

Pharmacie - PHAR-Général #257

Ajout de ustekinumab biosimilaire Jamteki & Wezlana

2024-07-03 15:45 - Mélanie Lacerte

Statut:	Résolu	Début:	
Priorité:	Normal	Echéance:	2025-01-16
Assigné à:			
Catégorie:			
Version cible:			
Équipes:			

Description		
Jstekinumab (Jamteki)	Ustekinumab 45mg/ 0,5 ml seringue Ustekinumab 90mg/ 1 ml seringue	Au formulaire Médicament Biosimilaire- Pour poursuite de traitement de l'arthrite psoriasique, du psoriasis en plaques. Prescrire le produit pris par le patient afin d'éviter de changer de biosimilaire. Garder hors inventaire.
Jstekinumab (Wezlana)	Ustekinumab 45mg/ 0,5 ml seringue Ustekinumab 90mg/ 1 ml seringue Ustekinumab 5mg/ml sol perf IV (26 ml)	Au formulaire Médicament Biosimilaire- Pour poursuite de traitement de l'arthrite psoriasique, du psoriasis en plaques, de la maladie de Crohn et de la colite ulcéreuse Prescrire le produit pris par le patient afin d'éviter de changer de biosimilaire. Garder hors inventaire.

Jamteki:administration SC

Jamteki doit être conservé au réfrigérateur à une température comprise entre 2-8 °C.

Au besoin, des seringues préremplies individuelles Jamteki peuvent être conservées dans leur boîte d'origine à l'abri de la lumière à température ambiante, jusqu'à 30 °C, pendant une période unique allant jusqu'à 30 jours. Noter la date à laquelle la seringue préremplie est retirée pour la première fois

Wezlana:administration SC et IV

Wezlana / Wezlana I.V. doit être conservé au réfrigérateur à une température comprise entre 2 et 8 °C et protégé de la lumière. Conserver le produit à l'abri de la lumière dans sa boîte d'origine

Au besoin, les seringues préremplies individuelles Wezlana et les fioles de 45 mg peuvent être conservées dans leur boîte d'origine à l'abri de la lumière, à la température ambiante, jusqu'à 30 °C, pendant une période unique allant jusqu'à 30 jours. Noter la date à laquelle la seringue

Pour la voie IV de Wezlana SVp faire préparer au SCAS, donc tableau SCAS et fiche préparation. 12B + pompe

Wezlana I.V. doit être dilué et préparé en vue de la perfusion intraveineuse par un professionnel de la santé au moyen d'une technique aseptique.

1. Calculer la dose et le nombre de fioles de Wezlana I.V. nécessaires d'après le poids corporel du patient (voir le [Tableau 3](#)). Chaque fiole de 26 mL de Wezlana I.V. contient 130 mg d'ustekinumab.

2. Prélever et jeter du sac de perfusion de 250 mL un volume de chlorure de sodium à 0,9 % p/v équivalent à celui de la solution Wezlana I.V. à ajouter (26 mL pour chaque fiole de Wezlana I.V. nécessaire; pour 2 fioles, jeter 52 mL, pour 3 fioles, 78 mL, pour 4 fioles, 104 mL). Un sac de perfusion de 250 mL renfermant une solution de chlorure de sodium à 0,45 % p/v peut aussi être utilisé.
3. Prélever 26 mL de Wezlana I.V. de chaque fiole nécessaire, puis l'ajouter au sac de perfusion de 250 mL. Le volume final dans le sac de perfusion doit être de 250 mL. Remuer doucement.
4. Avant l'administration de la perfusion, examiner visuellement la solution diluée. Ne pas l'utiliser si des particules opaques, une coloration anormale ou des corps étrangers sont visibles.
5. Administrer la solution diluée sur une période d'au moins 1 heure. La perfusion doit être réalisée dans les 8 heures suivant la dilution dans le sac de perfusion.
6. Utiliser uniquement un nécessaire à perfusion doté d'un filtre intégré stérile apyrogène et à faible liaison aux protéines (dimensions des pores : 0,2 micromètre).
7. Ne pas administrer Wezlana I.V. en concomitance avec d'autres agents dans la même tubulure d'administration intraveineuse.
8. Wezlana I.V. ne contient aucun agent de conservation. Chaque fiole est prévue pour un usage unique, et toute portion inutilisée de la solution doit être jetée conformément aux exigences locales.

Historique

#1 - 2024-09-03 14:44 - Sylvie Cloutier

[@Mélanie Lacerte](#) Biosimilaire de Stelara I.V. donc fiche similaire à celle-ci.
Besoin de faire approuver par Comité de pharmaco ou je peux diffuser?

#2 - 2024-09-03 15:00 - Mélanie Lacerte

[@Sylvie Cloutier](#) je préfère passer toutes les fiches au comité de pharmaco sauf si modification très mineure. Mais tu peux quand même rendre disponible sans attendre le comité. Merci !

#3 - 2024-09-04 13:44 - Sylvie Cloutier

- Fichier *Ustekinumab_Wezlana.pdf* ajouté

[@Mélanie Lacerte](#) Voici la fiche pour le comité de pharmaco. Je demande à ce qu'elle soit mise en circulation.

#4 - 2024-09-04 15:17 - Sylvie Cloutier

- Fichier *Ustekinumab_Wezlana.pdf* ajouté

[@Mélanie Lacerte](#)
Oups!voici le dossier

#5 - 2024-09-04 17:48 - Mélanie Lacerte

- Équipes 12B-Adulte supprimé

#6 - 2024-10-23 15:21 - Cathy Desaulniers

- Équipes Pompe supprimé

Pompe : identique à Stelara donc déjà codé

#7 - 2024-12-10 21:18 - Myriam Breton

@Mélanie Lacerte est-ce que je fais une t pour chaque biosimilaire ou une table ustekinumab [biosimilaire] et on choisit la compagnie dans les instructions? (Par contre ici le SC a 2 biosimilaire, mais pas le IV.

#8 - 2024-12-11 21:12 - Mélanie Lacerte

Il y en un nouveau qu'on passera aussi le 16 dec....! Donc probablement comme adalimumab et etanercept ? Qu'en penses tu?

#9 - 2024-12-17 20:05 - Myriam Breton

- Statut changé de Accepté à En cours

Fait DEV.

Je fait quoi avec le Stelara. Il est codé en hors formulaire. Est-ce que je le désactive vu qu'on a des génériques?

Et dans le 12b c'est écrit de débiter la perfusion dans l'heure suivant la préparation. Dans la monographie ca dit de perfuser dans les 8h de stabilité. Je veux être sur de marquer la bonne chose. Merci!

#10 - 2024-12-18 13:13 - Myriam Breton

- Echéance mis à 2025-01-16

- Assigné à mis à Myriam Breton

#11 - 2024-12-19 15:35 - Mélanie Lacerte

Je me fierais à ce que l'on retrouve dans la monographie.L'autre nouveau biosimilaire a été approuvé le 16 dec au comité pharmaco. Demandes à venir ! Pour le Stellara je le retirerais complètement.

@Mélanie Gilbert fiche 12B à clarifier ?

#12 - 2025-01-07 16:19 - Myriam Breton

- Statut changé de En cours à Accepté

- Assigné à Myriam Breton supprimé

- Équipes Ariane supprimé

#13 - 2025-01-14 20:06 - Lorraine Legeleux

- Statut changé de Accepté à Résolu

- Équipes SCAS supprimé

aucun changement selon les biosimilaires

Fichiers

clipboard-202407031130-wgq6b.png	18 ko	2024-07-03	Mélanie Lacerte
clipboard-202407031133-upvzv.png	6,36 ko	2024-07-03	Mélanie Lacerte
clipboard-202407031133-z9el8.png	20,3 ko	2024-07-03	Mélanie Lacerte
clipboard-202407031142-1p8pe.png	115 ko	2024-07-03	Mélanie Lacerte
clipboard-202407031143-qkh0b.png	12,1 ko	2024-07-03	Mélanie Lacerte
clipboard-202407031144-yx2fh.png	16,6 ko	2024-07-03	Mélanie Lacerte
Ustekinumab_Wezlana.pdf	0 octets	2024-09-04	Sylvie Cloutier
Ustekinumab_Wezlana.pdf	146 ko	2024-09-04	Sylvie Cloutier