



Le psoriasis et COSENTYX^{MD}

COSENTYX^{MD} (sécukinumab) est indiqué pour le traitement¹:

- du psoriasis en plaques modéré à sévère chez les patients adultes qui sont candidats à un traitement systémique ou à une photothérapie
- du psoriasis en plaques sévère chez les enfants dont l'âge se situe entre 12 et moins de 18 ans qui sont candidats à un traitement systémique ou à une photothérapie et ayant un poids corporel ≥ 50 kg

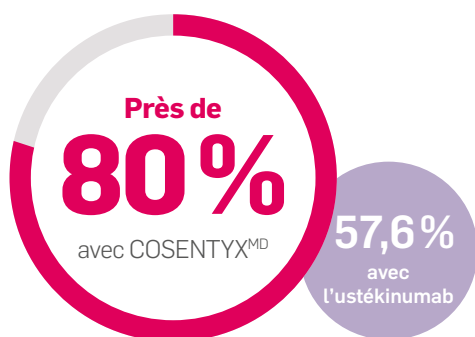
 **Cosentyx**^{MD}
sécukinumab

Pour le psoriasis que vous voyez

L'étude CLEAR a permis d'observer des patients à la **16^e semaine** et après **un an de traitement** :

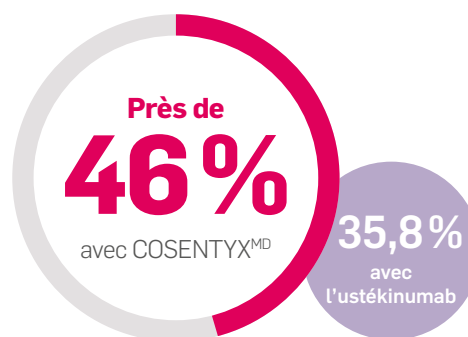
COSENTYX^{MD} a entraîné **une réponse PASI 90 à la 16^e semaine et une réponse PASI 100 à la 52^e semaine supérieures**, comparativement à l'ustékinumab lors d'une étude de comparaison directe chez des patients atteints de psoriasis en plaques modéré à sévère^{2*}.

À la semaine 16 PASI 90



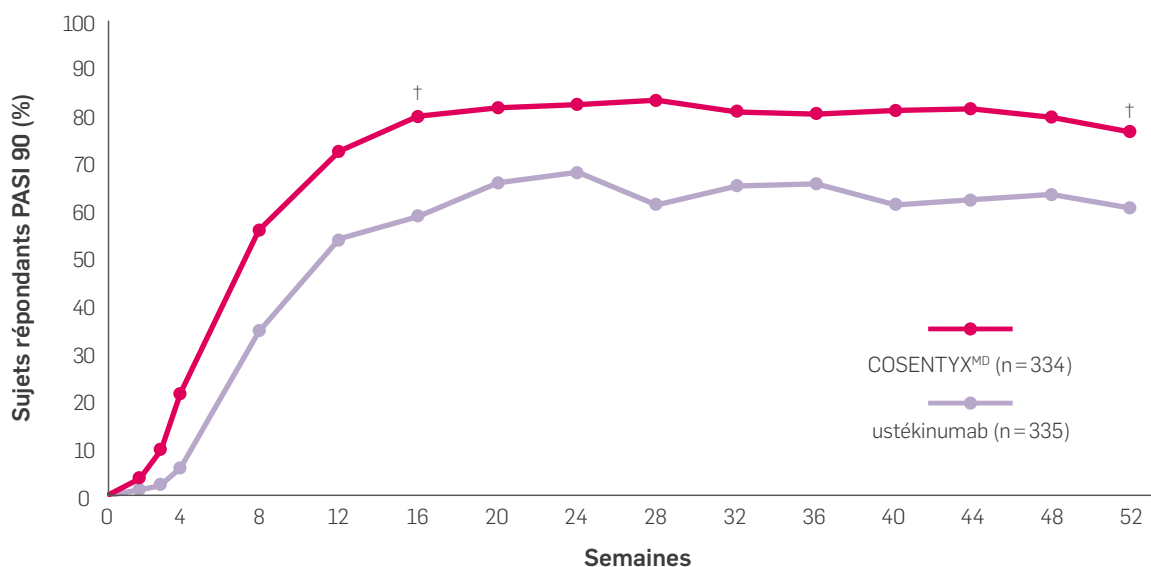
79% des patients traités par COSENTYX^{MD} ont obtenu une réponse PASI 90, comparativement à 57,6% des patients ayant reçu l'ustékinumab ($p < 0,0001$; paramètre d'évaluation principal)^{2*}

À la semaine 52 PASI 100



45,9% des patients traités par COSENTYX^{MD} ont obtenu une réponse PASI 100 comparativement à 35,8% des patients ayant reçu l'ustékinumab ($p = 0,0333$; paramètre d'évaluation secondaire)^{2*}

Pourcentage des patients traités par COSENTYX^{MD} à 300 mg ayant obtenu une réponse PASI 90 à la semaine 52 comparativement aux patients ayant reçu l'ustékinumab (paramètre d'évaluation secondaire)*



† $p < 0,0001$

D'après Blauvelt et coll., 2017.

PASI = indice d'étendue et de gravité du psoriasis (Psoriasis Area Severity Index).

* CLEAR était un essai de phase IIIb à double insu avec comparateur actif, groupes parallèles et répartition aléatoire. Après répartition aléatoire selon un rapport 1:1, les patients ont reçu des injections sous-cutanées de COSENTYX^{MD} à 300 mg (n = 337), ou d'ustékinumab à 45 mg ou 90 mg chez les patients dont le poids était ≤ 100 kg et > 100 kg, respectivement (n = 339). Les injections de COSENTYX^{MD} ont été administrées une fois par semaine aux semaines 0, 1, 2 et 3, puis une fois par mois de la semaine 4 à la semaine 48. Les injections d'ustékinumab ont été administrées aux semaines 0, 4, 16, 28 et 40. Les sujets traités par l'ustékinumab ont reçu des injections du placebo conformément au schéma d'administration de COSENTYX^{MD} afin de conserver l'insu. La répartition aléatoire a été stratifiée en fonction du poids corporel (≤ 100 kg et > 100 kg)².

Pourcentage des patients traités par COSENTYX^{MD} ayant obtenu une réponse PASI 75 aux semaines 4 (paramètre d'évaluation secondaire), 12 et 16 comparativement aux patients ayant reçu l'ustékinumab^{2*}

PASI 75



À la semaine 4
50 %

des patients traités par COSENTYX^{MD} ont obtenu une réponse PASI 75 comparativement à **20,6 %** des patients ayant reçu l'ustékinumab ($p < 0,0001$; paramètre d'évaluation secondaire)^{2*}



À la semaine 12
91 %

des patients traités par COSENTYX^{MD} ont obtenu une réponse PASI 75 comparativement à **79,1 %** des patients ayant reçu l'ustékinumab ($p < 0,0001$)^{2*}



À la semaine 16
93 %

des patients traités par COSENTYX^{MD} ont obtenu une réponse PASI 75 comparativement à **82,7 %** des patients ayant reçu l'ustékinumab ($p = 0,0001$)^{2*}

Indication et usage clinique:

COSENTYX^{MD} (sécukinumab) est indiqué pour le traitement:

- du psoriasis en plaques modéré à sévère chez les patients adultes qui sont candidats à un traitement systémique ou à une photothérapie
- du psoriasis en plaques sévère chez les enfants dont l'âge se situe entre 12 et moins de 18 ans qui sont candidats à un traitement systémique ou à une photothérapie et ayant un poids corporel ≥ 50 kg
- des patients adultes atteints de rhumatisme psoriasique évolutif ayant répondu de manière insatisfaisante à un traitement antérieur par des antirhumatismaux modificateurs de la maladie (ARMM). COSENTYX^{MD} peut être utilisé seul ou en association avec le méthotrexate
- des patients adultes atteints de spondylarthrite ankylosante évolutive qui n'ont pas répondu de manière satisfaisante au traitement standard

Personnes âgées (≥ 65 ans): bien que les données soient limitées, aucune différence n'a été observée entre les patients plus jeunes et les patients plus âgés quant à l'innocuité et à l'efficacité de COSENTYX^{MD}; l'innocuité et l'efficacité de COSENTYX^{MD} n'ont pas été établies chez les patients de moins de 18 ans.

Enfants < 18 ans: l'innocuité et l'efficacité n'ont pas été évaluées chez les enfants âgés de moins de 12 ans atteints de psoriasis en plaques sévère. L'innocuité et l'efficacité n'ont pas été évaluées chez les enfants âgés de moins de 18 ans atteints principalement de rhumatisme psoriasique ou de spondylarthrite ankylosante.

Contre-indications:

- Hypersensibilité grave au principe actif ou à l'un ou l'autre des excipients du produit

Mises en garde et précautions pertinentes:

- Infections: COSENTYX^{MD} peut accroître le risque d'infection; il convient d'être prudent chez des patients atteints d'une infection chronique ou ayant des antécédents d'infections récurrentes; les patients devraient faire l'objet d'un dépistage de la tuberculose avant l'instauration du traitement par COSENTYX^{MD}
- Il convient d'être prudent chez des patients atteints de maladie inflammatoire de l'intestin
- Il convient d'être prudent chez des patients ayant une sensibilité au latex de caoutchouc: présence d'un dérivé du latex de caoutchouc naturel dans le capuchon amovible de la seringue et du stylo SensoReady^{MD} préremplis de COSENTYX^{MD}
- Avant d'amorcer le traitement chez un patient, il faut envisager de lui administrer tous les vaccins recommandés pour son groupe d'âge en vertu des lignes directrices courantes; les vaccins vivants ne doivent pas être administrés aux personnes traitées par COSENTYX^{MD}; les patients traités par COSENTYX^{MD} peuvent recevoir des vaccins inactivés ou non vivants
- Réactions d'hypersensibilité: dans le cadre d'essais cliniques, de rare cas d'anaphylaxie et de cas d'urticaire sont survenus chez des patients traités par COSENTYX^{MD}
- Femmes enceintes: l'emploi de COSENTYX^{MD} durant la grossesse n'est pas recommandé à moins que les bienfaits attendus pour la mère l'emportent nettement sur les risques pour le fœtus
- Femmes qui allaitent: on recommande la prudence lors de l'administration

Pour de plus amples renseignements:

Veuillez consulter la monographie du produit à l'adresse www.novartis.ca/MonographieCosentyx pour obtenir des renseignements importants sur les effets indésirables, les interactions médicamenteuses et la posologie qui n'ont pas été abordés dans le présent document. Vous pouvez également vous procurer la monographie du produit en appelant au 1-800-363-8883.

Références: 1. Monographie de COSENTYX^{MD}. Novartis Pharma Canada inc., 20 janvier 2021. 2. Blauvelt A, Reich K, Tsai T-F, et al. Sécukinumab is superior to ustekinumab in clearing skin of subjects with moderate-to-severe plaque psoriasis up to 1 year: results from the CLEAR study. *J Am Acad Dermatol*. 2017;76(1):60-69.e9. doi: 10.1016/j.jaad.2016.08.0086.



Novartis Pharma Canada inc.
Dorval (Québec) H9S 1A9
www.novartis.ca
☎ 514.631.6775 ☎ 514.631.1867

COSENTYX et SensoReady sont des marques déposées.
Monographie du produit offerte sur demande.
Imprimé au Canada [CODE]
© Novartis Pharma Canada inc., mai 2021

