



Visiblement conçu pour elle

Des résultats visiblement durables pour lui permettre
d'envisager son futur

PSO PSORIASIS (PSO)

pour le traitement des
patients adultes atteints de
psoriasis en plaques modéré
à sévère qui sont candidats à
une thérapie systémique.




cimzia[®]
(certolizumab pegol)

CIMZIA[®] : posologiques pour les patients atteints de psoriasis en plaques d'intensité modérée à sévère

La dose recommandée est de 400 mg toutes les 2 semaines.

Semaine 0	Toutes les deux semaines
2 injections (2 x 200 mg)	2 injections (2 x 200 mg)
400 mg	400 mg

Chaque seringue préremplie et chaque stylo auto-injecteur prérempli contient 200 mg/ 1 mL

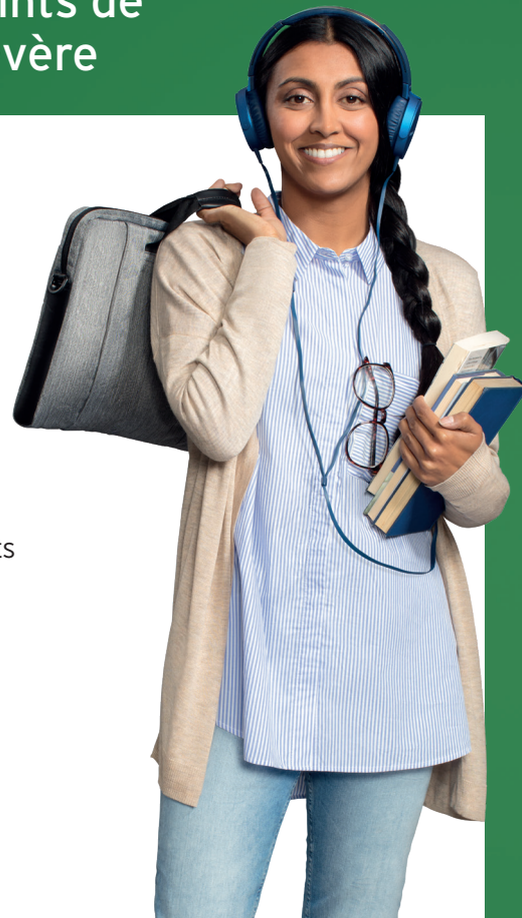
UCBCares[™]

Avec vous tout au long de votre traitement.

offre un soutien personnalisé pour répondre aux besoins de vos patients qui comprend entre autres :

- ✓ l'exploration des options de remboursement et d'aide financière
- ✓ de l'information destinée aux patients
- ✓ de la formation sur l'injection
- ✓ des services de pharmacie
- ✓ du soutien continu en matière d'observance du traitement

* Une dose initiale de 400 mg (semaine 0) et aux semaines 2 et 4 suivis de 200 mg toutes les 2 semaines pourrait aussi être envisagé



Mode d'administration conçu en fonction des besoins des patients

Avec CIMZIA®, vos patients peuvent choisir eux-mêmes le mode d'administration qu'ils préfèrent

Seringue préremplie de CIMZIA®

Large tête du piston :

Fait en sorte qu'il est plus facile pour les patients d'appuyer sur le piston de la seringue

Piston surdimensionné :

Confère plus de stabilité

Corps ovale de la seringue :

Fait en sorte que la seringue ne roule pas entre les doigts des patients

Anneau du capuchon :

Permet de retirer facilement le capuchon de l'aiguille



Ailettes antidérapantes :

Permettent aux patients d'avoir une bonne prise pour tenir la seringue de diverses façons, en toute stabilité

Stylo-injecteur de CIMZIA®

L'injection se fait sans aucun bouton poussoir

Le premier dé clic marque le début de l'injection
Le deuxième dé clic marque la fin de l'injection (au bout de 15 secondes)

La bande orange indique que le dispositif est prêt pour l'injection



La poignée est large, antidérapante et exempte de latex

La fenêtre-témoin permet aux patients de surveiller l'administration du médicament (elle devient orange lorsque l'injection est terminée)

L'aiguille rétractable est bloquée et entièrement recouverte après l'injection



Chaque seringue préremplie et chaque stylo auto-injecteur contient 200 mg/ 1 mL

La seringue préremplie a été conçue de manière à offrir confort et stabilité, en collaboration avec

Les stylos injecteurs ont été conçus de manière à offrir confort et facilité d'emploi, en collaboration avec



Indication et utilisation clinique :

Gériatrie (≥ 65 ans) : CIMZIA® n'a fait l'objet d'aucune évaluation spécifique chez les personnes âgées.

Pédiatrie (< 18 ans) : L'innocuité et l'efficacité de CIMZIA® n'ont pas été établies dans la population pédiatrique.

Contre-indications :

- Hypersensibilité à CIMZIA® (certolizumab pegol) ou à l'un de ses composants du produit
- Tuberculose active ou autres infections graves, dont un sepsis, un abcès ou une infection opportuniste
- Insuffisance cardiaque modérée ou grave (classes III et IV selon la NYHA (New York Heart Association))

Mises en garde et précautions importantes :

Infections graves : Des infections graves, notamment le sepsis, la tuberculose (p. ex. miliaire, disséminée et extrapulmonaire), des mycoses invasives (p. ex. histoplasmoses) et d'autres infections opportunistes, parfois mortelles, ont été signalées chez des patients traités par des inhibiteurs du TNF, y compris CIMZIA®. Bon nombre des infections graves signalées sont survenues chez des patients sous immunosuppresseur concomitant, traitement susceptible, avec la maladie dont ils sont atteints, de les prédisposer aux infections. On ne doit pas prescrire CIMZIA® à un patient atteint d'une infection importante sur le plan clinique, y compris les infections chroniques ou localisées. Le médecin qui envisage un traitement par CIMZIA® doit se montrer prudent devant des antécédents d'infection récidivante. Une surveillance des signes et des symptômes d'infection pendant et après le traitement par CIMZIA® doit être instaurée.

Toute infection débutant pendant ou tout de suite après un traitement par CIMZIA® doit faire l'objet d'une étroite surveillance. Si une infection grave s'installe, on doit mettre fin au traitement par CIMZIA®.

Cancers : Des cas de lymphome et d'autres cancers, dont certains se sont révélés mortels, ont été signalés chez des enfants et des adolescents traités par des anti-TNF, classe de médicaments dont fait partie CIMZIA®. L'emploi de CIMZIA® n'est pas indiqué chez les patients pédiatriques.

Autres précautions et mises en garde pertinentes :

- Apparition ou aggravation d'une insuffisance cardiaque congestive (ICC)
- Réactivation du virus de l'hépatite B
- Réactions hématologiques : pancytémie (p. ex. anémie aplasique); cytopénies (p. ex. leucopénie, pancytémie, thrombocytopénie)
- Réactions neurologiques (apparition ou aggravation d'une maladie démyélinisante du système nerveux central, dont la sclérose en plaques, et de maladie démyélinisante du système nerveux périphérique, dont le syndrome de Guillain-Barré)
- Son emploi en concomitance avec d'autres agents biologiques n'est pas recommandé
- La prudence est de mise lors d'un changement d'agent de rémission biologique ou d'une intervention chirurgicale
- Le patient qui doit être opéré pendant le traitement par CIMZIA® doit être suivi de près pour déceler tout signe d'infection, et des mesures appropriées doivent être prises le cas échéant.
- Hypersensibilité
- Sensibilité au latex
- Formation d'auto-anticorps
- L'administration de vaccins à virus vivant ou atténué n'est pas recommandée
- Emploi chez les patients sévèrement immunodéprimés
- Pourrait fausser à la hausse le temps de céphaline activé (aPTT) chez des patients exempts d'anomalies de la coagulation
- Femmes en âge de procréer, femmes enceintes ou qui allaitent

Pour de plus amples renseignements :

Veillez consulter la monographie du produit à l'adresse <https://www.ucb-canada.ca/fr/Nos-Médicaments/aperçu> pour obtenir des renseignements concernant les contre-indications, les mises en garde, les précautions, les réactions indésirables, les interactions, la posologie et les conditions d'utilisation clinique. Vous pouvez également appeler notre Service d'information médicale au 1-866-709-8444 pour demander un exemplaire de la monographie du produit.

Référence : Monographie de CIMZIA®, UCB Canada Inc., décembre 2018.



OXO Good Grips et les logos qui y sont associés sont des marques de commerce déposées de Helen of Troy Limited utilisées sous licence. Le logo du programme *Facile d'emploi* de la Société de l'arthrite est utilisé en vertu d'une licence accordée par la Société de l'arthrite. CIMZIA®, UCB, le logo UCB et UCBCares™ sont des marques de commerce du groupe de sociétés UCB. © 2022 UCB Canada Inc. Tous droits réservés.

