

Notice: Information du patient

Beovu 120 mg/ml solution injectable en seringue préremplie brolucizumab

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

Veillez lire attentivement cette notice avant que ce médicament ne vous soit administré car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

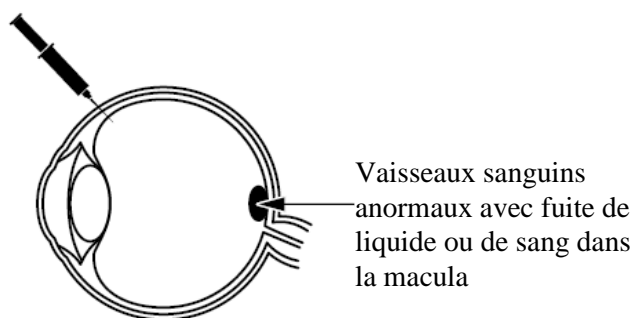
Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Beovu et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant que Beovu ne vous soit administré ?
3. Comment Beovu est-il administré ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Beovu ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Beovu et dans quels cas est-il utilisé ?

Qu'est-ce que Beovu

Beovu contient une substance active appelée brolucizumab, qui appartient à un groupe de médicaments appelés médicaments contre la néovascularisation. Beovu est injecté dans votre œil par votre médecin pour traiter des pathologies oculaires pouvant impacter votre vision.



Dans quels cas Beovu est-il utilisé

Beovu est utilisé chez les adultes pour traiter des pathologies oculaires, qui apparaissent lorsque des vaisseaux sanguins anormaux se forment et se développent sous la macula. La macula, qui est dans la partie arrière de l'œil, permet une vision fine. Ces vaisseaux sanguins anormaux peuvent entraîner une fuite de liquide ou de sang dans l'œil et interférer avec la fonction de la macula et conduire à des maladies pouvant entraîner une diminution de la vision, telles que :

- la dégénérescence maculaire liée à l'âge (DMLA) néovasculaire (humide)
- l'œdème maculaire diabétique (OMD)

Quel est le mécanisme d'action de Beovu

Beovu peut ralentir la progression de la maladie et ainsi maintenir, voire améliorer votre vision.

2. Quelles sont les informations à connaître avant que Beovu ne vous soit administré ?

Beovu ne doit pas vous être administré :

- si vous êtes allergique au brodalumab ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- si vous avez une infection active ou suspectée dans ou autour de l'œil.
- si vous présentez des douleurs ou une rougeur de l'œil (inflammation oculaire).

Si l'une de ces situations vous concerne, parlez-en à votre médecin. Beovu ne doit pas vous être administré.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant que Beovu ne vous soit administré si l'une de ces situations vous concerne :

- si vous présentez un glaucome (une pathologie oculaire généralement causée par une pression élevée dans l'œil).
- si vous avez des antécédents de visions d'éclairs lumineux ou de corps flottants, et si vous voyez soudainement des corps flottants en plus grand nombre ou de plus grosse taille.
- si une opération chirurgicale a été ou doit être pratiquée sur votre œil dans les 4 semaines précédentes ou à venir.
- si vous avez déjà eu une maladie oculaire ou un traitement ophtalmique.
- si vous avez des antécédents de perte de vision soudaine due à une obstruction des vaisseaux sanguins à l'arrière de l'œil (occlusion vasculaire rétinienne) ou à une inflammation des vaisseaux sanguins à l'arrière de l'œil (vascularite rétinienne) au cours de l'année précédente.

Adressez-vous immédiatement à votre médecin si vous :

- développez une rougeur de l'œil, une douleur dans l'œil, une gêne accrue, une rougeur de l'œil s'aggravant, une vision diminuée ou floue, un nombre augmenté de petites taches dans votre champ visuel, une sensibilité accrue à la lumière.
- avez soudainement une perte de la vision, qui pourrait être le signe d'une occlusion vasculaire rétinienne.

Tout symptôme mentionné ci-dessus peut amener votre médecin à interrompre votre traitement par Beovu.

De plus, il est important pour vous de savoir que :

- la sécurité et l'efficacité de Beovu, lorsqu'il est administré dans les deux yeux en même temps, n'ont pas été étudiées et une telle utilisation peut entraîner une augmentation du risque d'effets indésirables.
- des injections de Beovu peuvent causer une augmentation de la pression de l'œil (pression intraoculaire) chez certains patients dans les 30 minutes suivant l'injection. Votre médecin surveillera cela après chaque injection.
- votre médecin vérifiera si vous présentez d'autres facteurs de risque qui peuvent augmenter le risque de déchirure ou de décollement de l'une des couches situées à l'arrière de l'œil (décollement ou déchirure de la rétine, et décollement ou déchirure de l'épithélium pigmentaire rétinien). Dans ce cas, Beovu devra être administré avec précaution.

L'utilisation systémique d'inhibiteurs du VEGF, substances similaires à celles contenues dans Beovu, est potentiellement associée à un risque de formation de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins (événements artériels thromboemboliques), qui peuvent entraîner une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. Il existe un risque théorique de survenue de ces événements après injection de Beovu dans l'œil.

Enfants et adolescents

Beovu n'est pas utilisé chez les enfants et les adolescents.

Autres médicaments et Beovu

Informez votre médecin si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant que ce médicament vous soit administré.

L'allaitement n'est pas recommandé durant le traitement par Beovu et jusqu'à un mois après l'arrêt de traitement par Beovu, car on ne sait pas si Beovu passe dans le lait maternel.

Les femmes en âge de procréer doivent utiliser une contraception efficace pendant le traitement et jusqu'à un mois après l'arrêt de traitement par Beovu. Si vous tombez enceinte ou pensez être enceinte durant le traitement, parlez-en immédiatement à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Après l'injection de Beovu, il est possible que vous présentiez des troubles temporaires de la vision (par exemple une vision floue). Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines tant que vos troubles visuels persistent.

Beovu contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

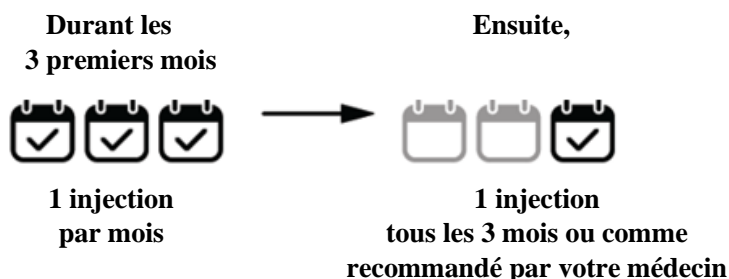
3. Comment Beovu est-il administré ?

A quelle dose et à quelle fréquence Beovu est-il administré

La dose recommandée est de 6 mg de brolocizumab.

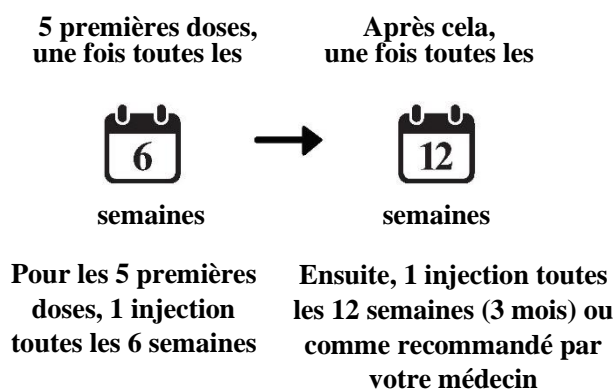
DMLA néovasculaire (humide)

- Vous allez être traité avec une injection tous les mois pendant les 3 premiers mois.
- Après cela, vous pouvez recevoir une injection tous les 3 mois. Votre médecin déterminera votre intervalle de traitement selon l'état de votre œil ; certains patients auront besoin d'être traités tous les 2 mois. L'intervalle de traitement entre deux doses de Beovu ne devra pas être de moins de 2 mois.



OMD

- Vous allez être traité avec une injection toutes les 6 semaines pour les 5 premières injections.
- Après cela, vous pouvez recevoir une injection tous les 3 mois. Votre médecin ajustera l'intervalle de traitement selon l'état de votre œil ; certains patients pourront avoir besoin d'être traités tous les 2 mois.



Mode d'administration

Beovu est administré par injection dans votre œil (utilisation intravitréenne) par un ophtalmologiste.

Avant l'injection, votre médecin lavera votre œil soigneusement afin d'éviter une infection. Votre médecin vous administrera également un collyre (anesthésique local) afin d'anesthésier l'œil et de limiter ou d'éviter la douleur liée à l'injection.

Combien de temps dure le traitement par Beovu

Beovu est utilisé pour traiter des maladies oculaires chroniques qui nécessitent un traitement à long terme, qui pourra durer plusieurs mois ou années. Votre médecin vérifiera que le traitement fonctionne pendant vos visites planifiées régulièrement. Votre médecin pourra aussi contrôler vos yeux entre les injections. Si vous avez des questions concernant la durée de votre traitement par Beovu, parlez-en à votre médecin.

Avant d'arrêter le traitement par Beovu

Parlez avec votre médecin avant d'arrêter votre traitement. L'arrêt du traitement peut augmenter le risque de perdre ou de diminuer votre vision.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables avec l'injection de Beovu sont soit dus au médicament lui-même ou à la procédure d'injection et ils touchent principalement l'œil.

Certains effets indésirables peuvent être graves

Consultez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, car ils sont le signe de réactions allergiques, d'inflammations ou d'infections :

- une diminution soudaine ou un changement de votre vision
- une douleur, une sensation d'inconfort augmentée, une rougeur de l'œil aggravée

Si vous présentez un effet indésirable grave, **parlez-en immédiatement à votre médecin.**

Autres effets indésirables possibles

Les autres effets indésirables pouvant survenir après un traitement par Beovu sont décrits ci-dessous.

La majorité des effets indésirables sont d'intensité légère à modérée et disparaissent généralement dans la semaine suivant l'injection.

Si ces effets indésirables s'aggravent, parlez-en à votre médecin.

Fréquents : pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10

- inflammation de la couche intermédiaire de la structure de l'œil (uvéïte)
- décollement entre la substance gélatineuse à l'intérieur de l'œil et la rétine (décollement du vitré)
- déchirure de la rétine (la partie située à l'arrière de l'œil qui détecte la lumière) ou de l'une de ses couches (déchirure de l'épithélium pigmentaire rétinien)
- réduction de la netteté de la vision (acuité visuelle diminuée)
- saignement dans la rétine (hémorragie rétinienne)
- inflammation de l'iris, la partie colorée de l'œil (iritis)
- opacification du cristallin de l'œil (cataracte)
- saignement de petits vaisseaux sanguins situés dans la couche extérieure de l'œil (hémorragie conjonctivale)
- petites particules ou taches dans le champ visuel (corps flottants vitréens)
- douleur oculaire
- augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil (augmentation de la pression intraoculaire)
- rougeur dans le blanc de l'œil (conjonctivite)
- vision floue ou trouble
- lésion de la cornée, la couche transparente du globe oculaire qui recouvre l'iris (abrasion de la cornée)
- atteinte de la couche transparente du globe oculaire qui recouvre l'iris (kératite ponctuée)
- réactions allergiques (hypersensibilité)

Peu fréquents : pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100

- inflammation sévère à l'intérieur de l'œil (endophtalmie)
- cécité
- perte soudaine de la vision suite au blocage d'une artère dans l'œil (occlusion artérielle rétinienne)
- décollement de la rétine
- rougeur de l'œil (hyperhémie conjonctivale)
- augmentation de la production de larmes (larmolement augmenté)
- sensation anormale dans l'œil
- décollement de l'une des couches de la rétine (décollement de l'épithélium pigmentaire rétinien)
- inflammation de la substance gélatineuse à l'intérieur de l'œil (inflammation du vitré)
- inflammation du devant de l'œil (inflammation ou effet Tyndall dans la chambre antérieure)
- inflammation dans l'iris et son tissu adjacent dans l'œil (iridocyclite)
- gonflement de la cornée, la couche transparente du globe oculaire (œdème de la cornée)
- saignement dans l'œil (hémorragie vitréenne)
- perte soudaine de vision suite à l'obstruction des vaisseaux sanguins situés à l'arrière de l'œil (occlusion vasculaire rétinienne)
- inflammation des vaisseaux sanguins à l'arrière de l'œil (vascularite rétinienne)

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration décrit en [Annexe V](#). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Beovu

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage et l'étiquette après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C).

Ne pas congeler.

Conserver la seringue préremplie dans son emballage fermé dans la boîte d'origine à l'abri de la lumière.

Avant l'utilisation, l'emballage non ouvert contenant la seringue préremplie pourra être conservé à température ambiante (en dessous de 25°C) pendant une durée maximale de 24 heures.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Beovu

- La substance active est brolocizumab. Un ml de solution injectable contient 120 mg de brolocizumab. Chaque seringue préremplie contient 19,8 mg de brolocizumab dans 0,165 ml de solution. Cette quantité est suffisante pour permettre de délivrer une dose unique de 0,05 ml de solution contenant 6 mg de brolocizumab.
- Les autres composants sont : citrate de sodium, sucrose, polysorbate 80, eau pour préparations injectables.

Comment se présente Beovu et contenu de l'emballage extérieur

Beovu 120 mg/ml solution injectable en seringue préremplie (injection) est une solution aqueuse, limpide à légèrement opalescente, incolore à légèrement jaune-brun.

Boîte de 1 seringue préremplie à usage unique seulement.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irlande

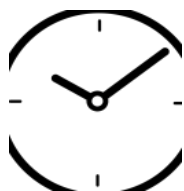
Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de la santé :

Instructions d'utilisation de la seringue préremplie

Conservation et inspection



Conserver Beovu au réfrigérateur (2°C à 8°C). Ne pas congeler. Conserver la seringue préremplie dans son emballage fermé dans la boîte d'origine à l'abri de la lumière.



Avant l'utilisation, l'emballage non ouvert contenant la seringue préremplie de Beovu peut être conservé à température ambiante (en dessous de 25°C) pendant une durée maximale de 24 heures. Vérifier que le conditionnement contient une seringue préremplie stérile dans un emballage scellé. Après ouverture du blister, procéder sous conditions aseptiques.



Beovu est une solution aqueuse, limpide à légèrement opalescente, et incolore à légèrement jaune-brun.



La solution doit être inspectée visuellement au moment de sa sortie du réfrigérateur et avant administration. Si des particules ou un trouble sont visibles, la seringue préremplie ne doit pas être utilisée et une procédure appropriée de remplacement doit être suivie. La seringue préremplie est stérile et à usage unique seulement. Ne pas utiliser si l'emballage ou la seringue préremplie sont endommagés ou si la date de péremption est dépassée.

Comment préparer et administrer Beovu

La seringue préremplie contient une dose de produit supérieure à la dose recommandée de 6 mg. La totalité du volume extractible de la seringue préremplie (0,165 ml) ne doit pas être utilisée. Le volume excédentaire doit être éliminé avant l'injection. L'injection du volume total de la seringue préremplie peut entraîner un surdosage.

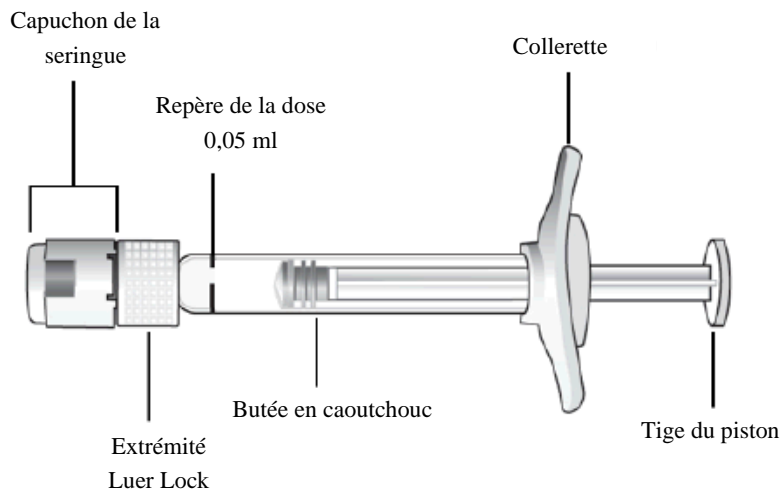
La procédure d'injection intravitréenne doit être réalisée en conditions d'asepsie, incluant la désinfection chirurgicale des mains, le port de gants stériles, l'utilisation d'un champ stérile et d'un spéculum à paupières stérile (ou équivalent) et l'équipement permettant d'effectuer une paracentèse stérile (si nécessaire).

Une anesthésie appropriée ainsi qu'un antibactérien local à large spectre pour désinfecter la peau autour de l'œil, la paupière et la surface oculaire doivent être administrés avant l'injection.

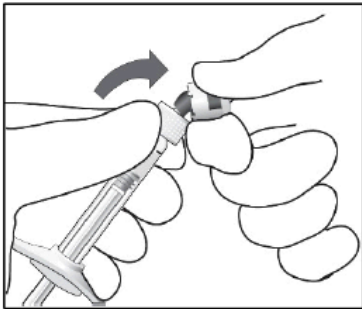
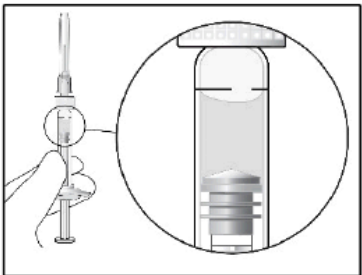
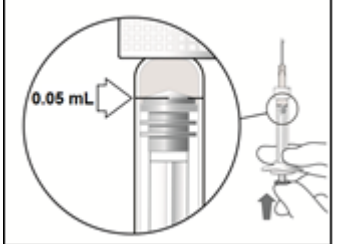
Pour l'injection intravitréenne, utiliser une aiguille d'injection stérile de 30G x ½". L'aiguille d'injection n'est pas incluse dans la boîte de Beovu.

S'assurer que l'injection est réalisée immédiatement après préparation de la dose (étape 5).

Note : La dose doit être ajustée à 0,05 ml.



Procédure d'injection

| | |
|---|---|
| 1. | Décoller le film protecteur de l'emballage contenant la seringue et, de manière aseptique, retirer la seringue. |
| 2.  | Casser (ne pas tourner ou tordre) le capuchon de la seringue. |
| 3. | Fixer de manière aseptique et solidement une aiguille pour injection de 30G x 1/2" sur la seringue. |
| 4.  | Pour vérifier l'absence de bulles d'air, tenir la seringue en pointant l'aiguille vers le haut. Si des bulles d'air sont présentes, tapoter doucement la seringue avec votre doigt jusqu'à ce que les bulles remontent à la surface. Retirer délicatement le capuchon de l'aiguille en le tirant dans l'axe de l'aiguille. |
| 5.  | Tenir la seringue à la hauteur des yeux et pousser délicatement le piston jusqu'à aligner le plateau situé en dessous de la partie bombée de la butée en caoutchouc avec le trait de dose de 0,05 ml. Ceci permettra d'expulser l'air et l'excédent de solution et d'ajuster la dose au repère 0,05 ml. La seringue est prête pour l'injection. |
| 6. | Injecter lentement jusqu'à ce que la butée en caoutchouc touche le fond de la seringue et délivre un volume de 0,05 ml. Contrôler la délivrance de la dose entière en vérifiant que la butée en caoutchouc a bien atteint le fond du cylindre de la seringue. |

Note : Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

Questions fréquemment posées et réponses

Question : Que faire si je ne peux pas retirer toutes les bulles d'air du liquide ?

Réponse : Il est important que le liquide ne contienne pas d'air. Cependant, les minuscules bulles d'air collées au bouchon ne se détachent généralement pas du bouchon durant l'injection et, par conséquent, n'affectent pas la dose injectée.