

Sclérose en plaques

Traitement par MAVENCLAD® 10 mg

(Cladribine - MERCK)

Disponible en France depuis mars 2021



Cette plaquette a été réalisée par la filière SEP de



Dans quel cas MAVENCLAD® est-il utilisé ?

MAVENCLAD® est utilisé pour le traitement des patients adultes atteints de : **Formes actives de sclérose en plaques récurrente (SEP-RR)**.

Comment agit-il ?

Le MAVENCLAD va provoquer une élimination transitoire du nombre de globules blancs (lymphocytes B et T). Le système immunitaire va donc se reconstituer et sera moins « agressifs », ce qui va limiter d'éventuelles poussées et diminuer l'évolution de la maladie.

Comment est-il administré ?

Un comprimé par jour à heure régulière pour éviter les oublis (à prendre pendant ou en dehors des repas). Ne prenez pas Mavenclad® et d'autres traitements médicamenteux simultanément, car ils pourraient interagir dans votre estomac.

Espacer donc la prise d'au moins 3h.

2 cycles de traitement réparti en 2 ans.

- **Année 1 :**
 - **5 jours** de traitement le 1^{er} mois.
 - **5 jours** de traitement 28 jours plus tard.
- **Année 2 :**
 - **5 jours** de traitement le 1^{er} mois.
 - **5 jours** de traitement 28 jours plus tard.

Le dosage du traitement sera adapté en fonction de votre poids.

Que faire avant l'instauration du traitement ?

Votre neurologue s'assurera de :

- L'absence d'insuffisance rénale,
- L'absence de traitement concomitant,
- L'absence d'une grossesse,
- La mise à jour du calendrier vaccinal.

Si un vaccin est requis, voici **les délais à respecter avant de débiter le MAVENCLAD®** :

- **Grippe : pas de délai minimum**
- **Hépatite B : un schéma rapide peut être proposé (J0, J7, J21) à terminer au moins 2 semaines avant le premier cycle. Penser au rappel à M12 (4 semaines avant le deuxième cycle).**
- **VZV : contre-indiqué sous immunosuppresseur, 2 injections espacées de 4 à 8 semaines à réaliser au moins 4 semaines avant le premier cycle de MAVENCLAD®.**

Contre-indications

Le traitement est **contre indiqué pendant la grossesse.**

Les **femmes et hommes** en âges de procréer doivent utiliser une **contraception pendant le traitement** jusqu'à 6 mois après la dernière prise du traitement

En cas de projet de grossesse, parlez-en avec votre neurologue.

L'allaitement est **contre indiqué pendant le traitement.**



Quels sont les effets indésirables éventuels ?

- Lymphopénie (diminution des globules blancs)
- Zona

Quelle surveillance ?

- Surveillance biologique à faire en laboratoire ou par infirmière à domicile à 2 et 6 mois de l'année 1 et 2.

Que faire en cas d'oubli ?

En cas d'oubli d'une prise, prenez-le comprimé dès que vous vous en apercevez.

Si la dose oubliée n'a pu être prise le jour de l'oubli, elle sera à prendre le jour suivant la fin de traitement prévue initialement (traitement prolongé d'un jour).

Si deux doses consécutives sont oubliées, la même règle s'applique et la semaine de traitement devra être prolongée de deux jours.

Ne doublez pas la dose suivante pour compenser l'oubli.

Information Pratique?

Le traitement Mavenclad® est conditionné dans une boîte équipée d'un système de **sécurité pour les enfants**.

Il existe 3 types de boîtes :

Une boîte de 1 comprimé (comprenant 1 comprimé et 7 alvéoles vides)

Une boîte de 4 comprimés (comprenant 4 comprimés et 4 alvéoles vides)

Une boîte de 6 comprimés (comprenant 6 comprimés et 2 alvéoles vides)

Les comprimés sont **non pelliculés** ce qui signifie que le principe actif du traitement peut se déposer sur les surfaces en contact avec le traitement. **Eviter de toucher le traitement** (sinon laver vous les mains et nettoyez bien les surfaces qui ont été en contact).

Ne pas prendre Mavenclad® avec d'autres traitements médicamenteux, car ils pourraient interagir dans votre estomac.

Espacer donc la prise d'au moins 3h avant ou 3h après.

Ce document est rédigé dans un but pédagogique, avec un langage accessible à tous, pour mémoriser les principales caractéristiques du médicament. Pour une information complète se reporter à la fiche RCP (Résumé des Caractéristiques du Produit) ou au site internet :

<http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/>

Cette plaquette a été mise à jour en mars 2021.