

# PRALUENT® (ALIROCUMAB) : CHECK-LIST « CRITÈRES DE REMBOURSEMENT »<sup>1</sup>



## ANAMNÈSE

**Prévention primaire**  
hétérozygote familiale  
hypercholestérolémie (HFhe)



**Prévention secondaire**  
MCVAS cliniquement manifeste\* :  
p. ex. SCA tel que IM, AI, AVC, AIT, AOMI,  
revascularisation, anévrisme aortique



LDL-C sous pré-traitement **> 5,0 mmol/l**  
LDL-C sous pré-traitement **> 4,5 mmol/l**  
En cas de risque CV élevé = au moins 1 facteur de risque  
• Diabète mellitus  
• Lipoprotéine (a) élevée > 50 mg/dl  
• Hypertension artérielle prononcée

LDL-C sous pré-traitement **> 2,6 mmol/l**



## PRÉ-TRAITEMENT

Régime alimentaire concomitant

**Statinothérapie**  
≥ 3 mois avec au moins 2 statines différentes à la dose  
maximale tolérée, avec ou sans ézétimibe

**Intolérance aux statines**  
≥ 3 mois d'ézétimibe avec ou sans autre  
hypolipémiant  
Intolérance aux statines en cas de pertinence d'au  
moins 1  
• Myalgie sous ≥ 2 statines  
• Augmentation CK ≥ 5 x LSN sous une statine  
• Hépatopathie sévère sous une statine



## AUTRES FACTEURS DE RISQUE CONTRÔLÉS

La tension artérielle est contrôlée et le réglage de l'HbA<sub>1c</sub> < 8 % et l'abstinence de nicotine est recherchée



## APRÈS PRISE EN CHARGE DES FRAIS PAR L'ASSURANCE MALADIE

Diagnostic, première ordonnance, ainsi que examens biologiques réguliers et par un médecin spécialiste FMH en angiologie, diabétologie/endocrinologie, cardiologie, néphrologie, neurologie ou par des spécialistes reconnus de l'hypercholestérolémie (experts voir [www.bag.admin.ch/sl-fer](http://www.bag.admin.ch/sl-fer))

Le traitement ne doit être poursuivi que si, en l'espace de 6 mois, le taux de LDL-C a été réduit d'au moins 40 % ou est de < 1,8 mmol/l.

### Formulaire de prise en charge des coûts

- Tirages d'impression: disponibles auprès de votre délégué médical Sanofi
- Téléchargement du formulaire PDF: [www.sanofi.ch/fr/nous-connaître/nos-produits](http://www.sanofi.ch/fr/nous-connaître/nos-produits), dérouler jusqu'à « Cardiovasculaire »

### eSCORE sur [www.med-score.ch/ldl](http://www.med-score.ch/ldl)

- Le contrôle simple pour savoir si les critères de remboursement pour Praluent® sont remplis
- Télécharger en format .pdf le formulaire de prise en charge des coûts complété

\* La maladie cardiovasculaire athérosclérotique (MCVAS) cliniquement manifeste comprend : syndrome coronarien aigu dans l'anamnèse tel qu'un infarctus du myocarde (IM) ou angor instable ; angor stable ; revascularisation coronarienne ou autre revascularisation artérielle ; accident vasculaire cérébral ou accident ischémique transitoire (AIT) ; artériopathie oblitérante des membres inférieurs (AOMI) ; anévrisme aortique

CK = créatine kinase; LSN = limite supérieure de la normale

1. Liste des spécialités Praluent®, mise à jour 1.11.2019. [www.spezialistaetenliste.ch](http://www.spezialistaetenliste.ch). 2. Groupe de travail lipides et athérosclérose (GSLA) Prévention de l'athérosclérose – Focalisation sur la dyslipidémie, 7e édition, 2020. 3. Mach F, Baigent C, Catapano AL, et al. 2019 ESC/EAS Guidelines for the management of dyslipidaemias: lipid modification to reduce cardiovascular risk. Eur Heart J. 2020;41(1):111-188.doi:10.1093/eurheartj/ehz455.

**Praluent®. PA:** alirocumab. **I:** en complément d'un régime alimentaire et d'une statine à la dose maximale tolérée +/- autre traitement hypolipémiant chez l'adulte présentant une hypercholestérolémie (incluant l'hypercholestérolémie familiale hétérozygote) nécessitant une réduction complémentaire du cholestérol LDL-C. Réduction du risque d'événements cardiovasculaires (IM, AVC ischémique, AI nécessitant une hospitalisation) chez les patients à risque cardiovasculaire élevé. **P:** dose initiale recommandée (injection s.c.) 75 mg. Autres dosages: 300 mg 1 x toutes les 4 semaines ou dose maximale 150 mg 1 x toutes les 2 semaines. **Ci:** hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients. **MP:** réactions allergiques générales, y compris le prurit, l'hypersensibilité, l'eczéma nummulaire, l'urticaire et la vasculite d'hypersensibilité ; en cas de réactions allergiques graves arrêter le traitement. Des angioedèmes ont été rapportés dans le cadre d'études observationnelles. **IA:** pas d'effet pharmacocinétique sur d'autres médicaments. Pas d'influence sur l'efficacité par des thérapies qui accroissent PCSK9 (comme les statines et autres hypolipémiants). **EI:** réactions au site d'injection, symptômes des voies aériennes supérieures, douleurs musculosquelettiques, prurit, diarrhée, infection des voies urinaires. **Pr:** seringues préremplies contenant 75 mg/150 mg, stylos préremplis contenant 75 mg ; emballages de 1, 2 ou 6 seringues/stylos. Stylos préremplis contenant 150 mg ; emballages de 2 ou 6 stylos. **Cat. rem.:** B\*. **Tit.AMM:** sanofi-aventis (suisse) sa, 1214 Vernier/GE. **Màj:** mai 2020 (MAT-CH-2000789–2.0 – 07/2020). Pour de plus amples informations, voir l'information destinée aux professionnels sur [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch).

# PRALUENT® (ALIROCUMAB) : PROPOSITION D'UTILISATION DES INHIBITEURS DE PCSK9 DANS LA PRATIQUE QUOTIDIENNE<sup>1-3</sup>

