



ZOLGENSMA[®] ▼ (onasemnogene abeparvovec)

Guide à destination des professionnels de santé

Ce guide a été conçu pour aider les professionnels de santé amenés à prescrire, délivrer et administrer Zolgensma[®]. Il a pour but de les informer sur les principaux risques liés au traitement par Zolgensma[®] que sont l'hépatotoxicité et la microangiopathie thrombotique, et de leur donner les recommandations à prendre en compte avant, pendant et après le traitement afin de réduire ces risques.

Ce guide ne se substitue pas au Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de Zolgensma[®], qui doit être lu attentivement.

ZOLGENSMA[®] est indiqué dans le traitement :

- des patients atteints d'amyotrophie spinale (SMA) 5q avec une mutation bi-allélique du gène *SMN1* et ayant un diagnostic clinique de SMA de type 1, ou
- des patients atteints de SMA 5q avec une mutation bi-allélique du gène *SMN1* et jusqu'à trois copies du gène *SMN2*.

Le traitement doit être instauré et administré dans un milieu hospitalier et supervisé par un médecin expérimenté dans la prise en charge des patients atteints de SMA.

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Les professionnels de la santé doivent déclarer tout effet indésirable suspecté.

Diffusé sous l'autorité de l'ANSM - 279324 – version 1 – 07/2023



Veillez lire attentivement ce guide avant toute utilisation de Zolgensma®.

Il a été conçu pour vous aider à comprendre et réduire les principaux risques associés à un traitement par Zolgensma® :

- **Hépatotoxicité**
- **Microangiopathie thrombotique**

Pour toutes questions ou préoccupations au sujet de Zolgensma®, veuillez vous référer au RCP de ce produit ou en parler à votre contact Novartis.

Contacts utiles

Que trouver dans ce guide ?

Principaux risques associés à un traitement par Zolgensma®	4
• Hépatotoxicité	4
• Microangiopathie thrombotique	4
Recommandations	6
• Avant le début du traitement	6
• Au moment de la perfusion	10
• Après la perfusion et surveillance	13
Calendrier des bilans sanguins	16
Checklist récapitulative	19

Principaux risques associés à un traitement par Zolgensma®

Informations de sécurité importantes

Les principaux risques, identifiés comme étant importants, associés à un traitement par Zolgensma®, sont décrits ci-dessous.

Veillez noter que les informations de sécurité à prendre en compte lors d'un traitement par Zolgensma® ne sont pas limitées aux risques présentés dans ce guide.

Veillez lire attentivement le RCP de Zolgensma® afin d'obtenir toutes les informations sur la sécurité d'emploi de ce produit.



Hépatotoxicité

Suite au traitement par Zolgensma®, une hépatotoxicité d'origine immunitaire se manifeste généralement par des taux élevés d'alanine aminotransférase (ALAT) et/ou d'aspartate aminotransférase (ASAT).

Une atteinte hépatique aiguë grave et une insuffisance hépatique aiguë, incluant des cas d'issue fatale, ont été rapportées suite à l'administration de Zolgensma®, généralement dans les 2 mois suivant la perfusion et malgré la prise de corticoïdes avant et après la perfusion.

L'hépatotoxicité d'origine immunitaire peut nécessiter un ajustement du traitement immunomodulateur, notamment une prolongation de la durée du traitement immunomodulateur, une augmentation de la dose ou une réduction plus progressive de la corticothérapie.



Microangiopathie thrombotique

Zolgensma® peut augmenter le risque de microangiopathie thrombotique (MAT), généralement au cours des deux premières semaines après la perfusion.

La MAT est une pathologie aiguë menaçant le pronostic vital, caractérisée par une thrombopénie et une anémie hémolytique microangiopathique. Des cas d'issue fatale ont été rapportés. Une atteinte rénale aiguë a également été observée. Dans certains cas, une activation concomitante du système immunitaire (par exemple du fait d'une infection, vaccination) a également été signalée comme un déclencheur possible.

Si les patients présentent des signes cliniques, des symptômes ou des résultats de laboratoire évocateurs d'une MAT, une prise en charge clinique immédiate et spécialisée doit être mise en place.

Veillez-vous référer à la rubrique 4.4 du RCP pour plus d'informations sur les mises en garde et les précautions d'emploi de Zolgensma®



Autres mises en garde et précautions d'emploi associées à un traitement par Zolgensma® :

- Thrombopénie

- Des diminutions transitoires du taux de plaquettes moyen par rapport à la valeur initiale, dont certaines répondaient aux critères de thrombopénie, ont été rapportées dans les études cliniques avec Zolgensma®.

- Elévation de la Troponine I

- Des augmentations du taux de troponine I cardiaque ont été rapportées après la perfusion de Zolgensma®.

Veillez noter que les informations de sécurité à prendre en compte lors d'un traitement par Zolgensma® ne sont pas limitées aux risques présentés ci-dessus.

Veillez lire attentivement le RCP de Zolgensma® afin d'obtenir toutes les informations sur la sécurité d'emploi de ce produit.

Recommandations

1. Avant le début du traitement

Informez le(s) aidant(s) des principaux risques associés à Zolgensma® et de leurs signes et symptômes, comprenant mais sans s'y limiter, la microangiopathie thrombotique, l'insuffisance hépatique et la thrombocytopénie.



Bilan biologique initial

Un développement d'anticorps anti-AAV9 peut se produire après une exposition naturelle.

Une recherche d'anticorps anti-AAV9 doit être réalisée chez les patients avant le traitement par Zolgensma® à l'aide d'un test validé. Une nouvelle analyse peut être effectuée si le titre d'anticorps anti-AAV9 rapporté est supérieur à 1:50.

On ne sait pas encore si ou dans quelles conditions Zolgensma® peut être administré de manière sûre et efficace en présence de titres d'anticorps AAV9 supérieurs à 1:50.

Avant l'administration de Zolgensma®, un bilan biologique initial incluant ce qui suit doit être réalisé, mais sans y être limité :

- Recherche d'anticorps anti-AAV9 à l'aide d'un dosage validé de façon appropriée ;
- Fonction hépatique : alanine aminotransférase (ALAT), aspartate aminotransférase (ASAT), bilirubine totale, albumine, temps de prothrombine, temps de céphaline activée (TCA) et rapport international normalisé (INR) ;
- Dosage de la créatinine ;
- Numération formule sanguine (comprenant le taux d'hémoglobine et la numération plaquettaire) ;
- Dosage de la troponine I.

La nécessité d'une surveillance étroite de la fonction hépatique et des taux de plaquettes et de troponine I après l'administration et la nécessité d'une corticothérapie doivent être prises en compte pour programmer le moment du traitement par Zolgensma®.

Des analyses de sang seront également effectuées à intervalles réguliers pendant au moins 3 mois après la perfusion de Zolgensma®.

Veuillez-vous référer aux pages 16 à 18 de ce guide pour le calendrier détaillé des bilans sanguins.

Informer le(s) aidant(s) de la nécessité d'effectuer des bilans sanguins réguliers.

Le(s) aidant(s) doivent être informés que des bilans sanguins seront nécessaires pendant au moins 3 mois après le traitement par Zolgensma®. Il est important de respecter le calendrier des bilans sanguins pour obtenir les meilleurs résultats possibles pour le patient. Les dates et heures de rendez-vous doivent être convenues et réservées avant le début du traitement.

Prise des corticoïdes

Une réponse immunitaire à la capsid de l'AAV9 se produira après l'administration de Zolgensma®, entraînant :



des élévations
des transaminases
hépatiques



des élévations
de la troponine I



une diminution
des plaquettes

Pour diminuer la réponse immunitaire, une immunomodulation par corticoïdes est recommandée.



24 heures avant la perfusion de Zolgensma®, il est recommandé d'instaurer un traitement par corticoïdes. La prescription initiale suivante est recommandée :

Prednisolone 1 mg/kg/jour (ou équivalent si un autre corticoïde est utilisé) par voie orale.

Informer le(s) aidant(s) de l'importance de la corticothérapie.

Informer le(s) aidant(s) de l'urgence de vous signaler tout vomissement, afin d'être certain que le patient ne manque pas une prise de corticoïde.

Recommandations

1. Avant le début du traitement (suite)

À tout moment, si les patients ne répondent pas de façon adéquate à l'équivalent d'1 mg/kg par jour de prednisolone orale, selon l'évolution clinique, un hépato-gastroentérologue pédiatrique doit être consulté rapidement et un ajustement du traitement immunomodulateur doit être envisagé, par exemple en augmentant la dose de corticoïdes, en prolongeant la durée ou en réduisant plus progressivement les doses pendant la période d'arrêt progressif de la corticothérapie.



État de santé général

En raison d'un risque augmenté de réponse immunitaire systémique sévère, il est recommandé que l'état de santé général des patients soit cliniquement stable (par exemple hydratation et état nutritionnel, absence d'infection) avant la perfusion de Zolgensma®.

Informez le(s) aidant(s) de la nécessité d'une vigilance accrue pour la prévention, la surveillance et la prise en charge d'une infection avant et après la perfusion de Zolgensma®.

L'aidant doit :

- être informé des signes et symptômes évocateurs d'une infection (par exemple : toux, respiration sifflante, éternuements, écoulement nasal, mal de gorge ou fièvre). Si le patient présente l'un de ces signes ou symptômes, il doit vous contacter d'urgence.
- suivre les recommandations de prévention des infections en évitant les situations qui pourraient augmenter le risque de contamination du patient, par exemple en pratiquant une bonne hygiène des mains, en respectant les règles d'hygiène en cas de toux/d'éternuement et en limitant les contacts potentiels.

Dans le cas d'infections aiguës ou d'infections chroniques actives non contrôlées, le traitement doit être reporté jusqu'à ce que l'infection soit résolue et que le patient soit cliniquement stable.



Calendrier de vaccination

Avant le début du traitement, il convient d'évaluer le calendrier de vaccination du patient.

Si possible, le calendrier de vaccination doit être adapté par rapport à l'administration concomitante de corticoïdes avant et après la perfusion de Zolgensma®.

Une prophylaxie saisonnière contre les infections par le virus respiratoire syncytial (VRS) est recommandée. Les vaccins à virus vivant tels que le vaccin ROR (Rougeole, Oreillons, Rubéole) et le vaccin contre la varicelle ne doivent pas être administrés chez les patients recevant une dose immunosuppressive de corticoïdes (c'est-à-dire ≥ 2 semaines d'administration quotidienne de 20 mg ou 2 mg/kg de poids corporel de prednisone ou équivalent).



Poids

Le patient recevra une dose nominale de $1,1 \times 10^{14}$ vg/kg de Zolgensma®. Le volume total est déterminé en fonction du poids du patient. Le patient doit être pesé avant le traitement pour s'assurer qu'il reçoive la bonne dose.

Recommandations

2. Au moment de la perfusion



État de santé général

Vérifier si l'état de santé général du patient est compatible avec la perfusion (notamment résolution des infections) ou si un report est justifié.

Le traitement ne doit pas être instauré en même temps qu'une infection active, qu'elle soit aiguë (telle qu'une infection respiratoire aiguë ou une hépatite aiguë) ou chronique non contrôlée (telle qu'une hépatite B chronique active), jusqu'à ce que l'infection soit résolue. Si le patient présente des signes ou des symptômes évocateurs d'une infection, le traitement doit être reporté.

En cas d'infections aiguës ou chroniques actives non contrôlées, le traitement doit être différé jusqu'à ce que l'infection soit résolue et que le patient soit cliniquement stable.



Poids du patient

Le dosage de Zolgensma® est basé sur le poids.

S'il y a un délai entre la commande de Zolgensma® et la perfusion, il peut être nécessaire de peser à nouveau le patient pour s'assurer que la dose de Zolgensma® est la bonne.

Contactez immédiatement Novartis si vous êtes préoccupé par un changement de poids du patient depuis la commande du traitement.





Prise des corticoïdes

S'assurer que la corticothérapie a été commencée 24 heures avant la perfusion de Zolgensma®.

Pour atténuer la réponse immunitaire, le patient doit avoir commencé son traitement immunomodulateur par corticoïdes, la première dose ayant été administrée 24 heures avant la perfusion de Zolgensma®. Le jour du traitement par Zolgensma®, le patient doit poursuivre le traitement et recevoir la dose suivante de corticoïdes :

Prednisolone 1 mg/kg/jour (ou équivalent si un autre corticoïde est utilisé) par voie orale.

Le traitement immunomodulateur doit être poursuivi pendant les 28 jours suivant le jour de la perfusion de Zolgensma®. Veuillez-vous référer à la page 13 pour le dosage des corticoïdes après la perfusion.

À tout moment, si le patient ne répond pas de façon adéquate à l'équivalent d'1 mg/kg par jour de prednisolone orale, selon l'évolution clinique, un hépato-gastroentérologue pédiatrique doit être consulté rapidement et un ajustement du traitement immunomodulateur doit être envisagé, par exemple en augmentant la dose de corticoïdes, en prolongeant la durée ou en réduisant plus progressivement les doses pendant la période d'arrêt progressif de la corticothérapie.



Recommandations

2. Au moment de la perfusion (suite)



Perfusion de Zolgensma®

Zolgensma® est administré en perfusion intraveineuse unique exclusivement.

Zolgensma® doit être administré à l'aide d'un pousse-seringue en perfusion intraveineuse unique lente d'environ 60 minutes. La pose d'un cathéter secondaire de secours est recommandée en cas d'obstruction du cathéter principal.

Il ne doit être administré qu'en perfusion intraveineuse. **Il ne doit pas être administré en injection intraveineuse rapide ou en bolus.**

À la fin de la perfusion, la tubulure doit être rincée avec du sérum physiologique.

Veillez consulter la rubrique 4.2 du RCP pour des informations importantes sur le dosage et l'administration de Zolgensma®.



Zolgensma® contient un organisme génétiquement modifié. Vous devez donc prendre les précautions appropriées (gants, lunettes de sécurité, blouse et manchons) lors de la manipulation ou de l'administration de Zolgensma®.

Pour des instructions détaillées concernant la préparation, la manipulation, les moyens d'éviter une exposition accidentelle et l'élimination (y compris le traitement approprié des déchets corporels), veuillez-vous référer au RCP.

3. Après la perfusion de Zolgensma®

Prise des corticoïdes

La corticothérapie doit être poursuivie pendant au moins 2 mois et ne doit pas être diminuée avant que les taux d'ASAT/ALAT soient inférieurs à 2 fois la limite supérieure de la normale (LSN), que le taux de bilirubine totale soit normal, et que l'examen clinique soit normal.

Il peut être nécessaire de prolonger cette période jusqu'à ce que les valeurs d'ASAT et d'ALAT soient inférieures à 2 x LSN. La dose de corticoïdes administrée au patient doit alors être réduite lentement, jusqu'à ce que le traitement puisse être complètement arrêté.



La prednisolone 1 mg/kg/jour (ou l'équivalent si un autre corticoïde est utilisé) doit être administrée par voie orale pendant 28 jours après l'administration de Zolgensma®. À la fin de la période totale de 30 jours de traitement, (incluant la prise la veille de la perfusion et le jour de la perfusion), un contrôle de la fonction hépatique du patient doit être effectué.



Pour les patients dont les résultats sont normaux (examen clinique normal, bilirubine totale, et dont les valeurs d'ALAT et d'ASAT sont toutes deux inférieures à 2 x LSN à la fin de la période totale de 30 jours) :

Diminuer progressivement la prednisolone (ou équivalent) pendant 28 jours.

- Par exemple : 2 semaines à 0,5 mg/kg/jour, puis 2 semaines à 0,25 mg/kg/jour de prednisolone orale.



Pour les patients présentant des anomalies de la fonction hépatique à la fin de la période totale de 30 jours :

Poursuivre l'administration de prednisolone jusqu'à ce que les valeurs d'ASAT et d'ALAT soient inférieures à 2 x LSN et que tous les autres paramètres reviennent à la normale, puis diminuer progressivement pendant 28 jours ou plus longtemps si nécessaire.

Un hépato-gastroentérologue pédiatrique doit être consulté si le patient ne répond pas de façon adéquate à l'équivalent d'1 mg/kg/jour de prednisolone orale. Si la corticothérapie orale n'est pas tolérée, la corticothérapie par voie intraveineuse peut être envisagée en fonction de la situation clinique.

Recommandations

3. Après la perfusion de Zolgensma® (suite)

Bilans sanguins réguliers

Une surveillance étroite (clinique et biologique) et à intervalles réguliers de l'évolution du patient doit être effectuée pendant au moins 3 mois après la perfusion de Zolgensma®.



La fonction hépatique (ALAT, ASAT, bilirubine totale) doit être surveillée à intervalles réguliers pendant au moins 3 mois après la perfusion de Zolgensma®.

Les bilans doivent être effectués :

- chaque semaine le premier mois et pendant toute la période de diminution progressive de la corticothérapie,
- toutes les 2 semaines pendant un mois supplémentaire, et à chaque fois que la situation clinique le nécessite.

Les patients présentant une détérioration de leur fonction hépatique et/ou des signes ou symptômes d'une atteinte hépatique aiguë doivent être rapidement examinés par un spécialiste et étroitement surveillés.

Si les patients ne répondent pas à la corticothérapie, ou si une atteinte hépatique est suspectée, un hépato-gastroentérologue pédiatrique doit être consulté.



La numération plaquettaire doit être étroitement surveillée pendant les deux premières semaines suivant la perfusion puis à intervalles réguliers.

Après le traitement par Zolgensma®, la numération plaquettaire doit être surveillée :

- au moins une fois par semaine pendant le premier mois
- toutes les deux semaines pendant les deuxième et troisième mois, jusqu'à ce que la numération plaquettaire soit revenue à la valeur avant traitement.

En cas de suspicion de MAT, un spécialiste doit être consulté.



Le taux de troponine I doit être surveillé pendant au moins 3 mois après la perfusion de Zolgensma® ou jusqu'à ce qu'il soit revenu dans les valeurs normales pour les patients atteints de SMA.

Envisager la consultation d'un cardiologue si nécessaire.



Excrétion temporaire

Une excrétion temporaire de Zolgensma® peut se produire, essentiellement par l'intermédiaire des déchets corporels, pendant au moins 1 mois après le traitement par Zolgensma®.

Fournir aux familles et aidants des conseils pratiques concernant l'élimination des déchets corporels à suivre pendant au moins 1 mois après le traitement de l'enfant par Zolgensma®.



Porter des gants de protection en cas de contact direct avec des liquides ou des déchets corporels.



Se laver soigneusement les mains au savon et à l'eau du robinet tiède, ou avec un produit aseptisant hydro-alcoolique.



Utiliser des doubles sacs en plastique pour jeter les couches souillées et les autres déchets. Les couches jetables peuvent toujours être jetées avec les ordures ménagères.

Signalement des effets indésirables

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité.

Nous vous rappelons que tout effet indésirable doit être déclaré au Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) dont vous dépendez ou via le portail de signalement des événements sanitaires indésirables du ministère chargé de la santé <https://signalement.social-sante.gouv.fr>. Pour plus d'information, consulter la rubrique "Déclarer un effet indésirable" sur le site Internet de l'ANSM : <http://ansm.sante.fr>.

Calendrier des bilans sanguins : premier mois après le traitement par Zolgensma® (semaines 1 à 4 après la perfusion)



Bilans sanguins

Au cours du premier mois suivant le traitement par Zolgensma®, votre patient devra réaliser des bilans sanguins **hebdomadaires pour vérifier la fonction hépatique et la numération plaquettaire**. Le taux de troponine I doit être surveillé pendant au moins 3 mois ou jusqu'à ce qu'il soit revenu dans les valeurs normales pour les patients atteints de SMA. Le tableau ci-dessous peut être utilisé pour vous guider dans le calendrier des bilans sanguins.

Nombre de semaines après le traitement par Zolgensma®	Bilans sanguins
Troponine I (si le taux n'est pas revenu dans les valeurs normales les patients atteints de SMA)	
Semaine 1	Fonction hépatique Numération plaquettaire
Semaine 2	Fonction hépatique Numération plaquettaire
Semaine 3	Fonction hépatique Numération plaquettaire
Semaine 4	Fonction hépatique Numération plaquettaire

Calendrier des bilans sanguins : deuxième mois après le traitement par Zolgensma® (semaines 5 à 8 après la perfusion)



Bilans sanguins

Au cours du deuxième mois suivant le traitement par Zolgensma® et pendant toute la période de diminution progressive de la corticothérapie, votre patient devra réaliser **des bilans sanguins hebdomadaires pour vérifier la fonction hépatique. La numération plaquettaire doit être contrôlée toutes les deux semaines**, jusqu'à ce qu'elle soit revenue à la valeur avant traitement. Le taux de troponine I doit être contrôlé pendant au moins 3 mois ou jusqu'à ce qu'il soit revenu dans les valeurs normales pour les patients atteints de SMA. Le tableau ci-dessous peut être utilisé pour vous guider dans le calendrier des bilans sanguins

Nombre de semaines après le traitement par Zolgensma®	Bilans sanguins
Troponine I (si le taux n'est pas revenu dans les valeurs normales les patients atteints de SMA)	
Semaine 5	Fonction hépatique
Semaine 6	Fonction hépatique Numération plaquettaire
Semaine 7	Fonction hépatique
Semaine 8	Fonction hépatique Numération plaquettaire

Calendrier des bilans sanguins : troisième mois après le traitement par Zolgensma® (semaines 9 à 12 après la perfusion)



Bilans sanguins

Au cours du troisième mois suivant le traitement par Zolgensma®, votre patient devra réaliser des bilans sanguins réguliers pour vérifier la fonction hépatique et la numération plaquettaire (si elle n'est pas revenue à la valeur avant traitement). Le taux de troponine I doit être surveillé pendant au moins 3 mois ou jusqu'à ce qu'il soit revenu dans les valeurs normales pour les patients atteints de SMA. Le tableau ci-dessous peut être utilisé pour vous guider dans le calendrier des bilans sanguins.

Nombre de semaine après le traitement par Zolgensma®	Bilans sanguins
Troponine I (si le taux n'est pas revenu dans les valeurs normales les patients atteints de SMA)	
Semaine 10	Fonction hépatique Numération plaquettaire
Semaine 12	Fonction hépatique Numération plaquettaire

Après le troisième mois, des bilans biologiques et des contrôles supplémentaires peuvent être nécessaires dans certains cas, comme indiqué ci-dessous.

- La fonction hépatique doit continuer à être contrôlée chaque semaine jusqu'à la fin de la réduction progressive des corticostéroïdes et à chaque fois que la situation clinique le nécessite.
- La numération plaquettaire doit continuer à être surveillée toutes les 2 semaines jusqu'à ce qu'elle revienne à la valeur avant traitement.
- Le taux de troponine I doit être surveillé jusqu'à ce qu'il soit revenu dans les valeurs normales pour les patients atteints de SMA.

Checklist récapitulative

La liste ci-dessous récapitule les recommandations à respecter avant le début du traitement, au moment de la perfusion et après la perfusion de Zolgensma®, afin de réduire les risques éventuels associés au traitement par Zolgensma® :

Avant le début du traitement :

- Informer le(s) aidant(s) :
 - Des principaux risques liés à un traitement par Zolgensma® et de leurs signes et symptômes, incluant la MAT, l'insuffisance hépatique et la thrombopénie
 - Des modalités d'élimination des déchets corporels
 - De la nécessité de réaliser des bilans sanguins régulièrement
 - De l'importance de la corticothérapie
 - De la nécessité d'une vigilance accrue pour la prévention, la surveillance et la prise en charge d'une infection avant et après la perfusion
- Réaliser des bilans sanguins, incluant une recherche d'anticorps anti AAV9 pour établir les valeurs initiales ;
- Administrer une dose de corticoïdes pour atténuer la réponse immunitaire ;
- Analyser le calendrier de vaccinations du patient pour décider s'il doit être adapté ;
- Vérifier l'état de santé général du patient, car le traitement doit être reporté en cas de signes ou de symptômes évocateurs d'une infection ;
- Vérifier le poids du patient pour s'assurer qu'il reçoive la bonne dose de Zolgensma®.

Au moment de la perfusion

- Vérifier si l'état de santé général du patient est compatible avec la perfusion (notamment résolution des infections) ou si un report est justifié ;
- Vérifier que la corticothérapie a été débutée avant la perfusion de Zolgensma® et administrer la dose suivante pour diminuer la réponse immunitaire ;
- Vérifier le poids du patient pour s'assurer qu'il reçoive la bonne dose de Zolgensma® ;
- La perfusion de Zolgensma® est administrée une seule fois ;
- La manipulation appropriée de Zolgensma® doit être respectée.

Après la perfusion

La corticothérapie doit être poursuivie pendant au moins 2 mois et ne doit pas être diminuée avant que les taux d'ALAT/ASAT soient inférieurs à $2 \times$ LSN, que le taux de bilirubine totale soit normal, et que l'examen clinique soit normal.

- Une surveillance étroite (clinique et biologique) et à intervalles réguliers de l'évolution du patient doit être effectuée pendant au moins 3 mois ;
- Les patients présentant une détérioration de leur fonction hépatique et/ou des signes ou symptômes d'une atteinte hépatique aiguë doivent consulter rapidement un spécialiste ;
- Si les patients ne répondent pas de façon adéquate à la corticothérapie, ou si une atteinte hépatique est suspectée, un hépato-gastroentérologue pédiatrique doit être consulté ;
- Si une MAT est suspectée, un spécialiste doit être consulté.

Veillez noter que les informations de sécurité à prendre en compte lors d'un traitement par Zolgensma® ne sont pas limitées aux risques présentés dans ce guide.

Veillez lire attentivement le RCP de Zolgensma® afin d'obtenir toutes les informations sur la sécurité d'emploi de ce produit.



Pour plus d'informations sur le produit, veuillez consulter le résumé des caractéristiques du produit (RCP) de Zolgensma® disponible sur la base de données publique des médicaments :



Ou directement sur le site internet à l'adresse suivante :
<http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>

Pour toute information complémentaire :

Novartis Pharma SAS
Service d'Information Médicale
8-10 rue Henri Sainte-Claire Deville
92500 Rueil-Malmaison, France
Tél. 01.86.99.59.09
medinfoemea.gtx@novartis.com

279324 - version 1 - 07/2023

© 2023 Novartis Europharm Limited - Tous droits réservés

 **NOVARTIS**

 **zolgensma®**
(onasemnogene
abeparvovec)