

Vumerity®

Diroximel fumarate (Biogen)

Dans quel cas Vumerity® est-il utilisé ?

Traitement de fond utilisé chez les patients atteints de sclérose en plaques récurrente-rémittente (évoluant par poussées).

AMM 2021



Comment agit-il ?

Le VUMERITY® module la réponse du système immunitaire en réduisant la réponse pro inflammatoire : il a ainsi des propriétés anti inflammatoires et immuno modulatrices.

Comment prendre Vumerity® ?

Le traitement est administré par voie orale à heure régulière, 2 fois par jour.

- **Phase d'initiation** : 2 gélules par jour soit 1 gélule à chaque prise
- **Phase d'entretien** : 4 gélules par jour soit 2 gélules à chaque prise

Prise pendant le repas afin de diminuer les effets digestifs et les bouffées congestives.
(Si vous ne prenez pas de petit-déjeuner, il est possible de le prendre le midi et le soir.)
Éviter l'ingestion d'alcool fort dans l'heure d'après.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

- **Bouffées congestives** : bouffées de chaleur, rougeur du visage. Elles apparaissent peu de temps après de début du traitement puis disparaissent rapidement pour la plupart des personnes.
- **Troubles digestifs** : diarrhées, nausées, douleurs abdominales
- **Perturbation** du bilan hépatique, rénal, baisse des globules blancs.

Quelles sont les interactions ?

- L'injection de vaccins vivants atténués est déconseillée pendant le traitement.
- Médicaments contenant des fumarates, d'autres médicaments immunosuppresseurs ou des médicaments potentiellement toxiques pour les reins.

Quels sont les contre-indications ?

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients
- Leucoencéphalopathie multifocale progressive (LEMP) suspectée ou confirmée.

Grossesse, Allaitement :

Le traitement peut être poursuivi jusqu'au diagnostic de grossesse.
Il est recommandé d'arrêter le traitement dès le diagnostic de grossesse.
L'allaitement n'est pas recommandé avec ce traitement.



Bilan pré thérapeutique et surveillance :

Surveillance

Analyses biologiques :

- NFS-plaquettes tous les 3 mois
- Créatininémie à 3 mois, 6 mois puis tous les 6 à 12 mois
- ALAT, ASAT, bilirubine en fonction des symptômes

Bilan avant le traitement

- IRM encéphalique de moins de 3 mois
- Analyses biologiques : NFS-plaquettes incluant les lymphocytes, fonction rénale (créatinine, urée), bilan hépatique (ALAT, ASAT, bilirubine)