

Aubagio®

Teriflunomine (Sanofi Genzyme)

Présentation



Comprimés pelliculés 14mg
Pentagonaux, de couleur bleue
Boite de 28 comprimés
AMM 2014



Indication

A quoi ça sert ?

Traitement des patients adultes atteints de sclérose en plaques rémittente (évoluant par poussée).

Mécanisme d'action

Comment ça marche ?

Immunosuppresseur sélectif qui inhibe de manière réversible une enzyme (DHO-DH), impliquée dans la prolifération des lymphocytes T et B activés.

Posologie

Comment le prendre ?

1 comprimé de 14 mg une fois par jour, par voie orale, entier avec un peu d'eau.
Pendant ou en dehors des repas.

Effets indésirables

- **Amincissement transitoire des cheveux** pendant les 6 premiers mois
- **Nausées, diarrhées, inconfort digestif**, le plus souvent transitoires (6 premiers mois)
- **Perturbation du bilan hépatique**
- Baisse modérée des globules blancs
- Réactions allergiques cutanées
- HTA
- Neuropathies périphériques
- Perte de poids
- Règles abondantes

Contre-Indications

Hypersensibilité à l'un des composants
Insuffisance hépatique sévère, insuffisance rénale sévère dialysée
Hypoprotéinémie sévère (ex : syndrome néphrotique)
Infection active sévère non résolue
Immunodéficience sévère
Grossesse, allaitement

Interactions médicamenteuses (liste non exhaustive)

Molécules qui peuvent diminuer l'efficacité de l'Aubagio

Rifampicine, Carbamazépine, Phénobarbital, Phénytoïne, Millepertuis

Molécules dont le métabolisme peut être perturbé par l'Aubagio

Replaglinide, Warfarine, Ciprofloxacine, Ketoprofène, Furosemide, Statines

Vaccins

L'utilisation de vaccins vivants atténués doit être évitée.

Grossesse, Allaitement

Exposition paternelle

Le risque embryo-fœtal est considéré comme faible.
Pas de recommandation particulière.

Exposition maternelle

Le traitement est contre-indiqué pendant la **grossesse** et l'**allaitement**.

Contraception efficace obligatoire chez les femmes en âge de procréer.

Si désir de grossesse, arrêt du traitement et nécessité d'une procédure d'élimination accélérée par cholestyramine (Questran®) 8g 3x/jour pendant 11 jours puis de 2 dosages sanguins de concentration plasmatique du tériflunomide (<0.02 mg/l) à 15 jours d'intervalle.

En l'absence de procédure d'élimination, le produit met en moyenne 8 mois (et jusqu'à 2 ans) pour s'éliminer.



Bilan pré thérapeutique et Surveillance

Bilan pré thérapeutique

Pression artérielle, bilan hépatique (ALAT/ASAT), NFS-plaquettes, Béta HCG

Surveillance

Bilan hépatique tous les 15 jours pendant 6 mois puis tous les 2 mois

NFS-plaquettes à surveiller régulièrement pendant le traitement

Pression artérielle à surveiller régulièrement pendant le traitement