



Inscription au service de perfusion Ocrevus®

veuillez contacter par e-mail:
contact@mediservice.ch

MediService AG
Ausserfeldweg 1
4528 Zuchwil
Tél.: 032 686 20 20
Fax: 032 686 20 30

Données du médecin (éventuellement avec cachet)	
Prénom/nom:	Tél.:
Cabinet médical/clinique:	ZSR:
Rue/n°:	Fax:
NPA/Localité:	E-mail:
Données du patient (éventuellement avec étiquette pour le patient)	
Prénom/nom:	Tél.:
Rue/n°:	Langue: D <input type="checkbox"/> F <input type="checkbox"/> I <input type="checkbox"/>
NPA/Localité:	Date de naissance:
E-mail:	

Perfusion OCREVUS®:

Par la présente, je confirme que la procédure de perfusion d'OCREVUS® dans mon cabinet médical est déléguée à MediService Home Care. La pharmacie spécialisée de MediService AG s'assure que seuls les personnels soignants ayant une formation spécialisée (soins en anesthésie, soins intensifs ou en cas d'urgence) réalisent des perfusions et des traitements intraveineux.

L'administration d'OCREVUS® et des prémédications nécessaires a lieu conformément à l'information professionnelle suisse. Veuillez noter qu'OCREVUS® et les médicaments correspondants pour la prémédication ainsi que le matériel pour la perfusion doivent être disponibles lors de la visite prévue pour la perfusion.

OCREVUS® (ocrelizumab). Anticorps monoclonal humanisé recombinant (anti-CD20). I: Patients adultes atteints de formes actives de sclérose en plaques (SEP) récurrente. Patients adultes atteints de sclérose en plaques primaire progressive (SEP-PP) pour ralentir la progression de la maladie et réduire l'aggravation de la vitesse de marche. D: Dose initiale: 600 mg sur deux flacons i.v. séparés perfusions de 300 mg à deux semaines d'intervalle. Doses suivantes: Dose unique de 600 mg tous les 6 mois. Prémédication méthylprednisolone 100 mg i.v. ou équivalent et antihistaminique avant chaque perfusion. CI: Hypersensibilité à l'ocrelizumab ou à l'un des excipients, insuffisance cardiaque sévère (stade IV de la NYHA), immunosuppression sévère, infection active, affection maligne active en cours à l'exception du carcinome basocellulaire cutané, début du traitement pendant la grossesse. PC: Réactions liées à la perfusion: En cas de symptômes pulmonaires sévères (bronchospasme, exacerbation de l'asthme), interrompre immédiatement et définitivement la perfusion; une baisse de la pression artérielle peut survenir au cours de chaque perfusion d'Ocrevus et envisager par conséquent d'interrompre le traitement antihypertenseur 12 heures avant et pendant chaque perfusion. Réactions d'hypersensibilité: Surviennent, mais en général pas pendant la première perfusion. Dans ce cas, arrêter immédiatement et définitivement la perfusion. Infections: Ne pas administrer en cas d'infection active sévère (tuberculose, septicémie, infections opportunistes, par exemple) ni en cas d'immunodéficience sévère (taux de CD4 ou de CD8 fortement réduit, par exemple). En cas d'infection active par la perfusion d'Ocrevus, attendre la guérison de l'infection. Jusqu'à présent, aucun cas de LEMP n'a été observé au cours des études cliniques menées avec Ocrevus. En cas de LEMP, le traitement doit être définitivement arrêté. Réaliser le dépistage du VHB chez tous les patients avant le début du traitement par Ocrevus. Immunosuppresseurs: A l'exception des corticostéroïdes utilisés pour le traitement symptomatique des poussées, aucune recommandation n'est formulée en faveur de l'utilisation simultanée d'autres immunosuppresseurs et d'Ocrevus. Vaccinations: Vérifier le statut vaccinal des patients et tenir compte des recommandations en vigueur en matière de vaccinations préventives avant le traitement par Ocrevus; achever les vaccinations au moins 6 semaines avant la première administration d'Ocrevus. Aptitude à la conduite: Tenir compte de l'influence de la prémédication par des antihistaminiques. IA: Aucune étude formelle sur les interactions médicamenteuses n'a été réalisée. Un risque d'interactions avec des médicaments coadministrés ne peut pas être exclu. G/A: Ne pas utiliser Ocrevus pendant la grossesse, sauf si le bénéfice potentiel pour la mère est supérieur au risque potentiel pour le fœtus. Interrompre l'allaitement pendant le traitement par l'ocrelizumab. EI: Très fréquents: Réactions liées à la perfusion, infections des voies respiratoires supérieures, rhinopharyngite, grippe, diminution des taux sériques d'IgM. Fréquents: Bronchite, sinusite, gastro-entérite, infection virale, herpès buccal, infection des voies respiratoires, cellulite, zona, conjonctivite, toux, catarrhe, baisse des taux sériques d'IgG. P: 1 flacon de 10 ml contient 300 mg d'ocrelizumab. Cat. de remise: A. Mise à jour: Juin 2017. Pour de plus amples informations, veuillez consulter l'information professionnelle publiée sur le site www.swissmedinfo.ch.

Signature du médecin	Important: Par sa signature, le médecin confirme que le patient a approuvé l'accompagnement thérapeutique via MediService et que les données du médecin (sans nom de patient) peuvent être transmises au fabricant du médicament à des fins statistiques ainsi qu'en cas d'effets indésirables.
Date Cachet/Signature	