



**cimzia**<sup>®</sup>  
(certolizumab pegol)

Le traitement dont ils ont besoin.  
La vie qu'ils choisissent de mener.

Envisagez de prescrire <sup>Pr</sup>CIMZIA<sup>®</sup>  
(certolizumab pegol) aux patients  
atteints des affections suivantes<sup>1</sup> :

**PR** Polyarthrite rhumatoïde  
Chez l'adulte atteint de polyarthrite  
rhumatoïde active modérée ou sévère

**RP** Rhumatisme psoriasique  
Chez l'adulte atteint de rhumatisme  
psoriasique actif modéré ou sévère

**SA** Spondylarthrite ankylosante  
Chez l'adulte atteint de spondylarthrite  
ankylosante active

**PsO** Psoriasis en plaques  
Chez l'adulte atteint de psoriasis en  
plaques modéré à sévère.

Les indications complètes se trouvent sur la  
couverture arrière.

# Options posologiques pour CIMZIA<sup>®</sup> employé chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde, de rhumatisme psoriasique ou de spondylarthrite ankylosante<sup>1</sup>



Dose d'attaque			Dose d'entretien	
<b>PR</b> <b>RP</b> <b>SA</b>	<b>Semaine 0</b>	<b>Semaine 2</b>	<b>Semaine 4</b>	<b>Toutes les deux semaines</b>
	2 injections (2 x 200 mg)	2 injections (2 x 200 mg)	2 injections (2 x 200 mg)	1 injection (1 x 200 mg)
	<b>400 mg</b>	<b>400 mg</b>	<b>400 mg</b>	<b>200 mg</b>
On peut aussi envisager un traitement d'entretien par CIMZIA <sup>®</sup> à une dose de 400 mg toutes les quatre semaines				
<b>PR</b> <b>RP</b> <b>SA</b>	<b>Semaine 0</b>	<b>Semaine 2</b>	<b>Semaine 4</b>	<b>Toutes les quatre semaines</b>
	2 injections (2 x 200 mg)			
	<b>400 mg</b>	<b>400 mg</b>	<b>400 mg</b>	<b>400 mg</b>
Chaque seringue préremplie et chaque stylo-injecteur prérempli contient 200 mg/mL				

# 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

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

## Stylo-injecteur prérempli 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



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



Au total, 59 % des patients ont préféré l'auto-injecteur CIMZIA® aux autres auto-injecteurs d'origine destinés à l'administration d'inhibiteurs du TNF<sup>2\*</sup>

Auto-injecteur d'étanercept : 25 %  
Auto-injecteur de golimumab : 15 %  
Auto-injecteur d'adalimumab : 1 %

# UCBCares™ : Pour un parcours de traitement simplifié. Appelez-nous au 1-800-908-5555.

## Indication et utilisation clinique :

### **Polyarthrite rhumatoïde<sup>1</sup> :**

<sup>1</sup>CIMZIA® (certolizumab pegol) en association avec le méthotrexate est indiqué pour :

- la diminution des signes et des symptômes, l'induction d'une réponse clinique majeure et l'atténuation de la progression des lésions articulaires visibles à la radiographie chez l'adulte atteint de polyarthrite rhumatoïde active modérée ou sévère
- CIMZIA® peut être utilisé en monothérapie pour atténuer les signes et les symptômes de la polyarthrite rhumatoïde active modérée ou sévère chez l'adulte qui ne tolère pas le méthotrexate.

### **Rhumatisme psoriasique<sup>1</sup> :**

CIMZIA® en monothérapie ou en association avec le méthotrexate est indiqué pour :

- la diminution des signes et des symptômes et l'atténuation de la progression des lésions structurales visibles à la radiographie chez l'adulte atteint de rhumatisme psoriasique actif modéré ou sévère chez qui le traitement par un ou plusieurs agents de rémission a échoué.

### **Spondylarthrite ankylosante<sup>1</sup> :**

CIMZIA® est indiqué pour :

- la diminution des signes et des symptômes chez l'adulte atteint de spondylarthrite ankylosante active ayant présenté une réponse inadéquate au traitement classique.

### **Psoriasis en plaques<sup>1</sup> :**

CIMZIA® est indiqué pour :

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

**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. histoplasmosse) 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

\* Résultats d'une étude comparative directe ayant évalué la facilité d'utilisation auprès de 76 patients atteints de polyarthrite rhumatoïde modérée ou sévère qui n'avaient jamais utilisé de stylos injecteurs d'inhibiteurs du TNF auparavant et qui ont pratiqué des injections simulées à l'aide de quatre auto-injecteurs (auto-injecteur CIMZIA®, auto-injecteur d'étanercept, auto-injecteur d'adalimumab et auto-injecteur de golimumab) sur un tapis d'entraînement en peau artificielle. Les patients ont reçu des consignes d'utilisation pour chacun des dispositifs. La marque et le nom du fabricant ont été enlevés des dispositifs ou masqués. L'ordre de réalisation des tests a été assigné de façon à ce que chaque patient teste consécutivement les quatre dispositifs dans un ordre aléatoire. Les membres du personnel de l'étude présents lors des tests ont demandé aux patients de donner leur avis sur la facilité d'utilisation des dispositifs après chaque injection. Le processus a été répété pour les quatre dispositifs.

† La préférence accordée à l'auto-injecteur CIMZIA® par rapport à chacun des dispositifs de comparaison était statistiquement significative ( $p < 0,001$ ) pour chaque comparaison appariée.

**Références :** 1. Monographie de produit CIMZIA®, décembre 2018. UCB Canada Inc. 2. Domańska B, VanLunen B, Peterson L, et al. Comparative usability study for a certolizumab pegol autoinjection device in patients with rheumatoid arthritis. *Expert Opin Drug Deliv* 2017;14:15-22.



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.

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 : pancytopenie (p. ex. anémie aplasique); cytopénies (p. ex. leucopénie, pancytopenie, 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 grossesse 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.



CRA-22-036F