer l'aspect de votre peau et réduire les symptômes de psoriasis, comme les démangeaisons, la douleur, la sensation de brûlure ou de piqûre et le tiraillement de la peau. De plus, TREMFYA®/TREMFYA One-Press® aide à réduire les signes et les symptômes du rhumatisme psoriasique.

Quels sont les ingrédients de TREMFYA®/TREMFYA One-Press®?

Ingrédient médicinal : guselkumab

Ingrédients non médicinaux : L-histidine, monochlorhydrate monohydraté de L-histidine, polysorbate 80, saccharose et eau pour préparations injectables.

TREMFYA® se présente sous la forme pharmaceutique suivante :

Solution de 100 mg/mL pour injection dans une seringue préremplie à dose unique

TREMFYA One-Press® se présente sous la forme pharmaceutique suivante :

Solution de 100 mg/mL pour injection dans un dispositif d'injection contrôlable à dose unique

N'utilisez pas TREMFYA®/TREMFYA One-Press® dans les cas suivants :

si vous êtes allergique au guselkumab ou à tout autre ingrédient de TREMFYA[®]/
TREMFYA One-Press[®]. Voir Quels sont les ingrédients de TREMFYA[®]/
TREMFYA One-Press[®].

Si vous pensez être allergique, demandez conseil à votre professionnel de la santé avant d'utiliser TREMFYA®/TREMFYA One-Press®.

Consultez votre professionnel de la santé avant d'utiliser TREMFYA®/
TREMFYA One-Press®, afin d'assurer l'utilisation adéquate du médicament et d'aider à
éviter les effets secondaires. Informez votre professionnel de la santé de votre état actuel
et de vos problèmes de santé, notamment :

- si vous êtes traité pour une infection ou si vous avez une infection qui persiste ou qui revient sans cesse. TREMFYA®/TREMFYA One-Press® peut réduire votre capacité à lutter contre les infections et augmenter votre risque d'infection.
- si vous êtes atteint de tuberculose ou si vous avez été en contact étroit avec une personne atteinte de tuberculose.
- si vous pensez avoir contracté une infection ou si vous présentez les symptômes d'une infection, par exemple :
 - o fièvre ou symptômes ressemblant à ceux de la grippe
 - courbatures
 - o toux
 - essoufflement
 - sensation de brûlure lorsque vous urinez ou mictions (action d'uriner) plus fréquentes que la normale
 - o présence de sang dans les expectorations (mucus)
 - o perte de poids
 - peau chaude, rouge ou douloureuse ou lésions sur le corps qui sont différentes de celles dues au psoriasis

- o diarrhée ou douleur à l'estomac
- si vous avez récemment reçu un vaccin ou si vous devez recevoir un vaccin pendant le traitement par TREMFYA®/TREMFYA One-Press®. Vous ne devez pas recevoir certains types de vaccins (vaccins vivants) pendant le traitement par TREMFYA®/ TREMFYA One-Press®.
- si vous êtes enceinte, si vous pensez l'être ou si vous envisagez de le devenir. Si vous êtes une femme apte à procréer, utilisez une méthode de contraception adéquate pendant le traitement par TREMFYA®/TREMFYA One-Press® et pendant au moins 12 semaines après l'administration de la dernière dose de TREMFYA®/TREMFYA One-Press®. Discutez avec votre médecin des méthodes de contraception possibles pour vous.
- si vous allaitez ou si vous envisagez l'allaitement. Vous et votre médecin devrez prendre une décision quant à l'allaitement pendant le traitement par TREMFYA[®]/ TREMFYA One-Press[®].

Faire attention aux infections et aux réactions allergiques

- N'utilisez pas TREMFYA®/TREMFYA One-Press® si vous présentez le moindre symptôme d'infection, sauf indication contraire de la part de votre professionnel de la santé.
- Après avoir commencé le traitement par TREMFYA®/TREMFYA One-Press®, appelez immédiatement votre professionnel de la santé si vous présentez l'un ou l'autre des symptômes d'infection mentionnés ci-dessus.
- Des réactions allergiques graves, avec des symptômes pouvant inclure une enflure du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, des difficultés à avaler ou à respirer, de l'urticaire et de l'essoufflement, sont survenues avec TREMFYA®/TREMFYA One-Press®. Informez votre médecin ou obtenez des soins médicaux immédiatement si vous présentez ces symptômes.

Enfants et adolescents (âgés de moins de 18 ans)

TREMFYA®/TREMFYA One-Press® n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents (âgés de moins de 18 ans) parce qu'il n'a pas fait l'objet d'études dans ce groupe d'âge.

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous les médicaments et produits de santé que vous utilisez, y compris : médicaments d'ordonnance et en vente libre, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.

Comment utiliser TREMFYA®/TREMFYA One-Press®:

Utilisez toujours ce médicament exactement comme votre professionnel de la santé vous l'a prescrit. En cas de doute, vérifiez auprès de votre professionnel de la santé.

TREMFYA®/TREMFYA One-Press® s'administre par injection sous la peau (injection sous-cutanée).

Vous et votre professionnel de la santé devrez décider si vous vous administrerez TREMFYA®/TREMFYA One-Press® vous-même. Il est important de ne pas essayer de pratiquer vous-même l'injection avant d'avoir reçu une formation dispensée par votre professionnel de la santé. Un

aidant peut également vous injecter TREMFYA®/TREMFYA One-Press® après avoir reçu une formation adéquate.

Avant l'utilisation, sortez TREMFYA®/TREMFYA One-Press® du réfrigérateur. Gardez TREMFYA®/TREMFYA One-Press® dans sa boîte et attendez 30 minutes avant de faire l'injection afin que la seringue ou le dispositif atteigne la température ambiante.

Lisez attentivement le « Mode d'emploi » avant d'utiliser TREMFYA®/TREMFYA One-Press®.

Dose habituelle:

Votre médecin déterminera la dose de TREMFYA®/TREMFYA One-Press® qu'il vous faut et la durée de votre traitement.

Psoriasis en plaques

- La dose est de 100 mg (le contenu d'une seringue préremplie ou le contenu d'un dispositif d'injection contrôlable) administrée par injection sous-cutanée.
- La première dose peut vous être administrée par votre professionnel de la santé.
- Vous recevrez la dose suivante 4 semaines plus tard, puis toutes les 8 semaines.

Rhumatisme psoriasique

- La dose est de 100 mg (le contenu d'une seringue préremplie ou le contenu d'un dispositif d'injection contrôlable) administrée par injection sous-cutanée.
- La première dose peut vous être administrée par votre professionnel de la santé.
- Vous recevrez la dose suivante 4 semaines plus tard, puis toutes les 8 semaines.

TREMFYA®/TREMFYA One-Press® est conçu pour un traitement à long terme. Votre professionnel de la santé assurera un suivi médical régulier pour vérifier si le traitement exerce l'effet souhaité.

N'arrêtez pas votre traitement par TREMFYA®/TREMFYA One-Press® sauf si vous pensez qu'il est responsable d'un effet secondaire grave. Si cela arrive, parlez-en à votre médecin dès que possible.

Surdose

Si vous vous injectez une trop grande quantité de TREMFYA®/TREMFYA One-Press® par accident ou si la dose est administrée plus tôt que prévu, informez-en votre professionnel de la santé.

Si vous pensez qu'une personne dont vous vous occupez ou que vous-même avez reçu une trop grande quantité de TREMFYA®/TREMFYA One-Press®, contactez immédiatement un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée

Si vous oubliez de vous administrer une dose de TREMFYA®/TREMFYA One-Press®, faites l'injection dès que vous vous en apercevez. La dose suivante devra être administrée à la date prévue. Si vous n'êtes pas sûr de savoir ce qu'il faut faire, contactez votre professionnel de la santé.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à TREMFYA®/TREMFYA One-Press®?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut causer des effets secondaires, mais pas nécessairement chez tous les patients.

La plupart des effets secondaires ci-dessous sont d'intensité légère à modérée. Si l'un ou l'autre de ces effets s'aggravait, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Effets secondaires très fréquents (pouvant toucher plus de 1 personne sur 10) :

 infections du nez, des sinus ou de la gorge (p. ex. rhume) ou infection respiratoire (bronchite)

Effets secondaires fréquents (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- rougeur, douleur, irritation, enflure, ecchymose et/ou démangeaisons au site d'injection
- diarrhée
- maux de tête
- douleurs articulaires
- augmentation du taux d'enzymes hépatiques (du foie) dans le sang

Effets secondaires peu fréquents (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- grippe intestinale (gastroentérite)
- infections à herpès simplex (p. ex. feux sauvages, herpès génital)
- infections de la peau par un champignon (p. ex. pied d'athlète)
- migraine
- infections à levures
- réactions allergiques
- éruption cutanée
- diminution du nombre de globules blancs appelés neutrophiles

Ces effets secondaires ne représentent pas tous les effets secondaires possibles que vous pourriez ressentir lorsque vous prenez TREMFYA®/TREMFYA One-Press®. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne font pas partie de cette liste, contactez votre professionnel de la santé.

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire incommodant qui n'est pas mentionné ici ou qui s'aggrave au point de perturber vos activités quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer des effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation d'un produit de santé à Santé Canada

en visitant le site Web des déclarations des effets indésirables
 (https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur;

ou

en téléphonant sans frais au 1-866-234-2345.

REMARQUE: Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Conservation:

Conservez TREMFYA®/TREMFYA One-Press® au réfrigérateur entre 2 et 8 °C (36 et 46 °F).

Ne congelez pas TREMFYA®/TREMFYA One-Press®. N'utilisez pas TREMFYA®/TREMFYA One-Press® s'il a été congelé.

Ne secouez pas TREMFYA®/TREMFYA One-Press®.

Conservez le produit dans son emballage d'origine, à l'abri de la lumière, jusqu'au moment de l'utilisation.

Gardez hors de la portée et de la vue des enfants.

N'utilisez pas TREMFYA®/TREMFYA One-Press®:

- si vous notez que le produit est endommagé ou que le rabat de la boîte est décollé;
- si le liquide a changé de couleur, s'il est trouble ou si vous notez la présence de grosses particules en suspension;
- après la date de péremption figurant sur l'étiquette et sur l'emballage extérieur, après la mention « EXP ».

TREMFYA®/TREMFYA One-Press® est destiné à un usage unique. Demandez à votre professionnel de la santé comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin.

Pour en savoir plus sur TREMFYA®/TREMFYA One-Press®:

- Parlez-en à votre professionnel de la santé.
- Pour toute question ou préoccupation, veuillez communiquer avec le fabricant, Janssen Inc. (www.janssen.com/canada).
- Consultez la monographie intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements destinés aux patients. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (<a href="www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-

<u>pharmaceutiques.html</u>), le site du fabricant (<u>www.janssen.com/canada</u>), ou peut être obtenu en téléphonant au 1-800-567-3331 ou au 1-800-387-8781.

Le présent feuillet a été rédigé par Janssen Inc., Toronto (Ontario) M3C 1L9.

Dernière révision : mai 2024

© 2024 JANSSEN Inc.

Marques de commerce utilisées sous licence.