

MONOGRAPHIE DE PRODUIT  
AVEC RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENT·E·S

Pr**Spevigo**®

Injection de spésolimab

Solution pour injection sous-cutanée

Seringue préremplie de 150 mg/1 mL (150 mg/mL)

Seringue préremplie de 300 mg/2 mL (150 mg/mL)

Spésolimab pour injection

Concentré de solution pour perfusion intraveineuse

Fiole de 450 mg/7,5 mL (60 mg/mL)

Inhibiteur de l'interleukine-36

Code ATC : L04AC22

Boehringer Ingelheim (Canada) Ltée  
5180 South Service Road  
Burlington (Ontario)  
L7L 5H4  
[www.boehringer-ingelheim.ca](http://www.boehringer-ingelheim.ca)

Date de l'autorisation:  
2025-10-07

Numéro de contrôle de la présentation : 291653

Spevigo® est une marque déposée de Boehringer Ingelheim International GmbH, utilisée sous licence.

## MODIFICATIONS IMPORTANTES APPORTÉES RÉCEMMENT À LA MONOGRAPHIE DE PRODUIT

|                                                                                    |         |
|------------------------------------------------------------------------------------|---------|
| 1 INDICATIONS                                                                      | 07/2024 |
| 1 INDICATIONS, 1.1 Enfants                                                         | 07/2024 |
| 2 CONTRE-INDICATIONS                                                               | 07/2025 |
| 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION                                                      | 07/2024 |
| 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, 4.1 Considérations posologiques                     | 07/2024 |
| 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, 4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique | 10/2025 |
| 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, 4.4 Administration                                  | 10/2025 |
| 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, 4.5 Dose omise                                      | 07/2024 |
| 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS                                                    | 07/2025 |
| 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, 7.1.3 Enfants                                     | 07/2024 |

## TABLE DES MATIÈRES

Les sections ou sous-sections qui ne sont pas pertinentes au moment de l'autorisation ne sont pas énumérées.

## MODIFICATIONS IMPORTANTES APPORTÉES RÉCEMMENT À LA MONOGRAPHIE DE PRODUIT 2

### TABLE DES MATIÈRES ..... 2

### PARTIE I : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ..... 5

|          |                                                      |          |
|----------|------------------------------------------------------|----------|
| <b>1</b> | <b>INDICATIONS.....</b>                              | <b>5</b> |
| 1.1      | Enfants (<18 ans) .....                              | 5        |
| 1.2      | Personnes âgées (≥65 ans).....                       | 5        |
| <b>2</b> | <b>CONTRE-INDICATIONS .....</b>                      | <b>5</b> |
| <b>4</b> | <b>POSOLOGIE ET ADMINISTRATION .....</b>             | <b>5</b> |
| 4.1      | Considérations posologiques .....                    | 5        |
| 4.2      | Posologie recommandée et ajustement posologique..... | 6        |
| 4.3      | Reconstitution.....                                  | 7        |
| 4.4      | Administration .....                                 | 8        |
| 4.5      | Dose omise.....                                      | 9        |
| <b>5</b> | <b>SURDOSAGE .....</b>                               | <b>9</b> |

|                                                      |                                                                              |           |
|------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------|-----------|
| <b>6</b>                                             | <b>FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT .....</b> | <b>10</b> |
| <b>7</b>                                             | <b>MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS.....</b>                                    | <b>11</b> |
| 7.1                                                  | Populations particulières .....                                              | 13        |
| 7.1.1                                                | Femmes enceintes .....                                                       | 13        |
| 7.1.2                                                | Femmes qui allaitent .....                                                   | 13        |
| 7.1.3                                                | Enfants (<18 ans) .....                                                      | 13        |
| 7.1.4                                                | Personnes âgées (≥65 ans).....                                               | 14        |
| <b>8</b>                                             | <b>EFFETS INDÉSIRABLES .....</b>                                             | <b>14</b> |
| 8.1                                                  | Aperçu des effets indésirables.....                                          | 14        |
| 8.2                                                  | Effets indésirables observés au cours des études cliniques .....             | 15        |
| 8.2.1                                                | Effets indésirables observés au cours des études cliniques – enfants .....   | 18        |
| 8.5                                                  | Effets indésirables observés après la commercialisation .....                | 18        |
| <b>9</b>                                             | <b>INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES .....</b>                                    | <b>18</b> |
| 9.2                                                  | Aperçu des interactions médicamenteuses.....                                 | 18        |
| 9.4                                                  | Interactions médicament-médicament .....                                     | 18        |
| 9.5                                                  | Interactions médicament-aliment .....                                        | 18        |
| 9.6                                                  | Interactions médicament-plante médicinale .....                              | 19        |
| 9.7                                                  | Interactions médicament-examens de laboratoire .....                         | 19        |
| <b>10</b>                                            | <b>PHARMACOLOGIE CLINIQUE.....</b>                                           | <b>19</b> |
| 10.1                                                 | Mode d'action.....                                                           | 19        |
| 10.2                                                 | Pharmacodynamie .....                                                        | 19        |
| 10.3                                                 | Pharmacocinétique .....                                                      | 19        |
| <b>11</b>                                            | <b>CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT .....</b>                        | <b>21</b> |
| <b>12</b>                                            | <b>PARTICULARITÉS RELATIVES À LA MANIPULATION DU PRODUIT .....</b>           | <b>22</b> |
| <b>PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES.....</b> |                                                                              | <b>23</b> |
| <b>13</b>                                            | <b>RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES .....</b>                                  | <b>23</b> |
| <b>14</b>                                            | <b>ÉTUDES CLINIQUES .....</b>                                                | <b>24</b> |
| 14.1                                                 | Essais cliniques par indication .....                                        | 24        |
| 14.3                                                 | Immunogénicité .....                                                         | 29        |
| <b>15</b>                                            | <b>MICROBIOLOGIE.....</b>                                                    | <b>30</b> |

|           |                                                      |           |
|-----------|------------------------------------------------------|-----------|
| <b>16</b> | <b>TOXICOLOGIE NON CLINIQUE .....</b>                | <b>30</b> |
|           | <b>RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENT·E·S .....</b> | <b>33</b> |

## **PARTIE I : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ**

### **1 INDICATIONS**

Spevigo (injection de spésolimab/spésolimab pour injection) est indiqué pour le traitement du psoriasis pustuleux généralisé (PPG) chez les adultes et les enfants âgés de 12 ans et plus, et pesant au moins 40 kg.

#### **1.1 Enfants (<18 ans)**

L'innocuité et l'efficacité de Spevigo dans la population pédiatrique atteinte de PPG (12 ans et plus) ont été démontrées (voir 14 [Études cliniques](#)).

L'innocuité et l'efficacité de Spevigo chez les enfants de moins de 12 ans n'ont pas été démontrées. On ne dispose d'aucune donnée pour cette population.

#### **1.2 Personnes âgées (≥65 ans)**

Aucun ajustement de la dose n'est nécessaire. Il y a peu de données concernant les patients de 65 ans et plus.

### **2 CONTRE-INDICATIONS**

Spevigo est contre-indiqué chez les patients qui présentent une hypersensibilité grave ou potentiellement mortelle ou des antécédents d'anaphylaxie à ce médicament ou à tout ingrédient de la préparation, y compris à un ingrédient non médicamenteux ou à un composant du contenant. Pour obtenir la liste complète des ingrédients, voir [6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT](#).

### **4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**

#### **4.1 Considérations posologiques**

Le traitement par Spevigo pour perfusion intraveineuse doit être instauré par des médecins expérimentés dans la prise en charge des patients atteints de maladies inflammatoires de la peau.

Le traitement par Spevigo peut être instauré avec la seringue préremplie Spevigo sous forme d'une injection sous-cutanée pour prévenir les poussées de PPG. Pour traiter une poussée de PPG, administrer une dose intraveineuse de Spevigo.

La solution pour injection Spevigo présentée sous forme d'une seringue préremplie doit être administrée par voie sous-cutanée pour la prévention des poussées de PPG uniquement. Le concentré de solution pour perfusion Spevigo doit être administré par voie intraveineuse pour le traitement des poussées de PPG uniquement.

## 4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique

### **Dose recommandée pour la prévention des poussées de PPG**

#### *Seringue préremplie à 150 mg*

La dose recommandée de Spevigo pour la prévention des poussées de PPG chez les adultes et les adolescents de 12 ans et plus est une dose d'attaque à 600 mg (quatre injections de 150 mg) administrée par voie sous-cutanée, suivie d'une dose à 300 mg (deux injections de 150 mg) administrée par voie sous-cutanée toutes les 4 semaines.

#### *Seringue préremplie à 300 mg*

La dose recommandée de Spevigo pour la prévention des poussées de PPG chez les adultes et les adolescents de 12 ans et plus est une dose d'attaque à 600 mg (deux injections à 300 mg) administrée par voie sous-cutanée, suivie d'une dose à 300 mg (une injection à 300 mg) administrée par voie sous-cutanée toutes les 4 semaines.

Spevigo n'a pas été étudié chez des patients pesant moins de 40 kg ou de moins de 12 ans (voir [10.3 Pharmacocinétique](#)).

### **Traitement des poussées de PPG pendant un traitement préventif du PPG par voie sous-cutanée**

Si un patient présente une poussée de PPG pendant un traitement par Spevigo par voie sous-cutanée, la poussée de PPG doit être traitée au moyen de Spevigo administré par voie intraveineuse (voir [4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique](#)).

### **Instauration ou réinstauration d'un traitement préventif du PPG par voie sous-cutanée après le traitement d'une poussée de PPG par voie intraveineuse**

#### *Seringue préremplie à 150 mg*

Quatre semaines après le traitement par Spevigo par voie intraveineuse, le traitement par Spevigo par voie sous-cutanée peut être instauré ou réinstauré à une dose à 300 mg (deux injections à 150 mg) administrée toutes les 4 semaines. L'administration d'une dose d'attaque par voie sous-cutanée n'est pas nécessaire.

#### *Seringue préremplie à 300 mg*

Quatre semaines après le traitement par Spevigo par voie intraveineuse, le traitement par Spevigo par voie sous-cutanée peut être instauré ou réinstauré à une dose à 300 mg (une injection à 300 mg) administrée toutes les 4 semaines. L'administration d'une dose d'attaque par voie sous-cutanée n'est pas nécessaire.

### **Dose recommandée du concentré de solution pour perfusion Spevigo pour le traitement d'une poussée de PPG**

La dose recommandée du concentré de solution pour perfusion Spevigo pour traiter une

poussée de PPG chez les adultes et les adolescents de 12 ans et plus et pesant au moins 40 kg est une dose unique à 900 mg (deux fioles de 450 mg/7,5 mL) administrée en perfusion intraveineuse.

Si les symptômes de poussée persistent, une dose supplémentaire à 900 mg (deux fioles de 450 mg/7,5 mL) peut être administrée 1 semaine après la dose initiale.

Spevigo n'a pas fait l'objet d'études auprès de patients de moins de 40 kg ou âgés de moins de 12 ans (voir [10.3 Pharmacocinétique](#)).

### **Enfants (<18 ans)**

L'innocuité et l'efficacité de Spevigo chez les adolescents atteints de PPG (12 ans et plus) ont été démontrées (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).

L'innocuité et l'efficacité de Spevigo chez les enfants de moins de 12 ans n'ont pas été démontrées. On ne dispose d'aucune donnée pour cette population.

### **Personnes âgées (≥65 ans)**

Aucun ajustement de la dose n'est nécessaire. Il y a peu de données concernant les patients de 65 ans et plus.

### **Atteinte rénale ou hépatique**

Spevigo n'a pas été formellement étudié chez ces populations de patients. Ces affections ne devraient généralement pas avoir d'effet cliniquement significatif sur la pharmacocinétique des anticorps monoclonaux, et aucun ajustement de la dose n'est jugé nécessaire.

## **4.3 Reconstitution**

### **Produits parentéraux :**

#### Directives de dilution

Le concentré de solution pour perfusion Spevigo doit être dilué avant son administration.

Inspecter visuellement le contenu de la fiole avant l'administration du produit. Spevigo est une solution incolore ou jaune-brun pâle, limpide ou légèrement opalescente. Jeter la fiole si la solution est trouble ou décolorée ou si elle contient des particules colorées ou de grande taille.

#### Préparation

- Préparer la solution pour perfusion en utilisant une technique d'asepsie.
- Prélever et jeter 15 mL de solution stérile de chlorure de sodium à 0,9 % d'un contenant de 100 mL.
- Y substituer lentement 15 mL de solution pour perfusion Spevigo (deux fioles de 450 mg/7,5 mL).
- Mélanger doucement avant l'administration.

- Une fois diluée, la solution pour perfusion Spevigo doit être utilisée immédiatement. Spevigo est présenté en fioles à usage unique et ne contient aucun agent de conservation.

#### **4.4 Administration**

##### **Injection sous-cutanée (prévention des poussées de PPG)**

L'injection doit être administrée par voie sous-cutanée dans le haut des cuisses ou dans l'abdomen. L'injection de Spevigo en seringue préremplie ne doit pas être pratiquée dans des régions où la peau est sensible, meurtrie, érythémateuse ou indurée, ni sur une cicatrice.

##### *Seringue préremplie à 150 mg*

Si une dose d'attaque de Spevigo à 600 mg par voie sous-cutanée est nécessaire (voir [4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique](#)), la dose d'attaque doit être administrée par un professionnel de la santé. Pour chaque injection, il faut choisir un point d'injection différent situé au moins 2 cm à l'écart des autres points d'injection.

Si le professionnel de la santé le juge approprié, les doses suivantes de Spevigo à 300 mg par voie sous-cutanée peuvent être administrées par les patients par auto-injection ou par les aidants au moyen des seringues préremplies de Spevigo, après avoir reçu une formation adéquate sur la technique d'injection sous-cutanée.

Pour administrer une dose subséquente complète à 300 mg, il faut injecter le contenu de deux seringues préremplies de 150 mg, l'une après l'autre. Chacune des deux injections doit être administrée à un point d'injection différent situé au moins 2 cm à l'écart de l'autre point (voir [4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique](#), seringue préremplie à 150 mg pour l'administration de la dose subséquente).

##### *Seringue préremplie à 300 mg*

Si une dose d'attaque de Spevigo à 600 mg par voie sous-cutanée est nécessaire (voir [4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique](#)), la dose d'attaque doit être administrée par un professionnel de la santé. Pour chaque injection, il faut choisir un point d'injection différent situé au moins 2 cm à l'écart des autres points d'injection.

Si le professionnel de la santé le juge approprié, les doses suivantes de Spevigo à 300 mg par voie sous-cutanée peuvent être administrées par les patients par auto-injection ou par les aidants au moyen de la seringue préremplie de Spevigo, après avoir reçu une formation adéquate sur la technique d'injection sous-cutanée.

Pour administrer une dose subséquente à 300 mg, il faut injecter le contenu d'une seringue préremplie à 300 mg (voir [4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique](#), seringue préremplie à 300 mg pour l'administration de la dose subséquente).

##### **Perfusion intraveineuse (traitement des poussées de PPG)**

- Ne pas mélanger Spevigo avec d'autres produits médicaux.



- Administrer Spevigo en perfusion intraveineuse continue pendant 90 minutes au moyen d'une tubulure dotée d'un filtre intégré, stérile, apyrogène et à faible liaison protéique (pores de 0,2 micron).
- Si l'on doit ralentir ou suspendre la perfusion, la durée totale de la perfusion (y compris le temps d'arrêt) ne doit pas dépasser 180 minutes (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).
- Une tubulure de perfusion intraveineuse déjà en place peut servir à administrer Spevigo. La tubulure doit être rincée avec une solution stérile de chlorure de sodium à 0,9 % avant la perfusion et à la fin de celle-ci. Aucune autre perfusion ne doit être administrée en parallèle par le même accès intraveineux.
- Aucune incompatibilité n'a été observée entre Spevigo et les dispositifs de perfusion composés de polychlorure de vinyle (PVC), de polyéthylène (PE), de polypropylène (PP), de polybutadiène ou de polyuréthane (PUR), ni entre Spevigo et les membranes des filtres intégrés composées de polyéthersulfone (PES) neutre ou chargé positivement ou de polyamide (PA) chargé positivement.

#### 4.5 Dose omise

##### **Solution Spevigo pour injection sous-cutanée par seringue préremplie pour la prévention des poussées de PPG**

Si une dose est omise, elle doit être administrée dès que possible. La dose suivante doit ensuite être administrée selon la posologie habituelle prévue.

## 5 SURDOSAGE

Il n'y a pas d'expérience clinique liée au surdosage de Spevigo.

La plus forte dose de Spevigo administrée lors des essais cliniques sur le PPG était de 900 mg par voie intraveineuse ou de 600 mg par voie sous-cutanée. Les manifestations indésirables observées chez les sujets recevant des doses uniques ou répétées allant jusqu'à 1 200 mg dans le cadre d'autres essais cliniques concordaient avec le profil d'innocuité connu de Spevigo.

En cas de surdosage, il est recommandé de surveiller le patient pour déceler tout signe ou symptôme de réaction indésirable et, le cas échéant, d'instaurer un traitement symptomatique.

Pour obtenir l'information la plus récente pour traiter une surdose présumée, communiquez avec le centre antipoison de votre région ou avec le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669).

## 6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

Tableau 1 – Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement

| Voie d'administration   | Forme pharmaceutique / teneur / composition                     | Ingrédients non médicinaux                                                                                                    |
|-------------------------|-----------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Sous-cutanée            | Solution pour injection à 150 mg/mL                             | Chlorhydrate d'arginine, acide acétique glacial, polysorbate 20, acétate de sodium trihydraté, saccharose, eau pour injection |
| Perfusion intraveineuse | Concentré de solution pour perfusion à 450 mg/7,5 mL (60 mg/mL) | Chlorhydrate d'arginine, acide acétique glacial, polysorbate 20, acétate de sodium trihydraté, saccharose, eau pour injection |

### **Injection sous-cutanée**

Spevigo est présenté dans une seringue en verre préremplie de 1 mL munie d'un dispositif de sécurité pour éviter les blessures par piqûre d'aiguille. La seringue contient 150 mg/mL. Chaque emballage contient deux seringues.

Spevigo est présenté dans une seringue en verre préremplie de 2 mL munie d'un dispositif de sécurité pour éviter les blessures par piqûre d'aiguille. La seringue contient 150 mg/mL. Chaque emballage contient une seringue.

### **Perfusion intraveineuse**

Spevigo est présenté dans une fiole de verre transparent de 10 mL munie d'un bouchon de caoutchouc avec revêtement. La fiole contient 7,5 mL de concentré de solution pour perfusion. Chaque emballage contient deux fioles.

Le bouchon de la fiole n'est pas fabriqué avec du latex de caoutchouc naturel.

### **Excipients**

Ce produit médicinal est essentiellement « sans sodium » puisqu'il contient moins de 1 mmol de sodium (23 mg).

#### *Seringue préremplie Spevigo à 150 mg*

Ce médicament contient 0,4 mg de polysorbate 20 par seringue préremplie de 1 mL.

#### *Seringue préremplie Spevigo à 300 mg*

Ce médicament contient 0,8 mg de polysorbate 20 par seringue préremplie de 2 mL.

#### *Fiole Spevigo à 60 mg*

Ce médicament contient 3 mg de polysorbate 20 par fiole de 7,5 mL.

## 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

### Généralités

On ne dispose que de données limitées concernant l'innocuité d'un traitement répété par spésolimab pour traiter une nouvelle poussée subséquente.

Spevigo contient du polysorbate 20, lequel peut causer des réactions allergiques.

### Traçabilité

Pour améliorer la traçabilité des produits médicaux biologiques, il faut indiquer clairement dans le dossier du patient le nom commercial et le numéro de lot du produit administré.

### Infections

Spevigo peut accroître le risque d'infection. Des taux plus élevés d'infections telles que les infections urinaires et les infections des voies respiratoires supérieures ont été notés chez des patients traités par Spevigo comparativement à des patients sous placebo (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

Chez les patients présentant une infection chronique ou des antécédents d'infection récurrente, il convient de soupeser les risques et les bienfaits cliniques attendus du traitement avant de prescrire Spevigo. Chez les patients présentant une infection active d'importance clinique, l'instauration du traitement par Spevigo doit être différée jusqu'à ce que l'infection se résorbe ou soit traitée adéquatement. Les patients doivent être invités à consulter un médecin s'ils viennent à présenter des signes ou des symptômes d'infection d'importance clinique pendant ou après le traitement par Spevigo.

### **Spevigo sous forme d'injection sous-cutanée pour la prévention des poussées de PPG**

Si un patient reçoit Spevigo par injection sous-cutanée pour la prévention des poussées de PPG et qu'il développe une infection active d'importance clinique, le traitement par Spevigo doit être arrêté. La réinstauration du traitement peut être envisagée une fois l'infection résorbée ou traitée adéquatement.

### **Dépistage de la tuberculose avant l'instauration du traitement**

Les patients doivent se soumettre à un test de dépistage de la tuberculose (TB) avant d'amorcer le traitement par Spevigo. Spevigo ne doit pas être administré aux patients atteints d'une TB active.

On doit envisager d'administrer un traitement antituberculeux avant d'instaurer un traitement par Spevigo chez les patients présentant une TB latente ou des antécédents de TB lorsqu'il n'est pas possible de confirmer s'ils ont reçu un traitement approprié. Pendant ou après le traitement par Spevigo, les patients doivent faire l'objet d'une surveillance visant à déceler tout signe ou symptôme de TB active.

## Réactions d'hypersensibilité et réactions liées à la perfusion

Des réactions d'hypersensibilité et des réactions liées à la perfusion peuvent survenir après l'administration d'anticorps monoclonaux comme Spevigo. L'hypersensibilité peut notamment prendre la forme de réactions immédiates telles que l'anaphylaxie ou de réactions tardives telles que le syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (syndrome DRESS).

Des réactions d'hypersensibilité immédiate, y compris des réactions anaphylactiques, ont été signalées chez des patients traités par Spevigo (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

Si un patient manifeste des signes d'anaphylaxie ou d'hypersensibilité grave, il faut interrompre immédiatement l'administration de Spevigo et instaurer un traitement approprié (voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#)).

## **Spevigo sous forme d'injection sous-cutanée pour la prévention des poussées de PPG**

Avant l'instauration du traitement par Spevigo pour la prévention des poussées de PPG, il convient d'envisager l'administration de tous les vaccins appropriés conformément aux lignes directrices actuelles en matière d'immunisation.

## **Spevigo sous forme de perfusion intraveineuse pour le traitement d'une poussée de PPG**

En cas de réactions d'hypersensibilité légères ou modérées pendant la perfusion intraveineuse ou d'autres réactions liées à la perfusion, il faut également interrompre l'administration de Spevigo et envisager un traitement médical approprié (par exemple, l'administration d'antihistaminiques et/ou de corticostéroïdes systémiques). Une fois la réaction passée, la perfusion peut reprendre à un débit plus lent, qui sera augmenté progressivement pour terminer l'administration de la dose prévue (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).

## Immunisations

Aucune étude spécifique n'a été réalisée chez des patients ayant récemment reçu des vaccins vivants viraux ou bactériens. Il faut éviter l'administration concomitante de vaccins vivants et de Spevigo. L'intervalle entre l'administration de vaccins vivants et le début du traitement par Spevigo doit être d'au moins 4 semaines. Aucun vaccin vivant ne doit être administré pendant le traitement par Spevigo. De plus, l'administration de vaccins vivants doit être différée d'au moins 16 semaines après le traitement par Spevigo.

## **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Spevigo a un effet minime, voire nul, sur la capacité de conduire des véhicules ou d'utiliser des machines.

## **Neurologique**

### Neuropathie périphérique

Le risque de neuropathie périphérique n'a pas été établi chez les patients traités par Spevigo. Des cas de neuropathie périphérique ont été signalés lors des essais cliniques sur le spésolimab. Les médecins doivent donc être à l'affût de tout symptôme pouvant évoquer une neuropathie périphérique d'apparition récente.

## **Santé reproductive : Potentiel des femmes et des hommes**

- **Fertilité**

Il n'existe pas de données relatives aux effets de Spevigo sur la fertilité chez l'humain. Aucune étude non clinique spécifique sur la fertilité n'a été menée avec le spésolimab auprès d'animaux (voir [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#)).

### **7.1 Populations particulières**

#### **7.1.1 Femmes enceintes**

On dispose de données limitées sur l'utilisation de Spevigo chez les femmes enceintes. Aucune étude non clinique sur la reproduction animale et la toxicologie développementale n'a été menée avec le spésolimab en raison de l'absence d'activité pharmacologique chez les espèces non humaines (voir [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#)). Il est connu que l'immunoglobuline IgG humaine traverse la barrière placentaire humaine. Par mesure de précaution, il est recommandé d'éviter l'utilisation de Spevigo pendant la grossesse.

#### **7.1.2 Femmes qui allaitent**

On ignore si Spevigo est excrété dans le lait maternel chez l'humain. Il n'existe pas de données relatives aux effets sur le nourrisson allaité ou sur la production de lait. Le spésolimab est un anticorps monoclonal, et l'on s'attend à le retrouver dans le lait maternel chez l'humain. Le risque pour les nouveau-nés ou les nourrissons ne peut être écarté.

#### **7.1.3 Enfants (<18 ans)**

L'innocuité et l'efficacité de Spevigo chez les adolescents atteints de PPG âgés de 12 ans et plus ont été démontrées. L'utilisation de Spevigo pour cette indication est corroborée par des données provenant de 8 patients adolescents âgés de 14 à 17 ans admis à l'essai EFFISAYIL-2, ainsi que de données d'études adéquates et bien contrôlées menées avec Spevigo auprès d'adultes atteints de PPG et d'analyses pharmacocinétiques démontrant un taux d'exposition semblable chez les adultes et les sujets pédiatriques de 12 ans et plus (voir [8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques](#), [10.3 Pharmacocinétique](#) et [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).

L'innocuité et l'efficacité de Spevigo dans la population pédiatrique de moins de 12 ans n'ont pas été démontrées. On ne dispose d'aucune donnée pour cette population.

#### **7.1.4 Personnes âgées (≥65 ans)**

Aucun ajustement de la dose n'est nécessaire. On dispose de peu de données concernant les patients de 65 ans et plus.

### **8 EFFETS INDÉSIRABLES**

#### **8.1 Aperçu des effets indésirables**

Spevigo a fait l'objet d'essais cliniques menés auprès de 183 patients atteints de PPG. Les données relatives à l'innocuité présentées dans cette section sont tirées de deux essais à répartition aléatoire, à double insu et contrôlés par placebo visant à comparer le traitement par Spevigo à un placebo (EFFISAYIL-1 et EFFISAYIL-2), ainsi que d'essais de prolongation en mode ouvert et de l'expérience post-commercialisation.

Dans les essais cliniques, les infections étaient les réactions indésirables le plus fréquemment signalées avec Spevigo.

Au cours de la période d'une semaine contrôlée par placebo de l'essai EFFISAYIL 1, des infections ont été signalées chez 17,1 % des patients ayant reçu Spevigo comparativement à 5,6 % des patients ayant reçu le placebo. Dans l'essai EFFISAYIL 1, une infection grave (infection urinaire) a été signalée chez un patient (2,9 %) du groupe Spevigo; aucun cas de cette nature n'a été signalé dans le groupe placebo. Au cours de la période contrôlée par placebo d'une durée maximale de 48 semaines de l'essai EFFISAYIL 2, des infections ont été signalées chez 33,3 % des patients ayant reçu Spevigo et chez 33,3 % des patients ayant reçu le placebo. Dans l'essai EFFISAYIL 2, des infections graves ont été signalées chez 3 patients (3,2 %) du groupe Spevigo; aucun cas de cette nature n'a été signalé dans le groupe placebo. Les infections observées au cours des essais cliniques sur le spésolimab ont été généralement légères ou modérées et aucune tendance claire n'a pu être dégagée sur les agents pathogènes en cause ou les types d'infection.

Dans le cadre de l'essai EFFISAYIL 1, la tolérabilité locale a été évaluée après les perfusions au jour 1 et au jour 8 en fonction de 6 symptômes (enflure, induration, chaleur, rougeur, douleur, autre) et de 3 degrés d'intensité (légère, modérée, grave). Dans le groupe placebo, 1 patient (5,6 %) a présenté des symptômes (chaleur d'intensité modérée) au jour 1 et aucun patient n'a présenté de symptômes au jour 8. Dans le groupe Spevigo, 6 patients (17,1 %) ont présenté des symptômes d'intensité légère à modérée au jour 1 et aucun patient n'a présenté de symptômes au jour 8. Aucun symptôme grave n'a été signalé dans l'un ou l'autre des groupes de traitement.

Des réactions d'hypersensibilité immédiate, y compris des réactions anaphylactiques, ont été signalées dans le cadre d'essais de prolongation en mode ouvert et dans le contexte de la pharmacovigilance.

## 8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques

Les essais cliniques sont menés dans des conditions très particulières. Les taux d'effets indésirables qui y sont observés ne reflètent pas nécessairement les taux observés en pratique, et ces taux ne doivent pas être comparés aux taux observés dans le cadre d'essais cliniques portant sur un autre médicament. Les informations sur les effets indésirables provenant d'essais cliniques peuvent être utiles pour déterminer et estimer les taux de réactions indésirables aux médicaments lors d'une utilisation réelle.

### EFFISAYIL 1

Spevigo a été évalué dans le cadre d'un essai à répartition aléatoire, à double insu et contrôlé par placebo (EFFISAYIL 1) visant à comparer une dose intraveineuse unique de 900 mg de Spevigo (n=35) à un placebo (n=18) chez des patients atteints de PPG présentant une poussée aiguë (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).

Le Tableau 2 résume les effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients du groupe Spevigo et plus souvent que chez les patients du groupe placebo après la semaine 1.

**Tableau 2 – Certains effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients du groupe Spevigo et plus souvent que chez les patients du groupe placebo après la semaine 1 chez les sujets présentant une poussée de PPG (Étude EFFISAYIL-1)**

| <b>Effet indésirable</b>                      | <b>Spevigo<br/>n=35<br/>(%)</b> | <b>Placebo<br/>n=18<br/>(%)</b> |
|-----------------------------------------------|---------------------------------|---------------------------------|
| Asthénie et fatigue                           | 3 (9)                           | 1 (6)                           |
| Céphalée                                      | 3 (9)                           | 1 (6)                           |
| Prurit et prurigo                             | 2 (6)                           | 0                               |
| Hématome au site de la perfusion et ecchymose | 2 (6)                           | 0                               |
| Infection des voies urinaires                 | 2 (6)                           | 0                               |
| Bactériémie                                   | 1 (3)                           | 0                               |
| Bactériurie                                   | 1 (3)                           | 0                               |
| Cellulite                                     | 1 (3)                           | 0                               |
| Dermatite herpétiforme et herpès buccal       | 1 (3)                           | 0                               |
| Infection des voies respiratoires supérieures | 1 (3)                           | 0                               |
| Dyspnée                                       | 1 (3)                           | 0                               |
| Œdème oculaire                                | 1 (3)                           | 0                               |
| Urticaire                                     | 1 (3)                           | 0                               |

Les sujets dans l'un ou l'autre des groupes de traitement qui continuaient à présenter des symptômes de poussée à la semaine 1 étaient admissibles à recevoir une dose intraveineuse unique de 900 mg de Spevigo en mode ouvert (deuxième dose et première dose pour les sujets des groupes Spevigo et placebo, respectivement). À la semaine 1, 12 sujets (34 %) et 15 sujets (83 %) des groupes Spevigo et placebo, respectivement, ont reçu un traitement par Spevigo en mode ouvert. Après la semaine 1 et jusqu'à la semaine 12, les sujets dans l'un ou l'autre des groupes de traitement dont la poussée de PPG est réapparue après l'obtention d'une réponse clinique étaient admissibles à recevoir une dose intraveineuse unique de secours de 900 mg de Spevigo en mode ouvert, pour un maximum de trois doses intégrales de Spevigo pendant toute la durée de l'étude. Six sujets ont reçu une dose unique de secours de Spevigo en mode ouvert.



Trente-six sujets ont reçu 1 dose de Spevigo, 13 sujets ont reçu 2 doses de Spevigo et 2 sujets ont reçu 3 doses de Spevigo tout au long de l'étude.

Dans le cadre de l'essai EFFISAYIL 1, les effets indésirables additionnels survenus jusqu'à la semaine 12 chez les sujets randomisés pour recevoir 1 dose unique de Spevigo étaient des infections légères à modérées : infection liée au dispositif (3 %), abcès sous-cutané (3 %), furoncle (3 %) et grippe (3 %).

Les autres effets indésirables survenus jusqu'à la semaine 17 chez les sujets ayant reçu une dose unique de Spevigo en mode ouvert à la semaine 1 (deuxième dose et première dose pour les sujets des groupes Spevigo et placebo, respectivement) étaient des infections légères à modérées : otite externe (7 %), candidose vulvovaginale (4 %), infection mycosique vulvovaginale (4 %), tuberculose latente (4 %), diarrhée (11 %) et gastrite (4 %). Aucun nouvel effet indésirable n'a été identifié pendant une période allant jusqu'à 16 semaines chez les sujets ayant reçu une dose unique de secours de Spevigo en mode ouvert de la semaine 1 à la semaine 12 (plage de 1 à 3 doses intégrales).

## EFFISAYIL-2

Le traitement par Spevigo par voie sous-cutanée a été étudié dans le cadre de l'essai EFFISAYIL 2, un essai à répartition aléatoire, à groupes parallèles, à double insu et contrôlé par placebo visant à évaluer l'utilisation de trois doses de Spevigo (n=93) ou d'un placebo (n=30) chez des patients atteints de psoriasis pustuleux généralisé. Les patients ont été randomisés (selon un rapport de 1:1:1:1) pour recevoir une dose d'attaque de Spevigo à 600 mg suivie d'une dose de 300 mg toutes les 4 semaines, l'une des deux autres posologies de Spevigo ou un placebo pendant un maximum de 48 semaines (voir [4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique](#); [14.1 Essais cliniques par indication](#)).

Les patients étaient âgés de 14 à 75 ans (l'âge moyen était de 40 ans); 64 % des patients étaient asiatiques, 36 % étaient de race blanche et 62 % étaient des femmes.

Le Tableau 3 décrit les patients qui ont reçu l'une des 3 doses de Spevigo et qui ont présenté les effets indésirables survenus chez au moins 3 % des patients du groupe Spevigo et plus souvent que chez les patients du groupe placebo jusqu'à la semaine 48.

**Tableau 3 – Effets indésirables survenus chez au moins 3 % des patients du groupe Spevigo et plus souvent que chez les patients du groupe placebo jusqu’à la semaine 48 (essai EFFISAYIL 2)**

| Effet indésirable               | Spevigo<br>n=93<br>(%) | Placebo<br>n=30<br>(%) |
|---------------------------------|------------------------|------------------------|
| Réactions au point d’injection* | 17 (18)                | 2 (7)                  |
| Infection des voies urinaires   | 5 (5)                  | 0 (0)                  |
| Prurit                          | 4 (4)                  | 0 (0)                  |

\* Ces réactions comprennent l’érythème, la douleur, l’enflure, l’induration, l’urticaire, l’exfoliation, les papules, le prurit, les éruptions cutanées et la chaleur au point d’injection. En général, les réactions au point d’injection observées durant l’essai EFFISAYIL 2 étaient d’intensité légère à modérée.

### 8.2.1 Effets indésirables observés au cours des études cliniques – enfants

Les données disponibles concernant l’utilisation de Spevigo chez les enfants sont limitées. Aucun nouveau problème d’innocuité n’a été relevé sur la base du nombre limité de patients adolescents traités.

### 8.5 Effets indésirables observés après la commercialisation

*Troubles du système immunitaire* : réactions d’hypersensibilité systémique immédiate, y compris une réaction anaphylactique.

## 9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

### 9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses

Aucune étude n’a été menée sur les interactions médicamenteuses. Chez les patients atteints de PPG, le spésolimab ne devrait pas provoquer d’interactions avec le CYP induites par les cytokines.

Il faut éviter d’administrer des vaccins vivants pendant le traitement par Spevigo (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

### 9.4 Interactions médicament-médicament

Aucune étude formelle sur les interactions médicamenteuses avec Spevigo n’a été menée.

### 9.5 Interactions médicament-aliment

Aucune interaction avec les aliments n’a été établie.

## **9.6 Interactions médicament- plante médicinale**

Aucune interaction avec des produits à base de plantes médicinales n'a été établie.

## **9.7 Interactions médicament-examens de laboratoire**

Aucune interaction avec les épreuves de laboratoire n'a été établie.

# **10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE**

## **10.1 Mode d'action**

Le spésolimab est un anticorps monoclonal humanisé de type immunoglobuline G1 (IgG1) qui bloque la voie de signalisation de l'interleukine-36 (IL-36) en se liant au récepteur de l'IL-36 (IL-36R). La liaison du spésolimab au récepteur de l'IL-36 empêche l'activation ultérieure de ce récepteur par ses ligands (IL-36  $\alpha$ ,  $\beta$  et  $\gamma$ ) de même que l'activation en aval des voies pro-inflammatoire et profibrotique.

Certaines données semblent suggérer un lien entre la signalisation de l'IL-36R et l'inflammation cutanée, mais le mécanisme précis par lequel la diminution de la signalisation de l'IL-36R dans la peau des patients atteints de PPG est liée au traitement n'est pas clair.

## **10.2 Pharmacodynamie**

L'effet pharmacodynamique du spésolimab dans le traitement du PPG n'a pas entièrement été élucidé.

## **10.3 Pharmacocinétique**

Un modèle pharmacocinétique de population a été mis au point à partir de données recueillies auprès de sujets sains, de patients atteints de PPG et de patients atteints d'autres maladies. Après l'administration d'une dose intraveineuse unique de 900 mg de spésolimab, l' $ASC_{0-\infty}$  (IC à 95 %) et la  $C_{max}$  (IC à 95 %) estimées au moyen du modèle de pharmacocinétique de population chez un patient type atteint de PPG sans anticorps antimédicament (AAM) étaient respectivement de 4 750 (4 510, 4 970) mcg-jour/mL et de 238 (218, 256) mcg/mL. Après l'administration d'une dose d'attaque de spésolimab de 600 mg par voie sous-cutanée suivie d'une dose de spésolimab de 300 mg par voie sous-cutanée toutes les 4 semaines, la concentration minimale moyenne géométrique à l'état d'équilibre observée était comprise entre 29,4 mcg/mL et 38,1 mcg/mL. Les concentrations minimales à l'état d'équilibre ont été atteintes après l'administration du médicament pendant 4 semaines.

L'ASC du spésolimab a augmenté de façon approximativement proportionnelle à la marge posologique de 0,3 à 20 mg/kg lorsque le médicament était administré par voie intraveineuse; la clairance (CL) et la demi-vie terminale étant indépendantes de la dose.

Après l'administration d'une dose unique par voie sous-cutanée, l'exposition au spésolimab a augmenté légèrement plus que proportionnellement à la marge posologique de 150 mg à 600 mg. Cela est dû à une biodisponibilité légèrement accrue à des doses plus élevées.

**Tableau 4 – Paramètres pharmacocinétique typiques du spésolimab suivant l'administration d'une dose unique par voie intraveineuse de 900 mg ou à l'état d'équilibre suivant l'administration de spésolimab par voie sous-cutanée chez des patients atteints de PPG<sup>1</sup>.**

| Voie d'administration      | C <sub>max</sub><br>[mcg/mL] | ASC<br>[mcg·jour/mL]    | T <sub>max</sub><br>[jour] | C <sub>minimale,ss</sub><br>[mcg/mL] | Vd<br>[L]            | T <sub>1/2</sub><br>[jour] | CL<br>[L/jour]          |
|----------------------------|------------------------------|-------------------------|----------------------------|--------------------------------------|----------------------|----------------------------|-------------------------|
| Intraveineuse <sup>2</sup> | 238<br>(218,256)             | 4 750<br>(4 510, 4 970) | --                         | --                                   | 6,39<br>(6,17, 6,70) | 25,5<br>(24,4, 26,3)       | 0,184<br>(0,175, 0,194) |
| Sous-cutanée <sup>3</sup>  | --                           | --                      | 5-7 <sup>4</sup>           | 29,4-38,1 <sup>5</sup>               |                      |                            |                         |

<sup>1</sup>tous les paramètres pharmacocinétiques (IC à 95 %, le cas échéant) ont été estimés au moyen du modèle de pharmacocinétique de population chez un patient typique atteint de PPG sans anticorps antimédicament (AAM), sauf si autrement spécifié.

<sup>2</sup> après une dose unique de spésolimab par voie intraveineuse de 900 mg

<sup>3</sup> après une dose d'attaque de spésolimab par voie sous-cutanée de 600 mg, suivie d'une dose de spésolimab par voie sous-cutanée de 300 mg toutes les 4 semaines

<sup>4</sup> T<sub>max</sub> médian observé chez les volontaires en santé

<sup>5</sup> moyenne géométrique observée dans l'essai EFFISAYIL-2

## Absorption

Suivant l'administration par voie sous-cutanée dans l'abdomen, la biodisponibilité absolue était de 65 % à la dose de 300 mg. L'administration par voie sous-cutanée de 300 mg de spésolimab dans la cuisse a entraîné une augmentation approximative de 40 % de l'ASC<sub>t</sub> et une augmentation de 56 % de la C<sub>max</sub> comparativement à l'administration dans l'abdomen selon les données limitées provenant de volontaires en santé.

Après l'administration d'une dose unique de spésolimab par voie sous-cutanée à des volontaires en bonne santé, les concentrations plasmatiques maximales ont été atteintes entre 5,5 et 7,0 jours après l'administration.

## Distribution :

Selon l'analyse pharmacocinétique de population, le volume de distribution à l'état d'équilibre était généralement de 6,4 L.

## Métabolisme :

La voie métabolique empruntée par le spésolimab n'a pas été établie. En tant qu'anticorps monoclonal humanisé de type IgG1, le spésolimab devrait être dégradé en petits peptides et

acides aminés par les voies cataboliques de la même façon que les IgG endogènes.

### **Élimination**

À la marge posologique de 0,3 à 20 mg/kg, chez un patient typique atteint de PPG, sans AAM, et pesant 70 kg, la clairance du spésolimab (IC à 95 %) prédite par le modèle pharmacocinétique de population était de 0,184 (0,175, 0,194) L/jour. La demi-vie terminale était de 25,5 (24,4, 26,3) jours.

### **Populations et états pathologiques particuliers**

**Enfants :** La pharmacocinétique du spésolimab n'a pas encore été étudiée chez les enfants de moins de 12 ans.

La pharmacocinétique plasmatique du spésolimab observée chez les adolescents correspondait à celle observée chez les adultes. On ne prévoit aucune différence au niveau de l'exposition plasmatique entre les adolescents et les adultes autre que celle attribuable au poids corporel. Les simulations de pharmacocinétique de population montrent un chevauchement de l'exposition entre ces populations à l'état d'équilibre. Chez les adultes et les adolescents, la  $C_{min,ss}$  médiane simulée (IP à 95 %) suivant l'administration du schéma posologique par voie sous-cutanée recommandé était de 31,8 mcg/mL (10,3, 84,9) et de 43,2 mcg/mL (11,1, 101), respectivement. De même, la  $C_{max,ss}$  médiane simulée (IC à 95 %) était de 58,8 mcg/mL (22,8, 132) et de 77,2 mcg/mL (25,4, 160) chez les adultes et les adolescents, respectivement.

**Âge, sexe et origine ethnique :** Selon les analyses pharmacocinétiques de population, l'âge, le sexe et l'origine ethnique n'ont pas d'effet sur la pharmacocinétique du spésolimab.

**Insuffisance hépatique ou rénale :** En tant qu'anticorps monoclonal, le spésolimab ne devrait pas subir d'élimination hépatique ou rénale. Aucune étude en bonne et due forme n'a abordé l'effet de l'atteinte hépatique ou rénale sur la pharmacocinétique du spésolimab.

**Poids corporel :** Les concentrations de spésolimab étaient plus élevées chez les sujets au poids corporel faible, et plus faibles chez les sujets au poids corporel élevé. L'impact clinique du poids corporel sur les concentrations plasmatiques du spésolimab n'a pas été établi. La pharmacocinétique du spésolimab n'a pas fait l'objet d'étude auprès de patients pesant moins de 40 kg. Le spésolimab n'a pas fait l'objet d'étude auprès de patients atteints de PPG pesant plus de 164 kg.

## **11 CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT**

Conserver Spevigo au réfrigérateur, dans l'emballage d'origine afin de protéger le médicament de la lumière, à une température comprise entre 2 et 8 °C. Ne pas congeler.

### **Injection sous-cutanée de Spevigo pour la prévention des poussées de PPG**

La seringue préremplie de Spevigo ne doit pas être utilisée si elle a été congelée, même si elle a été décongelée.

### *Seringue préremplie à 150 mg*

Jusqu'à 14 jours avant l'injection, la seringue préremplie de Spevigo peut être conservée à une température maximale de 25 °C. Il faut néanmoins la laisser dans son emballage d'origine afin de la protéger de la lumière. La seringue préremplie de Spevigo doit être jetée si elle a été conservée à des températures allant jusqu'à 25 °C pendant plus de 14 jours.

### *Seringue préremplie à 300 mg*

Jusqu'à 14 jours avant l'injection, la seringue préremplie de Spevigo peut être conservée à une température maximale de 30 °C. Il faut néanmoins la laisser dans son emballage d'origine afin de la protéger de la lumière. La seringue préremplie de Spevigo doit être jetée si elle a été conservée à des températures allant jusqu'à 30 °C pendant plus de 14 jours.

## **Spevigo sous forme de perfusion intraveineuse pour le traitement d'une poussée de PPG**

### *Fioles à dose unique*

Le concentré stérile Spevigo est destiné à un usage unique seulement et ne contient aucun agent de conservation.

Conserver le concentré au réfrigérateur, dans son emballage d'origine afin de le protéger de la lumière, à une température comprise entre 2 et 8 °C. Ne pas congeler.

Jusqu'à 24 heures avant l'utilisation, la fiole non ouverte peut être conservée à la température ambiante (de 15 à 30 °C). Il faut néanmoins la laisser dans son emballage d'origine afin de la protéger de la lumière.

Pour connaître les modalités de conservation du produit médicinal après sa dilution, voir [12 PARTICULARITÉS RELATIVES À LA MANIPULATION DU PRODUIT](#).

## **12 PARTICULARITÉS RELATIVES À LA MANIPULATION DU PRODUIT**

Une fois diluée, la solution pour perfusion Spevigo doit être utilisée immédiatement. Si la solution n'est pas administrée immédiatement, le produit médicinal dilué peut être conservé pendant un maximum de 4 heures à une température entre 2 et 8 °C. Pendant la période comprise entre la préparation et le début de l'administration, la solution pour perfusion diluée doit être protégée de la lumière.

Tout produit médicinal non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément aux exigences locales.

## **PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES**

### **13 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES**

#### **Substance pharmaceutique**

Nom propre : spésolimab

Nom chimique : Sans objet. Le spésolimab est une immunoglobuline.

Masse moléculaire : 146 kDa

Formule de structure : Le spésolimab est un anticorps monoclonal humanisé de type IgG1 dirigé contre le récepteur de l'IL-36. La molécule de spésolimab est composée de deux hétérodimères. Chaque hétérodimère comprend une chaîne lourde (449 acides aminés) et une chaîne légère (215 acides aminés). Les quatre chaînes polypeptidiques de l'anticorps sont liées par des ponts disulfures. Chaque chaîne polypeptidique lourde contient une séquence consensus pour la N-glycosylation.

Propriétés physicochimiques : le spésolimab est une solution incolore ou jaune-brun pâle, limpide ou légèrement opalescente.

## 14 ÉTUDES CLINIQUES

### 14.1 Essais cliniques par indication

#### 14.1.1 Traitement des poussées de psoriasis pustuleux généralisé (essai EFFISAYIL 1)

**Tableau 5 - Résumé des caractéristiques démographiques des patients dans les essais cliniques sur le traitement des poussées de psoriasis pustuleux généralisé**

| No d'étude                       | Conception de l'étude                                                                                                                                                              | Posologie, voie d'administration et durée                                                                                       | Nombre de sujets (n)         | Âge moyen (tranche)     | Sexe                              |
|----------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|-------------------------|-----------------------------------|
| EFFISAYIL 1<br>(étude 1368-0013) | Essai à répartition aléatoire et à double insu contrôlé par placebo chez des adultes présentant des poussées de PPG<br><br>En mode ouvert après la semaine 1 jusqu'à la semaine 12 | Dose unique de 900 mg administrée en perfusion intraveineuse, deuxième dose facultative le jour 8 (suivi jusqu'à la semaine 12) | Spevigo : 35<br>Placebo : 18 | 43 ans<br>(21 à 69 ans) | Masculin : 32 %<br>Féminin : 68 % |

Un essai à répartition aléatoire et à double insu contrôlé par placebo (EFFISAYIL 1) a été mené pour évaluer l'efficacité clinique et l'innocuité de Spevigo chez des patients adultes présentant des poussées de psoriasis pustuleux généralisé (PPG), indépendamment du statut mutationnel du gène *IL36RN*. Les patients répartis de façon aléatoire devaient présenter une poussée de PPG d'intensité modérée ou grave, caractérisée par un score GPPGA total (Generalized Pustular Psoriasis Physician Global Assessment [évaluation globale du psoriasis pustuleux généralisé faite par le médecin]) d'au moins 3 (modéré) (sur une échelle allant de 0 [absence de lésion] à 4 [grave]), des pustules d'apparition récente (nouvelles pustules ou aggravation des pustules existantes), un sous-score de pustulation GPPGA d'au moins 2 (léger) et la présence d'un érythème et de pustules sur au moins 5 % de la surface corporelle (SC). Les patients devaient cesser tout traitement systémique ou topique contre le PPG avant de recevoir le médicament à l'étude.

Le paramètre d'évaluation principal de l'étude était la proportion de patients obtenant un sous-score de pustulation GPPGA de 0 (aucune pustule visible) à la semaine 1. Le paramètre d'évaluation secondaire clé de l'étude était la proportion de patients obtenant un score GPPGA total de 0 ou 1 (disparition complète ou quasi complète des lésions) à la semaine 1. L'étude comportait un autre paramètre d'évaluation secondaire à la semaine 4, soit la proportion de



patients obtenant une réduction du score GPPASI 75 (réduction de 75 % de l'indice PASI [Psoriasis Area and Severity Index] pour le psoriasis pustuleux généralisé).

Au total, 53 patients ont été répartis de façon aléatoire pour recevoir une dose unique de 900 mg de Spevigo (n=35) par voie intraveineuse ou le placebo (n=18). Les patients des deux groupes de traitement qui présentaient encore des symptômes de poussée à la semaine 1 pouvaient recevoir Spevigo à raison d'une dose unique de 900 mg administrée par voie intraveineuse en mode ouvert; 12 patients (34 %) du groupe Spevigo ont ainsi reçu une deuxième dose de Spevigo et 15 patients (83 %) du groupe placebo ont reçu une dose de Spevigo le jour 8. En outre, 6 patients (4 dans le groupe Spevigo; 2 dans le groupe placebo) ont reçu un traitement pour une poussée à raison d'une dose intraveineuse unique de 900 mg de Spevigo à la suite d'une nouvelle poussée survenue après la semaine 1.

La population étudiée était composée à 32 % d'hommes et à 68 % de femmes. L'âge moyen des patients était de 43 ans (plage : 21 à 69 ans); 55 % des patients étaient asiatiques et 45 % étaient de race blanche. La plupart des patients inscrits à l'étude ont obtenu un sous-score de pustulation GPPGA de 3 (43 %) ou 4 (36 %), et les patients ont obtenu un score GPPGA total de 3 (81 %) ou 4 (19 %). Au total, 13 patients sur 53 (24,5 %) avaient déjà reçu un traitement biologique contre le PPG.

### Résultats de l'étude

L'étude a atteint les objectifs prédéterminés à la semaine 1 en ce qui a trait au sous-score de pustulation GPPGA de 0 (aucune pustule visible) et au score GPPGA total de 0 ou 1 (disparition complète ou quasi complète des lésions). Les résultats sont indiqués au Tableau 6.

**Tableau 6 – Sous-score de pustulation GPPGA et score GPPGA total à la semaine 1 (essai EFFISAYIL 1)**

|                                                                      | Spevigo à 900 mg par voie i.v. | Placebo  |
|----------------------------------------------------------------------|--------------------------------|----------|
| Nombre de patients évalués                                           | 35                             | 18       |
| Patients ayant obtenu un sous-score de pustulation GPPGA de 0, n (%) | 19 (54,3)                      | 1 (5,6)  |
| Différence de risque par rapport au placebo, % (IC à 95 %)           | 48,7 (21,5, 67,2)              |          |
| Valeur $p^*$                                                         | 0,0004                         |          |
| Patients ayant obtenu un score GPPGA total de 0 ou 1, n (%)          | 15 (42,9)                      | 2 (11,1) |
| Différence de risque par rapport au placebo, % (IC à 95 %)           | 31,7 (2,2, 52,7)               |          |
| Valeur $p^*$                                                         | 0,0118                         |          |

GPPGA = Generalized Pustular Psoriasis Physician Global Assessment (évaluation globale du psoriasis pustuleux généralisé faite par le médecin); i.v. = intraveineuse

\* Valeur  $p$  unilatérale

#### 14.1.2 Prévention des poussées de psoriasis pustuleux généralisé (essai EFFISAYIL 2)

**Tableau 7 – Résumé des caractéristiques démographiques des patients dans les essais cliniques sur la prévention des poussées de psoriasis pustuleux généralisé**

| N° d'étude                    | Conception de l'étude                                                                                                                     | Posologie, voie d'administration et durée                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | Nombre de sujets (n)                                | Âge moyen (tranche)  | Sexe                              |
|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|----------------------|-----------------------------------|
| EFFISAYIL 2 (étude 1368-0027) | Essai à répartition aléatoire et à double insu contrôlé par placebo chez des adultes et des adolescents présentant des antécédents de PPG | <ul style="list-style-type: none"> <li>Dose d'attaque de Spevigo à 600 mg par voie s.-c., suivie d'une dose de 300 mg par voie s.-c. toutes les 4 semaines</li> <li>Dose d'attaque de Spevigo à 600 mg par voie s.-c., suivie d'une dose de 300 mg par voie s.-c. toutes les 12 semaines</li> <li>Dose d'attaque de Spevigo à 300 mg par voie s.-c., suivie d'une dose de 150 mg par voie s.-c. toutes les 12 semaines</li> <li>Dose d'attaque de placebo par voie s.-c., suivie d'une dose de 150 mg par voie s.-c. toutes les 4 semaines</li> </ul> 44 semaines (dernière dose) | Total : 123<br><br>30<br><br>31<br><br>31<br><br>31 | 40 ans (14 à 75 ans) | Masculin : 38 %<br>Féminin : 62 % |

s.-c. = sous-cutanée

Un essai de phase IIb à répartition aléatoire, à double insu et contrôlé par placebo (essai EFFISAYIL 2) a été mené pour évaluer l'efficacité et l'innocuité de Spevigo en administration sous-cutanée chez des patients adultes et adolescents pesant au moins 40 kg ayant des antécédents d'au moins deux poussées de PPG d'intensité modérée ou grave, indépendamment du statut mutationnel du gène IL36RN. Les patients étaient randomisés s'ils avaient obtenu un score GPPGA total de 0 ou 1 lors de la sélection et de la répartition aléatoire. Les patients devaient cesser tout traitement systémique ou topique contre le PPG avant ou au moment de la répartition aléatoire. Ces patients devaient avoir des antécédents de poussée

pendant un traitement concomitant contre le PPG ou des antécédents de poussée lors de la réduction de la dose ou de l'abandon de ces médicaments concomitants.

Le paramètre d'évaluation principal de l'essai était le temps écoulé avant l'apparition de la première poussée de PPG jusqu'à la semaine 48 (définie comme un sous-score de pustulation GPPGA  $\geq 2$  et une augmentation  $\geq 2$  points du score GPPGA total par rapport au départ). Le paramètre d'évaluation secondaire clé de l'essai était la survenue d'au moins une poussée de PPG jusqu'à la semaine 48.

Même si trois schémas posologiques ont été étudiés durant l'essai EFFISAYIL 2, le schéma posologique recommandé pour la prévention des poussées de PPG est une dose d'attaque de Spevigo à 600 mg par voie sous-cutanée, suivie d'une dose de 300 mg par voie sous-cutanée administrée toutes les 4 semaines (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)). Les résultats résumés ci-dessous concernent le schéma posologique recommandé.

Les patients qui présentaient une poussée étaient admissibles à recevoir jusqu'à deux doses de Spevigo à 900 mg par voie intraveineuse en mode ouvert (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)). En tout, deux (6,7 %) patients dans le groupe Spevigo recevant la dose recommandée et 15 (48,4 %) patients du groupe placebo ont reçu un traitement par voie intraveineuse pour la poussée.

La population étudiée était composée de 38 % d'hommes et de 62 % de femmes. L'âge moyen des patients était de 40 ans (plage : 14 à 75 ans), avec 8 (6,5 %) patients adolescents (2 par groupe de traitement); 64 % des patients étaient asiatiques et 36 % étaient de race blanche. Les patients inscrits à l'étude avaient un sous-score de pustulation GPPGA de 1 (28,5 %) ou 0 (71,5 %), et les patients avaient un score GPPGA total de 1 (86 %) ou 0 (14 %). Au moment de la répartition aléatoire, 75 % des patients recevaient un traitement systémique pour le PPG. Celui-ci a été abandonné au début du traitement à l'étude attribué par répartition aléatoire.

## Résultats de l'étude

Le nombre de sujets ayant présenté au moins une poussée de PPG et le temps écoulé avant la survenue de la première poussée de PPG sont indiqués au Tableau 7 et à la Figure 1. L'étude a atteint l'objectif prédéterminé pour le temps écoulé avant la survenue de la première poussée de PPG jusqu'à la semaine 48.

**Tableau 8 – Temps écoulé avant la première poussée de PPG et survenue d’au moins une poussée de PPG jusqu’à la semaine 48 (essai EFFISAYIL 2)**

|                                                                                                                  | Spevigo              | Placebo   |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|-----------|
| Nombre de patients évalués                                                                                       | 30                   | 31        |
| Patients présentant des poussées de PPG, n (%)*                                                                  | 3 (10,0)             | 16 (51,6) |
| Rapport des risques instantanés (RRI)** pour le temps écoulé avant la première poussée vs le placebo (IC à 95 %) | 0,16<br>(0,05, 0,54) |           |
| Valeur $p^{***}$                                                                                                 | 0,0005               |           |
| Différence de risque pour la survenue d’une poussée de PPG vs le placebo, % (IC à 95 %)                          | -39,0 (-62,1, -15,9) |           |
| Valeur $p^{****}$                                                                                                | 0,0013               |           |

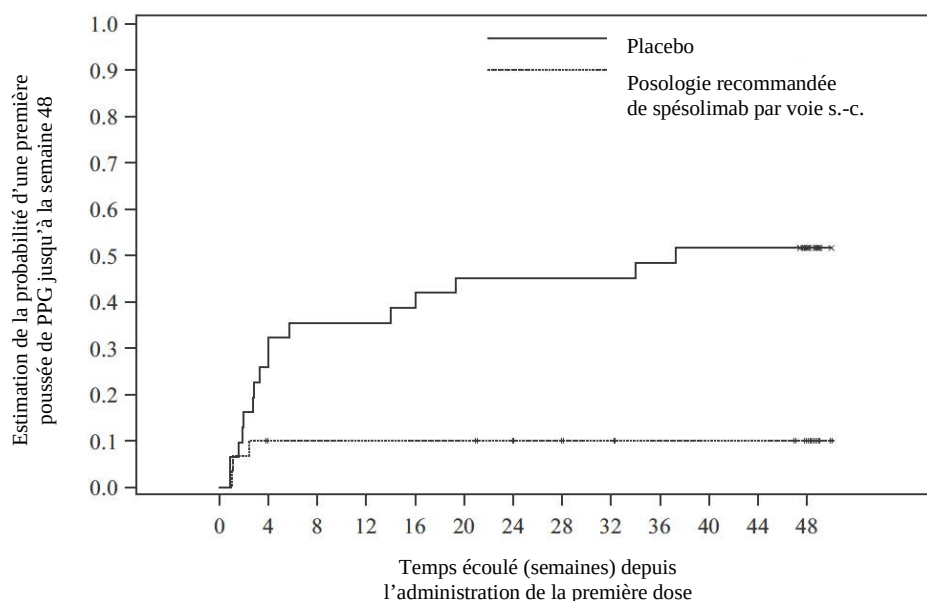
\* L’utilisation d’un traitement par Spevigo par voie intraveineuse ou d’un traitement standard prescrit par l’investigateur pour traiter une aggravation du PPG était considérée comme la survenue d’une poussée de PPG.

\*\* Modèle de régression de Cox stratifié en fonction de l’utilisation de médicaments systémiques contre le PPG au moment de la répartition aléatoire.

\*\*\* Test de Mantel-Haenszel stratifié en fonction de l’utilisation de médicaments systémiques contre le PPG au moment de la répartition aléatoire; valeur  $p$  unilatérale.

\*\*\*\* Test de Cochran-Mantel-Haenszel après imputation multiple, stratifié en fonction de l’utilisation de médicaments systémiques contre le PPG au moment de la répartition aléatoire; valeur  $p$  unilatérale.

**Figure 1. Temps écoulé avant la première poussée de PPG jusqu'à la semaine 48 (essai EFFISAYIL 2)**



Patients à risque

|                                                    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |
|----------------------------------------------------|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|
| Placebo                                            | 31 | 23 | 20 | 20 | 19 | 17 | 17 | 17 | 17 | 16 | 15 | 15 | 11 |
| Posologie recommandée de spesolimab par voie s.-c. | 30 | 26 | 26 | 26 | 26 | 26 | 25 | 24 | 23 | 22 | 22 | 22 | 18 |

De façon générale, les résultats relatifs aux paramètres d'évaluation principal et secondaire clé concordaient dans tous les sous-groupes, y compris ceux en fonction du sexe, de l'âge, de l'origine ethnique, de l'indice de masse corporelle, du poids corporel, du statut mutationnel du gène *IL36RN*, de la présence de psoriasis en plaques concomitant et du score GPPGA total au départ, sans égard à l'utilisation de tout traitement systémique contre le PPG au moment de la répartition aléatoire.

### 14.3 Immunogénicité

Comme avec toutes les protéines thérapeutiques, il existe un risque d'immunogénicité. La détection de la formation d'anticorps dépend fortement de la sensibilité et de la spécificité de l'analyse.

Chez les patients atteints de PPG traités par spesolimab dans le cadre de l'essai EFFISAYIL 1 (étude 1368-0013), le délai médian de production d'anticorps antimédicament (AAM) a été de 2,3 semaines. Après l'administration d'une dose de 900 mg de spesolimab par voie intraveineuse, 24 % des patients (12 patients sur 50) ont présenté un titre maximum d'AAM supérieur à 4 000 et obtenu un résultat positif au test de dépistage d'anticorps neutralisants à la fin de l'essai (semaines 12 à 17). Chez les patients atteints de PPG traités par spesolimab dans le cadre de l'essai EFFISAYIL 2 (étude 1368-0027), le temps médian écoulé avant la production

d'AAM était de 8 semaines. Après l'administration d'une dose d'attaque de spésolimab à 600 mg par voie sous-cutanée, suivie d'une dose de spésolimab à 300 mg par voie sous-cutanée toutes les 4 semaines pendant une période totale de 48 semaines, 24 % des patients ont présenté un titre maximum d'AAM supérieur à 4 000 et obtenu un résultat positif au test de dépistage d'anticorps neutralisants.

Suivant l'administration de spésolimab par voie intraveineuse, les femmes ont semblé développer une réponse immunitaire plus marquée; un titre d'AAM supérieur à 4 000 a été noté chez 30 % des femmes et 12 % des hommes. Les données comparatives relatives à la réponse immunitaire chez les hommes par rapport aux femmes n'étaient pas concluantes après l'administration de spésolimab par voie sous-cutanée.

Chez les patients présentant un titre d'AMM inférieur à 4 000, aucun impact apparent sur la pharmacocinétique du spésolimab n'a été observé. Suite à l'administration de spésolimab par voie intraveineuse, les concentrations plasmatiques de spésolimab étaient considérablement moins élevées chez la plupart des patients obtenant un titre d'AMM supérieur à 4 000. Suivant l'administration de spésolimab par voie sous-cutanée, les concentrations plasmatiques minimales moyennes à l'état d'équilibre observées chez les patients avec AAM présentant un titre supérieur à 4 000 correspondaient approximativement à une valeur allant de 77 % à 107 % des concentrations minimales observées chez les patients sans AMM ou avec AMM et présentant un titre  $\leq 4\,000$ .

En présence d'AMM, une efficacité a été observée aux traitements répétés des poussées subséquentes avec le spésolimab par voie intraveineuse dans le cadre d'un essai de prolongation en mode ouvert. Suivant l'administration de spésolimab par voie sous-cutanée, il n'y avait aucun impact uniforme de la présence d'AMM sur l'efficacité.

Il n'y avait aucune corrélation uniforme entre la présence d'AAM au spésolimab et les réactions d'hypersensibilité suivant l'administration de spésolimab par voie intraveineuse ou sous-cutanée.

## **15 MICROBIOLOGIE**

Aucune information microbiologique n'est requise pour ce produit pharmaceutique.

## **16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE**

Le spésolimab n'a pas fait l'objet d'études toxicologiques chez l'animal en raison de l'absence d'activité pharmacologique chez les espèces non humaines. Les études de toxicologie à doses répétées, de toxicité pour la reproduction et le développement ont été menées chez la souris à l'aide d'un anticorps monoclonal anti-IL36R de substitution spécifique à la souris (BI 674304).

### **Toxicologie générale :**

Dans le cadre de l'étude toxicologique pivot à doses répétées, des souris ont reçu le BI 674304 par injection intraveineuse deux fois par semaine pendant 26 semaines à raison de 0 (véhicule),

10 ou 50 mg/kg. D'autres groupes de souris ayant reçu le véhicule ou la dose élevée de BI 674304 ont été observés pendant une période de récupération de 4 semaines après l'administration. Dix décès imprévus sont survenus au cours de l'étude (3, 2 et 5 souris des groupes témoin, 10 et 50 mg/kg, respectivement).

La cause de la mortalité/moribondité a été déterminée chez 3 des 10 souris : 1) euthanasie due à une abrasion de la queue ayant entraîné une ulcération et une infection, ce qui a entravé la posologie (50 mg/kg); 2) euthanasie due à une infection bactérienne systémique (50 mg/kg); et 3) lymphome malin, un type de cancer qui survient naturellement chez cette souche de souris (10 mg/kg). Ces résultats étaient considérés imprévus, mais un lien entre le traitement par BI 674304 et l'infection ne peut être ignoré.

La cause de la mortalité/moribondité chez les 7 autres animaux n'a pas pu être déterminée; ces 7 décès n'ont pas été considérés comme liés à l'administration de BI 674304 car ils se sont produits dans tous les groupes de doses, y compris le groupe témoin.

Aucun changement défavorable touchant le poids corporel, la consommation de nourriture ou les observations cliniques n'a été noté à cette dose. Il n'y a eu aucun effet indésirable sur les paramètres de pathologie clinique, y compris les résultats en hématologie, immunophénotypage, biochimie et histopathologie (y compris les tissus lymphoïdes).

#### **Cancérogénicité :**

Aucune étude de cancérogénicité ou de mutagénicité portant sur le spésolimab ou BI 674304 n'a été effectuée.

#### **Génotoxicité :**

Aucune étude de génotoxicité portant sur le spésolimab ou BI 674304 n'a été effectuée.

#### **Toxicologie pour la reproduction et le développement :**

Les études précliniques faisant appel à un anticorps de substitution ciblant le récepteur murin de l'IL-36 n'indiquent pas d'effets délétères directs ou indirects sur la gestation, le développement embryofœtal ou la fertilité des souris à des doses intraveineuses bihebdomadaires allant jusqu'à 50 mg/kg. Les concentrations sériques de BI 674304 étaient faibles chez les femelles de ces études. Les données relatives à la reproduction et au développement doivent être interprétées avec prudence.

**Tableau 9 – Toxicologie pour la reproduction**

| Type d'étude                                                    | Espèce | Nbre d'animaux/groupe     | Doses (mg/kg/deux fois par semaine par voie i.v.)                                                 | Résultats                                                                                                                                                                                                     |
|-----------------------------------------------------------------|--------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Étude sur la fertilité et le développement embryonnaire précoce | Souris | Mâle : 22<br>Femelle : 22 | 0, 10, 50<br><br>2 à 4 semaines avant la cohabitation, durant la cohabitation, et/ou la gestation | DSENO = 50 mg/kg. BI 674304 n'est ni tératogène ni embryotoxique.<br>BI 674304 n'a pas affecté la fertilité des souris adultes ni le développement des petits exposés par l'intermédiaire de la mère traitée. |
| Étude du développement embryonnaire et fœtal                    | Souris | Femelle : 25              | 0, 10, 50<br>JG : 6, 9, 12 et 15                                                                  | Un nombre plus élevé de résorptions a été observé, mais il se situait dans la plage des contrôles historiques; l'effet du BI 674304 a donc été considéré comme équivoque.                                     |
| Étude du développement pré- et postnatal                        | Souris | Femelle : 22              | 0, 10, 50<br>JG 6 à JL 18                                                                         | DSENO = 50 mg/kg. BI 674304 n'a pas affecté la grossesse, l'accouchement, ni les paramètres de développement morphologiques, fonctionnels et immunologiques de la progéniture.                                |

JG, jour de gestation; JL, jour de lactation; DSENO, dose sans effet nocif observé.

**Toxicité juvénile :**

Aucune étude sur la toxicité juvénile n'a été menée avec le spésolimab ou BI 674304.



## RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENT·E·S

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

**PrSpevigo®**

#### **Spésolimab pour injection/Injection de spésolimab, pour administration intraveineuse ou sous-cutanée**

Lisez ce qui suit attentivement avant de prendre **Spevigo** et lors de chaque renouvellement de prescription. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout ce qui a trait à ce médicament. Discutez de votre état de santé et de votre traitement avec votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet de **Spevigo**.

#### **Pourquoi utilise-t-on Spevigo?**

**Spevigo** est un médicament d'ordonnance utilisé chez les adultes et les enfants âgés de 12 ans et plus pour traiter et prévenir :

des ampoules douloureuses sur la peau (également appelées pustules) qui apparaissent soudainement sur de grandes surfaces de votre peau.

Ces épisodes sont également appelés des poussées et sont causés par une maladie inflammatoire rare touchant la peau nommée psoriasis pustuleux généralisé (PPG). **Spevigo** aide à rétablir l'apparence de votre peau et à réduire les symptômes, tels que la sensation de brûlure, les démangeaisons, la douleur, la rougeur et la fatigue, qui surviennent durant une poussée.

#### **Comment Spevigo agit-il?**

**Spevigo** renferme la substance active spésolimab. Le spésolimab est un anticorps monoclonal qui appartient à un groupe de médicaments appelés des inhibiteurs de l'interleukine (IL). Les anticorps monoclonaux sont des protéines qui reconnaissent certaines protéines spécifiques dans le corps et s'y lient. **Spevigo** agit en bloquant l'activité d'une protéine appelée IL-36R responsable de l'apparition des pustules, de l'inflammation douloureuse de la peau et de la fibrose (cicatrisation).

#### **Quels sont les ingrédients dans Spevigo?**

Ingrédient médicamenteux : spésolimab

Ingrédients non médicamenteux : chlorhydrate d'arginine, acide acétique glacial, polysorbate 20, acétate de sodium trihydraté, saccharose, eau pour injection.

#### **Spevigo se présente sous les formes pharmaceutiques suivantes :**

**Spevigo** est présenté sous forme de seringues préremplies à 150 mg/seringue (150 mg/mL)

Chaque emballage contient deux seringues préremplies.

**Spevigo** est présenté sous forme de seringues préremplies à 300 mg/seringue (150 mg/mL)  
Chaque emballage contient une seringue préremplie.

**Spevigo** est présenté en fioles à usage unique à 450 mg/fiole (60 mg/mL).

Chaque emballage contient deux fioles.

Le bouchon de la fiole ne contient pas de latex de caoutchouc naturel.

**N'utilisez pas Spevigo dans les cas suivants :**

Si vous êtes allergique au spésolimab ou à tout autre ingrédient contenu dans ce médicament.  
Voir **Quels sont les ingrédients dans Spevigo?**

**Consultez votre professionnel de la santé avant d'utiliser Spevigo, afin d'assurer le bon usage du médicament et de réduire la possibilité d'effets indésirables. Informez votre professionnel de la santé de votre état actuel ainsi que de vos problèmes de santé, notamment :**

- si vous avez une infection qui persiste ou qui survient continuellement;
- si vous êtes atteint de tuberculose (TB) ou si vous avez été en contact étroit avec une personne atteinte de TB;
- si vous avez récemment reçu ou allez recevoir un vaccin (immunisation). Vous ne devez pas recevoir de vaccins à virus vivants pendant au moins 16 semaines après un traitement par **Spevigo**;
- si vous êtes enceinte ou planifiez le devenir. On ne sait pas si **Spevigo** peut nuire à l'enfant à naître;
- si vous allaitez ou planifiez d'allaiter. On ne sait pas si **Spevigo** passe dans le lait maternel;
- si vous présentez des symptômes tels que l'apparition nouvelle de faiblesse dans vos bras ou vos jambes ou un engourdissement (perte de sensation), des picotements ou une sensation de brûlure sur une partie de votre corps. Ces symptômes pourraient être des signes de neuropathie périphérique;
- si vous avez des allergies connues. **Spevigo** contient des polysorbates qui peuvent causer des réactions allergiques.

**Consultez votre professionnel de la santé sans tarder si vous présentez tout signe ou symptôme d'une réaction allergique, y compris :**

- une difficulté à respirer ou à avaler;
- une enflure du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge;
- des démangeaisons intenses accompagnées d'une éruption cutanée rouge ou de boursouflures qui diffèrent de vos symptômes habituels de PPG;
- la sensation que vous allez vous évanouir.

Il est possible que les réactions allergiques se manifestent plusieurs jours ou semaines après le traitement par **Spevigo**. Appelez immédiatement votre médecin si vous présentez une éruption cutanée répandue jamais éprouvée auparavant, de la fièvre et/ou une enflure de votre visage 2 à 8 semaines après avoir reçu ce médicament.

**Mentionnez à votre professionnel de la santé toute la médication que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine douce.**

### **Comment utiliser Spevigo?**

**Si le médicament est administré sous la peau (injection sous-cutanée) pour prévenir les poussées de PPG**

**Lisez le mode d'emploi fourni avec Spevigo pour savoir comment préparer et injecter une dose de Spevigo et comment jeter les seringues préremplies de Spevigo de façon appropriée.**

- Les seringues préremplies de **Spevigo** sont offertes en deux formats (300 mg ou 150 mg). Votre professionnel de la santé vous prescrira la seringue préremplie appropriée dans votre cas.
- Votre professionnel de la santé vous dira à quelle fréquence vous devez utiliser **Spevigo**. Utilisez **Spevigo** conformément aux directives de votre professionnel de la santé.
- N'essayez pas d'injecter **Spevigo** avant que votre professionnel de la santé vous explique comment injecter le médicament de façon appropriée. Si votre professionnel de la santé détermine que vous ou un aidant pouvez faire les injections de **Spevigo** à la maison, on devra vous expliquer comment préparer et injecter **Spevigo** correctement.
- Si vous oubliez de prendre une dose de **Spevigo**, injectez votre dose dès que vous vous en rappelez. Ensuite, prenez votre prochaine dose à l'heure prévue. Si vous n'êtes pas certain de l'heure à laquelle vous devez injecter **Spevigo**, communiquez avec votre professionnel de la santé.
- **Spevigo** ne doit pas être injecté par voie sous-cutanée pour traiter une poussée de PPG.

**Si le médicament est administré dans une veine (injection intraveineuse) pour le traitement d'une poussée de PPG**

- Votre professionnel de la santé vous administrera **Spevigo** par l'entremise d'une aiguille insérée dans l'une de vos veines (perfusion intraveineuse) sur une période de 90 minutes.
- **Spevigo** n'est habituellement administré qu'une seule fois. Votre professionnel de la santé décidera si vous devez recevoir un traitement additionnel après 1 semaine.
- **Spevigo** ne doit pas être administré par perfusion intraveineuse pour prévenir une poussée de PPG.

### **Dose habituelle**

La dose habituelle pour la **prévention des poussées de PPG** est une dose d'attaque de 600 mg (4 seringues à 150 mg/1 mL ou 2 seringues à 300 mg/2 mL), suivie d'une dose de 300 mg (2 seringues à 150 mg/1 mL ou 1 seringue à 300 mg/2 mL) administrée par voie sous-cutanée 4 semaines plus tard, puis toutes les 4 semaines par la suite.

La dose habituelle pour le **traitement d'une poussée de PPG** consiste en une administration unique de 900 mg (2 fioles à 450 mg/7,5 mL) par perfusion intraveineuse.

Si votre poussée persiste, une dose additionnelle de 900 mg peut être administrée 1 semaine après la dose initiale.

### **Surdose**

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de **Spevigo**, contactez immédiatement votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital, votre centre antipoison régional ou le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669), même en l'absence de symptômes.

### **Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à Spevigo?**

Voici certains des effets secondaires possibles que vous pourriez ressentir lorsque vous recevez **Spevigo**. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne font pas partie de cette liste, avisez votre professionnel de la santé.

- infections des voies urinaires;
- infections des voies respiratoires supérieures;
- démangeaisons;
- sensation de fatigue;
- rougeur, enflure, durcissement, sensation de chaleur, douleur, peau qui pèle, petites bosses solides en relief sur la peau, démangeaisons, éruption cutanée ou urticaire au site de l'injection;
- réaction allergique.

| Effets secondaires graves et mesures à prendre                                                             |                                            |                   |                                                                              |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|-------------------|------------------------------------------------------------------------------|
| Symptôme / effet                                                                                           | Consultez votre professionnel de la santé. |                   | Cessez de prendre le médicament et obtenez de l'aide médicale immédiatement. |
|                                                                                                            | Seulement si l'effet est grave             | Dans tous les cas |                                                                              |
| <b>TRÈS COURANT</b>                                                                                        |                                            |                   |                                                                              |
| <b>Infections des voies respiratoires supérieures :</b><br>fièvre, frissons ou sueurs, toux, essoufflement |                                            | ✓                 |                                                                              |

| Effets secondaires graves et mesures à prendre                                                                                                                                                                                                                          |                                            |                   |                                                                              |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|-------------------|------------------------------------------------------------------------------|
| Symptôme / effet                                                                                                                                                                                                                                                        | Consultez votre professionnel de la santé. |                   | Cessez de prendre le médicament et obtenez de l'aide médicale immédiatement. |
|                                                                                                                                                                                                                                                                         | Seulement si l'effet est grave             | Dans tous les cas |                                                                              |
| <b>COURANT</b>                                                                                                                                                                                                                                                          |                                            |                   |                                                                              |
| <b>Infections des voies urinaires :</b> sensation de brûlure en urinant, besoin d'uriner plus souvent que la normale                                                                                                                                                    |                                            | ✓                 |                                                                              |
| <b>FRÉQUENCE INCONNUE</b>                                                                                                                                                                                                                                               |                                            |                   |                                                                              |
| <b>Réactions allergiques (hypersensibilité) et réactions à la perfusion :</b> sensation que vous allez vous évanouir, enflure du visage, des paupières, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, sensation de pression dans la poitrine, éruption cutanée |                                            |                   | ✓                                                                            |
| <b>Réactions allergiques graves qui peuvent survenir plusieurs jours ou semaines après un traitement par Spevigo :</b> éruption cutanée qui diffère d'une éruption associée au PPG, fièvre, ganglions enflés, enflure du visage, ulcères dans la bouche                 |                                            | ✓                 |                                                                              |

En cas de symptôme ou d'effet secondaire gênant non mentionné dans le présent document ou d'aggravation d'un symptôme ou d'un effet secondaire vous empêchant de vaquer à vos occupations 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 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

- Téléphonant sans frais 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

- Entreposer **Spevigo** au réfrigérateur à une température de 2 à 8 °C.
- Ne pas congeler **Spevigo**. Ne pas utiliser **Spevigo** si le médicament a été congelé, et ce, même, s'il est décongelé.
- Entreposer **Spevigo** dans l'emballage original jusqu'à ce qu'il soit prêt à utiliser, afin de protéger le médicament de la lumière.

### *Seringue préremplie à 150 mg*

- Au besoin, les seringues préremplies de **Spevigo** à 150 mg peuvent être conservées à la température de la pièce, jusqu'à un maximum de 25 °C, pendant une période maximum de 14 jours.
- Jeter les seringues préremplies de **Spevigo** à 150 mg si elles sont restées à la température de la pièce, jusqu'à un maximum de 25 °C, pendant plus de 14 jours.

### *Seringue préremplie à 300 mg*

- Au besoin, la seringue préremplie de **Spevigo** à 300 mg peut être conservée à la température de la pièce, jusqu'à un maximum de 30 °C, pendant une période maximum de 14 jours.
- Jeter la seringue préremplie de **Spevigo** à 300 mg si elle est restée à la température de la pièce, jusqu'à un maximum de 30 °C, pendant plus de 14 jours.

Garder **Spevigo** hors de la portée et de la vue des enfants.

**Pour en savoir plus sur Spevigo :**

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Lisez la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements destinés aux patient·e·s. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>), le site Web du fabricant ([www.boehringer-ingelheim.ca](http://www.boehringer-ingelheim.ca)), ou peut être obtenu en téléphonant au 1-800-263-5103, poste 84633.

Le présent dépliant a été rédigé par Boehringer Ingelheim (Canada) Ltée.

Ces renseignements étaient à jour à la date de révision indiquée ci-dessous. Toutefois, le fabricant peut disposer de renseignements plus récents.

Dernière révision : 2025-10-07

**MODE D'EMPLOI**  
**SPEVIGO**  
**(spésolimab pour injection)**

**Injection du contenu de la seringue préremplie de Spevigo par voie sous-cutanée**

**Seringue préremplie à 150 mg pour l'administration de la dose subséquente**

Ce mode d'emploi contient de l'information sur la manière d'injecter Spevigo si la dose qui vous a été prescrite ou qui a été prescrite à votre enfant nécessite l'utilisation de 2 seringues préremplies de Spevigo.

Veuillez lire ce mode d'emploi avant d'utiliser Spevigo pour la première fois et chaque fois que vous obtenez une nouvelle ordonnance. Des nouveaux renseignements pourraient avoir été ajoutés.

Cette information ne remplace pas la discussion que vous devriez avoir avec votre professionnel de la santé relativement à votre maladie ou votre traitement, ou à la maladie ou au traitement de votre enfant. Votre professionnel de la santé vous expliquera comment utiliser Spevigo correctement avant que vous essayiez de vous injecter le médicament ou d'injecter le médicament à votre enfant pour la première fois.

Votre professionnel de la santé a prescrit une dose de Spevigo pour vous ou pour votre enfant qui nécessite deux injections afin d'obtenir une dose complète. **Vous devez injecter le contenu des deux seringues préremplies de Spevigo fournies dans l'emballage pour obtenir une dose complète.**

Spevigo est un produit à usage unique. **Ne réutilisez pas** la seringue préremplie.



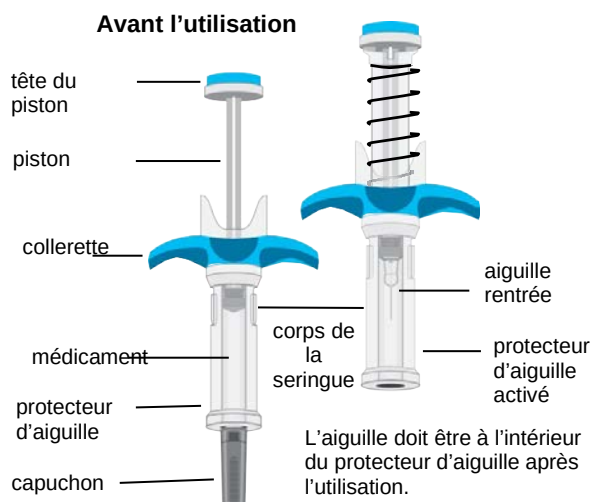


### Familiarisez-vous avec la seringue préremplie de Spevigo

Spevigo est fourni dans une seringue préremplie munie d'un protecteur d'aiguille. Après l'injection, l'aiguille rentrera dans le protecteur d'aiguille.

### Seringue préremplie de Spevigo avant l'utilisation et après l'utilisation avec protecteur d'aiguille activé.

Après l'utilisation



**Information importante à savoir avant d'injecter Spevigo au moyen de la seringue préremplie :**

**Seringue préremplie à 150 mg pour l'administration de la dose subséquente**

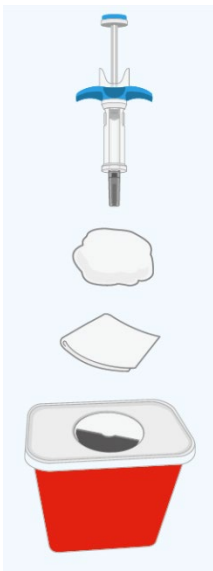
- **Vous devez injecter le contenu des deux seringues préremplies de Spevigo pour obtenir une dose complète.**
- Examinez la boîte du médicament pour vérifier si on vous a remis le bon médicament et le bon nombre de seringues préremplies correspondant à la dose qui vous a été prescrite ou qui a été prescrite à votre enfant, pour détecter tout dommage et pour vérifier la date d'expiration.
- **N'utilisez pas** Spevigo si le liquide est trouble ou contient des flocons ou des grosses particules.
- **N'utilisez pas** Spevigo si la **date d'expiration (EXP)** est passée.
- **N'utilisez pas** Spevigo si vous avez échappé la seringue préremplie.
- **Ne retirez** le capuchon de l'aiguille qu'immédiatement avant l'injection.
- Injectez Spevigo sous la peau (injection sous-cutanée) soit dans le haut des cuisses ou dans l'abdomen. **N'injectez pas** Spevigo dans une autre partie du corps.

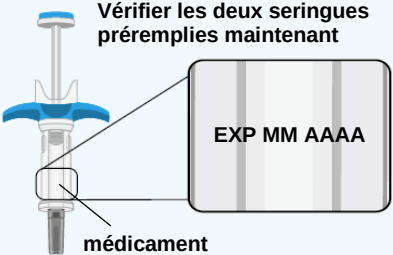
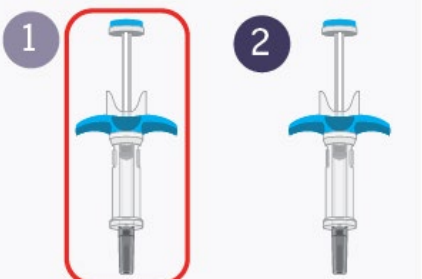
**Conservation de Spevigo :**

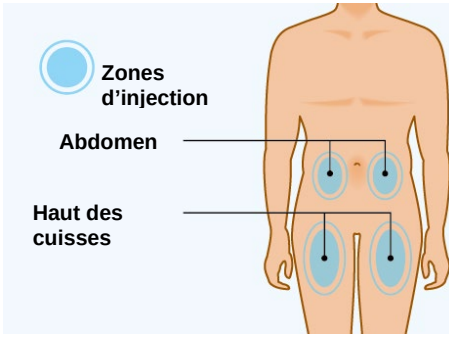
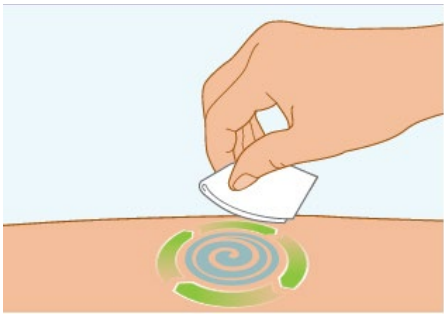
- Au besoin, les seringues préremplies de **Spevigo** à 150 mg peuvent être conservées à la température de la pièce, jusqu'à un maximum de 25 °C, pendant une période maximum de 14 jours.
- Jeter les seringues préremplies de **Spevigo** à 150 mg si elles sont restées à la température de la pièce pendant plus de 14 jours.

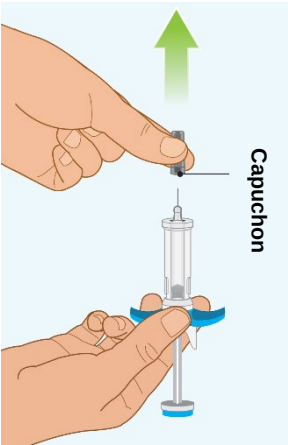
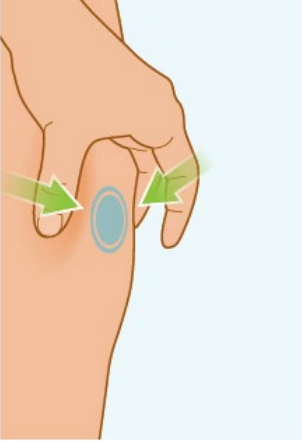
**Gardez Spevigo et tous les médicaments hors de la portée et de la vue des enfants.**

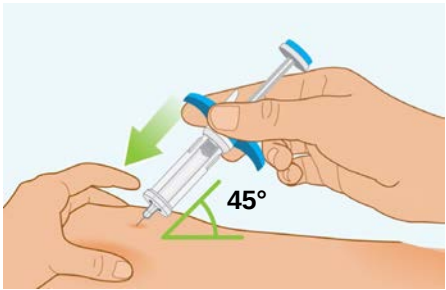
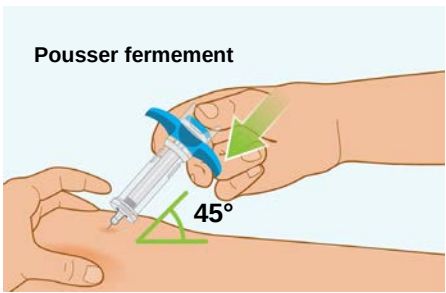
**Veuillez suivre les étapes ci-dessous lorsque vous utilisez Spevigo :**

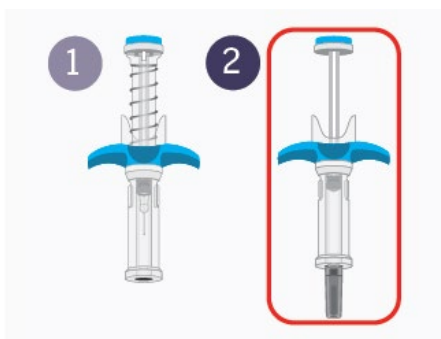
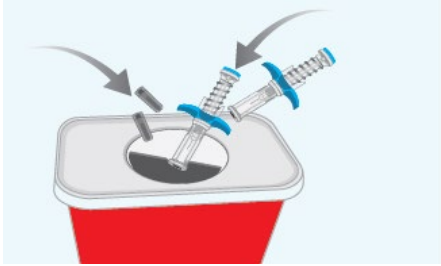
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>ÉTAPE 1</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | <b>Préparer le matériel</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <div>  </div> <div> <p>2 seringues<br/>préremplies de<br/>Spevigo</p> <p>2 tampons d'ouate<br/>ou de gaze<br/>(non inclus)</p> <p>2 tampons imbibés<br/>d'alcool<br/>(non inclus)</p> <p>1 contenant pour<br/>objets tranchants<br/>(non inclus)</p> </div>                                                          | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Sortez la boîte de Spevigo du réfrigérateur et retirez les seringues préremplies de la boîte.</li> <li>• Rassemblez le matériel indiqué et placez le tout sur une surface de travail propre et plane, dans un endroit bien éclairé.</li> <li>• Si vous n'avez pas tout le matériel indiqué, communiquez avec votre pharmacien.</li> <li>• Pour jeter le produit, voir l'étape 10 : « <b>Élimination des seringues préremplies de Spevigo et des capuchons utilisés.</b> »</li> </ul>  |
| <b>ÉTAPE 2</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | <b>Préparer l'injection de Spevigo</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| <div> <p>Laisser le<br/>médicament atteindre<br/>la température de la<br/>pièce</p> </div> <div>  </div> <div> <p>Se laver les<br/>mains</p> </div> <div>  </div> | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Attendez 15 à 30 minutes, le temps que le médicament arrive à la température de la pièce, afin d'éviter toute sensation désagréable durant l'injection. <b>N'accélérez pas</b> le processus de réchauffement, comme par exemple, mettre les seringues au micro-ondes ou dans de l'eau chaude.</li> <li>• <b>Ne pas</b> laisser les seringues préremplies à la lumière directe du soleil.</li> <li>• Lavez-vous bien les mains à l'eau et au savon, puis essuyez vos mains.</li> </ul> |

|                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>ÉTAPE 3</b>                                                                                                                                                                   | <b>Examiner les seringues préremplies</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|  <p>Vérifier les deux seringues préremplies maintenant</p> <p>EXP MM AAAA</p> <p>médicament</p> | <p><b>Vérifier les deux seringues préremplies maintenant :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Vérifiez si le nom du médicament et la dose indiqués sur les seringues préremplies correspondent à ce qui est indiqué sur votre ordonnance (ou celle de votre enfant).</li> <li>• Vérifiez la date d'expiration sur les deux seringues préremplies. <b>Ne pas</b> utiliser si la date d'expiration (EXP) est passée.</li> <li>• Examinez les deux seringues préremplies pour détecter tout dommage, craquelures et fuite. <b>Ne pas</b> utiliser si les seringues préremplies semblent porter des traces de craquelures, de bris ou de fuite.</li> <li>• Vérifiez si le liquide du médicament dans les deux seringues préremplies est incolore à jaunâtre. Il se peut que le liquide contienne de minuscules particules blanches ou transparentes. <b>N'utilisez pas</b> la seringue si le médicament est trouble ou si vous voyez des flocons ou de grosses particules.</li> <li>• La présence de bulles d'air est normale; il n'est pas nécessaire d'enlever les bulles d'air.</li> <li>• <b>N'utilisez pas</b> si vous avez échappé les seringues préremplies de Spevigo.</li> </ul> |
| <b>Préparation de la première injection</b>                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|  <p>1</p> <p>2</p>                                                                            | <p><b>Préparation de la première des deux injections.</b></p> <p><b>N'oubliez pas que vous devrez répéter les étapes suivantes pour la deuxième seringue préremplie immédiatement après la première injection. Deux injections sont nécessaires pour obtenir une dose complète.</b></p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |

| ÉTAPE 4                                                                                                                                           | Choisir le point d'injection                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  <p>Zones d'injection</p> <p>Abdomen</p> <p>Haut des cuisses</p> | <p>Choisissez un point d'injection.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Vous pouvez choisir un point d'injection sur : <ul style="list-style-type: none"> <li>○ le <b>haut des cuisses</b> ou</li> <li>○ l'<b>abdomen</b>, mais à plus de 5 cm autour du nombril</li> </ul> </li> <li>• Choisissez un <b>endroit différent</b> pour chaque injection, au moins 2 cm à l'écart du point d'injection précédent.</li> <li>• <b>Ne pas</b> injecter trop près de la taille ou du nombril.</li> <li>• <b>Ne pas</b> injecter là où la peau est sensible, meurtrie, rouge, dure ou cicatrisée.</li> <li>• <b>Ne pas</b> injecter au travers de vêtements.</li> </ul> |
| ÉTAPE 5                                                                                                                                           | Nettoyer le point d'injection                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|                                                                 | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Nettoyez le point d'injection avec un tampon imbibé d'alcool et laissez sécher à l'air.</li> <li>• <b>Ne pas</b> toucher cette zone de la peau avant l'injection.</li> <li>• <b>Ne pas</b> éventer ni souffler sur la peau nettoyée.</li> </ul>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |

| ÉTAPE 6                                                                             | Retirer le capuchon                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|-------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tenez la seringue préremplie par la collerette d'une main. Avec l'autre main, tirez fermement sur le capuchon. <ul style="list-style-type: none"> <li>○ <b>Ne pas</b> tirer ni tenir le piston.</li> <li>○ <b>Ne pas</b> tourner le capuchon, ce qui pourrait endommager l'aiguille.</li> <li>○ <b>Ne pas</b> utiliser la seringue préremplie si l'aiguille est courbée ou endommagée. Si l'aiguille est accidentellement courbée, <b>n'essayez pas</b> de remettre l'aiguille droit.</li> </ul> </li> <li>• Mettez le capuchon de côté.</li> <li>• Utilisez la seringue immédiatement après avoir retiré le capuchon. <ul style="list-style-type: none"> <li>○ <b>Ne pas</b> tenter de remettre le capuchon sur l'aiguille, pour éviter toute blessure avec l'aiguille.</li> <li>○ <b>Ne pas</b> toucher l'aiguille ni toucher quoi que ce soit avec l'aiguille avant l'injection.</li> </ul> </li> </ul> |
| ÉTAPE 7                                                                             | Pincer la peau                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|   | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pincez doucement la peau nettoyée autour du point d'injection et tenez fermement.</li> <li>• Continuez de pincer la peau durant l'injection au complet. Vous devrez faire l'injection dans le bourrelet de peau.</li> <li>• Ne relâchez la peau <b>que</b> lorsque vous aurez retiré l'aiguille à la fin de l'injection.</li> </ul>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |

|                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>ÉTAPE 8</b>                                                                                                                                                         | <b>Lire les étapes A, B et C avant l'injection pour savoir comment injecter le médicament correctement</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <b>Important : Ne bougez pas la seringue préremplie au moment d'insérer l'aiguille dans la peau, durant l'injection ou lorsque vous retirez l'aiguille de la peau.</b> |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|                                                                                       | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tenez la seringue préremplie par la collerette bleue. Évitez de toucher la tête du piston.</li> <li>• À l'aide d'un mouvement rapide et direct, insérez l'aiguille dans le bourrelet de peau à un <b>angle d'environ 45 degrés</b>.</li> <li>• <b>Ne bougez pas</b> l'aiguille au moment de l'insérer ni durant l'injection.</li> </ul>                                                                                                                              |
| <b>A Insérer l'aiguille</b>                                                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|                                                                                      | <p><b>Pour injecter Spevigo :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Appuyez lentement sur la tête du piston bleue avec le pouce pour pousser le plongeur à l'intérieur du corps de la seringue.</li> <li>• Continuez d'appuyer sur la tête du piston bleue jusqu'à ce que le piston soit rendu complètement au fond du corps de la seringue.</li> </ul>                                                                                                                                            |
| <b>B Injecter le médicament</b>                                                                                                                                        | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Assurez-vous que vous ne pouvez plus pousser la tête du piston bleue plus loin, de façon à ce que <b>le protecteur de l'aiguille puisse être activé</b>.</li> </ul>                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|                                                                                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Soulevez lentement le pouce</b> de la tête du piston bleue pour retirer l'aiguille de la peau et faire rentrer l'aiguille dans le protecteur. <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Assurez-vous que la tête du piston est revenue à sa position initiale et que l'aiguille est à l'intérieur du protecteur d'aiguille.</li> <li>○ Si l'aiguille n'est pas à l'intérieur du protecteur d'aiguille, communiquez avec votre professionnel</li> </ul> </li> </ul> |
| <b>C Vérifier si l'injection est complète</b>                                                                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |

|                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                     | <p>de la santé. Il se peut que vous n'ayez pas administré une dose complète.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• En cas de saignement, appliquez un tampon d'ouate ou de gaze sur le point d'injection pendant quelques secondes.</li> <li>• <b>Ne frottez pas</b> le point d'injection.</li> <li>• Apposez un pansement adhésif au besoin.</li> </ul>                                                                                                                                                                                                                                               |
| <b>ÉTAPE 9</b>                                                                      | <b>Deuxième injection</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|    | <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Choisissez un point d'injection différent.</b><br/>Le nouveau point d'injection doit être situé au moins 2 cm à l'écart du point d'injection précédent.</li> <li>• <b>Prenez la deuxième seringue préremplie.</b></li> <li>• <b>Répétez immédiatement les étapes 4 à 8.</b></li> <li>• Passez ensuite à l'étape 10.</li> </ul> <p><b>Important : Vous devez injecter le contenu des deux seringues préremplies de Spevigo pour obtenir une dose complète.</b></p>                                                                                                 |
| <b>ÉTAPE 10</b>                                                                     | <b>Élimination des seringues préremplies de Spevigo et des capuchons utilisés</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|  | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Jetez les seringues et les capuchons utilisés dans un contenant pour objets tranchants immédiatement après l'utilisation.</li> <li>• <b>Ne jetez pas</b> les seringues préremplies dans les ordures ménagères.</li> <li>• Votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière vous expliquera comment retourner le contenant pour objets tranchants une fois qu'il est plein.</li> <li>• <b>Ne réutilisez pas</b> les seringues préremplies.</li> </ul> <p><b>Important : Toujours garder le contenant pour objets tranchants hors de la portée des enfants.</b></p> |

Vous avez besoin d'aide?



Communiquez avec votre médecin si vous avez des questions. Vous pouvez également consulter le site Web du fabricant ([www.boehringer-ingelheim.ca](http://www.boehringer-ingelheim.ca)) ou composer le 1-800-263-5103, poste 84633, si vous avez des questions ou des préoccupations.

**MODE D'EMPLOI**  
**SPEVIGO**  
**(spésolimab pour injection)**

**Injection de Spevigo par voie sous-cutanée**

**Seringue préremplie à 300 mg pour l'administration de la dose subséquente**

Ce mode d'emploi de la seringue préremplie de Spevigo contient de l'information sur la manière d'injecter Spevigo si la dose qui vous a été prescrite ou qui a été prescrite à votre enfant nécessite l'utilisation d'une (1) seringue préremplie de Spevigo.

Veuillez lire ce mode d'emploi avant d'utiliser Spevigo pour la première fois et chaque fois que vous obtenez une nouvelle ordonnance. Des nouveaux renseignements pourraient avoir été ajoutés.

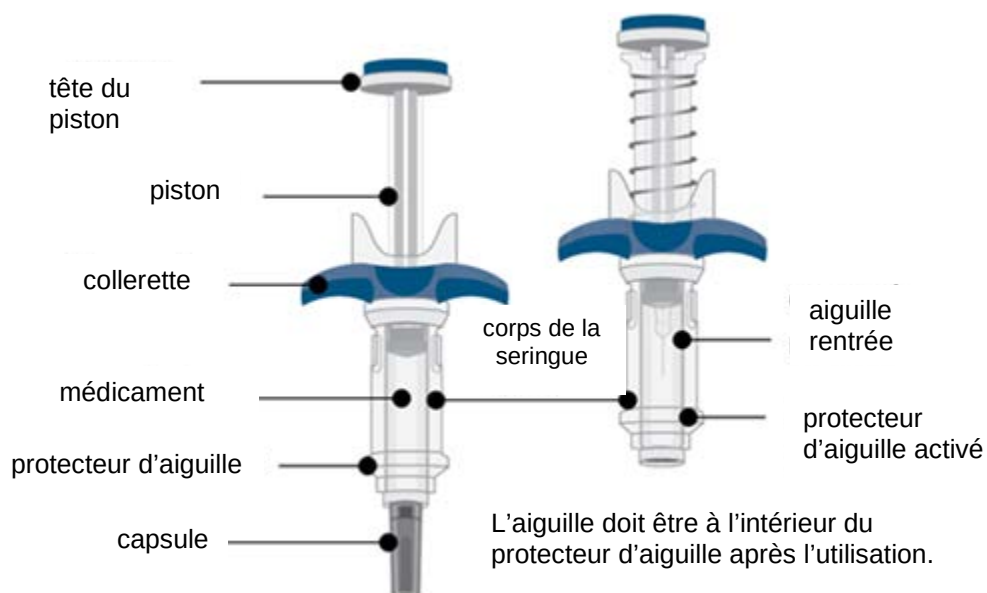
Cette information ne remplace pas la discussion que vous devriez avoir avec votre professionnel de la santé relativement à votre maladie ou votre traitement, ou à la maladie ou au traitement de votre enfant. Votre professionnel de la santé vous expliquera comment utiliser Spevigo correctement avant que vous essayiez de vous injecter le médicament ou d'injecter le médicament à votre enfant pour la première fois.

Spevigo est un produit à usage unique. **Ne pas** réutiliser la seringue préremplie.

**Familiarisez-vous avec la seringue préremplie de Spevigo**

Spevigo est fourni dans une seringue préremplie munie d'un protecteur d'aiguille. Après l'injection, l'aiguille rentrera dans le protecteur d'aiguille.

## Seringue préremplie de Spevigo avant l'utilisation et après l'utilisation avec protecteur d'aiguille activé.



### Information importante à savoir avant d'injecter Spevigo par seringue préremplie :

#### Seringue préremplie à 300 mg pour l'administration de la dose subséquente

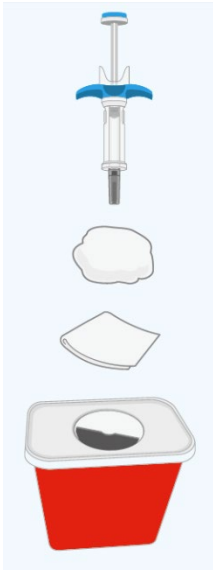
- Examinez la boîte du médicament pour vérifier si on vous a remis le bon médicament et le bon nombre de seringues préremplies correspondant à la dose qui vous a été prescrite ou qui a été prescrite à votre enfant, pour détecter tout dommage et pour vérifier la date d'expiration.
- **N'utilisez pas** Spevigo si le liquide est trouble ou contient des flocons ou des grosses particules.
- **N'utilisez pas** Spevigo si la **date d'expiration (EXP)** est passée.
- **N'utilisez pas** Spevigo si vous avez échappé la seringue préremplie.
- **Ne retirez** le capuchon de l'aiguille qu'immédiatement avant l'injection.
- Injectez Spevigo sous la peau (injection sous-cutanée) soit dans le haut des cuisses ou dans l'abdomen. **N'injectez pas** Spevigo dans une autre partie du corps.

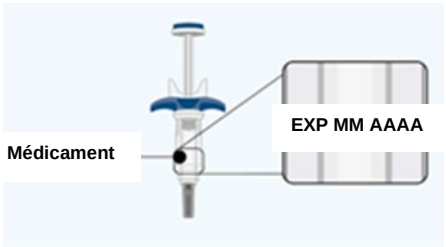
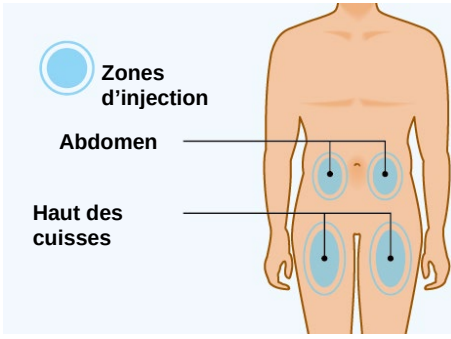
#### Conservation de Spevigo :

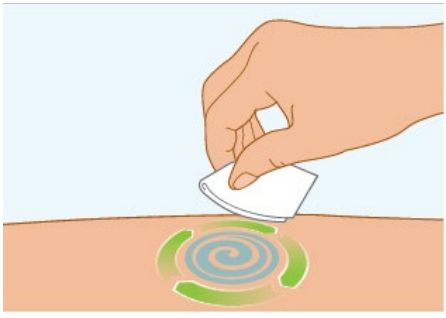
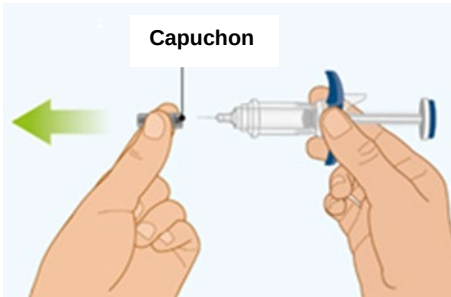
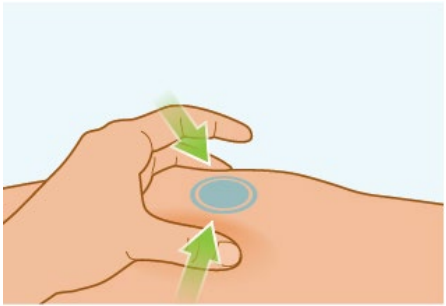
- Au besoin, la seringue préremplie de **Spevigo** à 300 mg peut être conservée à la température de la pièce, jusqu'à un maximum de 30 °C, pendant une période maximum de 14 jours.

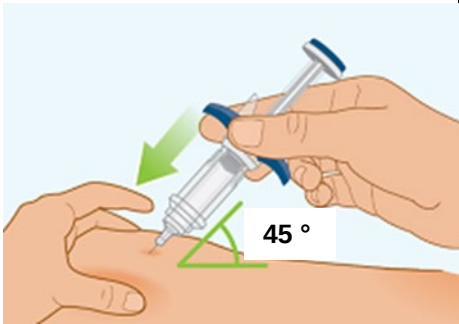
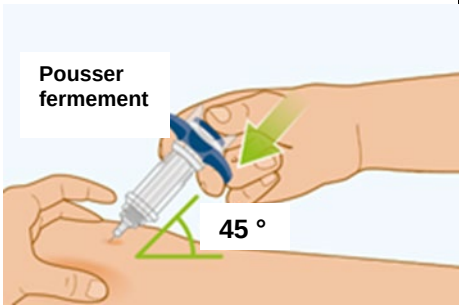
- Jeter la seringue préremplie de **Spevigo** à 300 mg si elle est restée à la température de la pièce, jusqu'à un maximum de 30 °C, pendant plus de 14 jours.

**Gardez Spevigo et tous les médicaments hors de la portée et de la vue des enfants.**

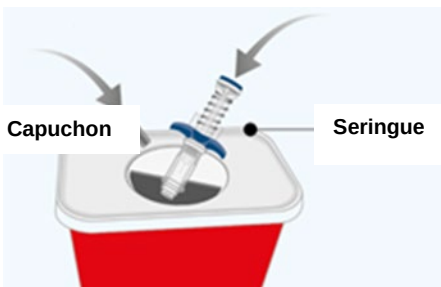
| Seringue préremplie à 300 mg pour l'administration de la dose subséquente                                                                                                                                                                                                                                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>ÉTAPE 1</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | <b>Préparer le matériel</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|  <p>1 seringue préremplie de Spevigo</p> <p>1 tampon d'ouate ou de gaze (non inclus)</p> <p>1 tampon imbibé d'alcool (non inclus)</p> <p>1 contenant pour objets tranchants (non inclus)</p>                                                   | <ul style="list-style-type: none"> <li>Sortez la boîte de Spevigo du réfrigérateur et retirez la seringue préremplie de la boîte.</li> <li>Rassemblez le matériel indiqué et placez le tout sur une surface de travail propre et plane, dans un endroit bien éclairé.</li> <li>Si vous n'avez pas tout le matériel indiqué, communiquez avec votre pharmacien.</li> </ul> <p>Voir l'étape 9 : « <b>Élimination de la seringue préremplie de Spevigo et du capuchon utilisés.</b> »</p>                                       |
| <b>ÉTAPE 2</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | <b>Préparer l'injection de Spevigo</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| <div> <div> <p>Laisser le médicament atteindre la température de la pièce</p>  <p>15-30 minutes</p> </div> <div> <p>Se laver les mains</p>  </div> </div> | <ul style="list-style-type: none"> <li>Attendez 15 à 30 minutes, le temps que le médicament arrive à la température de la pièce, afin d'éviter toute sensation désagréable durant l'injection.</li> <li><b>N'accélérez pas</b> le processus de réchauffement, comme par exemple, mettre la seringue au micro-ondes ou dans de l'eau chaude.</li> <li><b>Ne pas</b> laisser la seringue préremplie à la lumière directe du soleil.</li> <li>Lavez-vous bien les mains à l'eau et au savon, puis essuyez vos mains.</li> </ul> |

| ÉTAPE 3                                                                             | Examiner la seringue préremplie                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|    | <p><b>Vérifier la seringue préremplie :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Vérifiez si le nom du médicament et la dose indiqués sur la seringue préremplie correspondent à ce qui est indiqué sur votre ordonnance ou celle de votre enfant.</li> <li>• Vérifiez la date d'expiration sur la seringue préremplie. <b>Ne pas</b> utiliser si la date d'expiration (EXP) est passée.</li> <li>• Examinez la seringue préremplie pour détecter tout dommage, craquelures et fuite. <b>Ne pas</b> utiliser si la seringue préremplie semble porter des traces de craquelures, de bris ou de fuite.</li> <li>• Vérifiez si le médicament dans la seringue préremplie est incolore à légèrement jaunâtre. Il se peut que le médicament contienne de minuscules particules blanches ou transparentes. <b>N'utilisez pas</b> la seringue si le médicament est trouble ou si vous voyez des flocons ou de grosses particules.</li> <li>• La présence de bulles d'air est normale; il n'est pas nécessaire d'enlever les bulles d'air.</li> </ul> |
| ÉTAPE 4                                                                             | Choisir le point d'injection                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|  | <p>Choisissez un point d'injection.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Vous pouvez choisir un point d'injection sur : <ul style="list-style-type: none"> <li>o le <b>haut des cuisses</b> ou</li> <li>o l'<b>abdomen</b>, mais à plus de 5 cm autour du nombril</li> </ul> </li> <li>• Choisissez un <b>endroit différent</b> pour chaque injection, au moins 2 cm à l'écart du point d'injection précédent.</li> <li>• <b>Ne pas</b> injecter trop près de la taille ou du nombril.</li> <li>• <b>Ne pas</b> injecter là où la peau est sensible, meurtrie, rouge ou dure.</li> <li>• <b>Ne pas</b> injecter au travers de vêtements.</li> </ul>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |

|                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>ÉTAPE 5</b>                                                                      | <b>Nettoyer le point d'injection</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|    | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Nettoyez le point d'injection avec un tampon imbibé d'alcool et laissez sécher à l'air.</li> <li>• <b>Ne pas</b> toucher cette zone de la peau avant l'injection.</li> <li>• <b>Ne pas</b> éventer ni souffler sur la peau nettoyée.</li> </ul>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <b>ÉTAPE 6</b>                                                                      | <b>Retirer le capuchon</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|    | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tenez la seringue préremplie par la collerette d'une main. Avec l'autre main, tirez fermement sur le capuchon. <ul style="list-style-type: none"> <li>○ <b>Ne pas</b> tirer ni tenir le piston.</li> <li>○ <b>Ne pas</b> tourner le capuchon, ce qui pourrait endommager l'aiguille.</li> <li>○ <b>Ne pas utiliser la seringue préremplie si l'aiguille est courbée ou endommagée. Si l'aiguille est accidentellement courbée, n'essayez pas de remettre l'aiguille droit.</b></li> </ul> </li> <li>• <b>Passez à l'étape suivante immédiatement après avoir retiré le capuchon.</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>○ <b>Ne pas tenter de remettre le capuchon sur l'aiguille, pour éviter toute blessure avec l'aiguille.</b></li> <li>○ <b>Ne pas toucher l'aiguille ni toucher quoi que ce soit avec l'aiguille avant l'injection.</b></li> </ul> </li> </ul> |
| <b>ÉTAPE 7</b>                                                                      | <b>Pincer la peau</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|  | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pincez doucement la peau nettoyée autour du point d'injection et tenez fermement.</li> <li>• Continuez de pincer la peau durant l'injection au complet.</li> <li>• Ne relâchez la peau <b>que</b> lorsque vous avez terminé l'étape 8C « <b>Vérifier si l'injection est complète</b> ».</li> </ul>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |

|                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p><b>ÉTAPE 8</b></p>                                                                                                                                                         | <p>Revoir les étapes A, B et C avant l'injection pour savoir comment injecter le médicament correctement</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| <p><b>Important : Ne bougez pas la seringue préremplie au moment d'insérer l'aiguille dans la peau, durant l'injection ou lorsque vous retirez l'aiguille de la peau.</b></p> |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|  <p><b>A Insérer l'aiguille</b></p>                                                          | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tenez la seringue préremplie par la collerette</li> <li>• <b>Évitez</b> de toucher la tête du piston.</li> <li>• À l'aide d'un mouvement rapide et direct, insérez l'aiguille dans la peau pincée à un <b>angle d'environ 45 degrés</b>.</li> <li>• <b>Ne bougez pas</b> l'aiguille au moment de l'insérer ni durant l'injection.</li> </ul>                                                                                                                                |
|  <p><b>B Injecter le médicament</b></p>                                                     | <p><b>Pour injecter Spevigo :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Appuyez lentement sur la tête du piston avec le pouce pour pousser le plongeur à l'intérieur du corps de la seringue.</li> <li>• Continuez d'appuyer sur la tête du piston jusqu'à ce que le piston soit rendu complètement au fond du corps de la seringue.</li> <li>• Assurez-vous que vous ne pouvez plus pousser la tête du piston plus loin, de façon à ce que <b>le protecteur de l'aiguille puisse être activé</b>.</li> </ul> |



|                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  <p><b>C Vérifier si l'injection est complète</b></p> | <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Soulevez lentement le pouce</b> de la tête du piston pour retirer l'aiguille de la peau et faire rentrer l'aiguille dans le protecteur. <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Assurez-vous que la tête du piston est revenue à sa position initiale et que l'aiguille est à l'intérieur du protecteur d'aiguille.</li> <li>○ Si l'aiguille n'est pas à l'intérieur du protecteur d'aiguille, communiquez avec votre professionnel de la santé. Il se peut que vous n'ayez pas administré une dose complète.</li> </ul> </li> <li>• En cas de saignement, appliquez un tampon d'ouate ou de gaze sur le point d'injection pendant quelques secondes.</li> <li>• <b>Ne frottez pas</b> le point d'injection.</li> <li>• Apposez un pansement adhésif au besoin.</li> </ul> |
| <p><b>ÉTAPE 9</b></p>                                                                                                                  | <p><b>Élimination de la seringue préremplie de Spevigo et du capuchon utilisés</b></p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|                                                      | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Jetez la seringue et le capuchon utilisés dans un contenant pour objets tranchants immédiatement après l'utilisation.</li> <li>• <b>Ne jetez pas</b> la seringue préremplie dans les ordures ménagères.</li> <li>• Votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière vous expliquera comment retourner le contenant pour objets tranchants une fois qu'il est plein.</li> <li>• <b>Ne réutilisez pas</b> la seringue préremplie.</li> </ul> <p><b>Important : Toujours garder le contenant pour objets tranchants hors de la portée des enfants.</b></p>                                                                                                                                                                                                                     |

Vous avez besoin d'aide?

Communiquez avec votre médecin si vous avez des questions. Vous pouvez également consulter le site Web du fabricant ([www.boehringer-ingelheim.ca](http://www.boehringer-ingelheim.ca)) ou composer le 1-800-263-5103, poste 84633, si vous avez des questions ou des préoccupations.