
MESURE À PRENDRE

Transition des patients sous immunoglobulines par voie sous-cutanée

Lettre aux clients 2018-35

Le 23 août 2018

Chers collègues,

La présente concerne la disponibilité des produits destinés aux patients qui suivent un traitement à base d'immunoglobulines par voie sous-cutanée. En effet, nos réserves d'Hizentra® arrivant bientôt à leur fin, il est important que ces patients passent au Cuvitru® le plus vite possible.

Nous vous remercions pour le travail que vous avez accompli depuis notre dernier appel d'offres, réalisé l'automne dernier. Sachez que nous sommes bien conscients du travail et des défis que ces changements ont entraînés pour votre laboratoire de médecine transfusionnelle, votre personnel et votre équipe. Nous apprécions grandement votre aide et votre coopération. Nous avons appris beaucoup de choses tout au long de ce processus et nous sommes déterminés à le perfectionner. Nous nous réjouissons à la perspective de continuer à collaborer avec vous ainsi qu'avec les autres parties intéressées afin d'offrir aux patients un approvisionnement sûr en protéines plasmatiques.

Tous les patients traités à l'Hizentra® doivent effectuer la transition vers le Cuvitru®, notre nouveau produit d'immunoglobulines administrable par voie sous-cutanée. Nous savons que vous avez déjà entamé la transition et qu'il y a eu beaucoup de complications : nécessité de créer un nouveau programme de soins pour les patients (OnePath®), limites imposées par l'entreposage du Cuvitru® à température ambiante, et différence de l'offre quant à la contenance des flacons. Cependant, nous pensons qu'il faudrait accélérer le processus pour éviter une pénurie de l'Hizentra®. Même si tous les patients n'ont pas besoin d'être inscrits au programme OnePath®, au début du mois de juillet, seuls 60 % des patients concernés y avaient adhéré et de ceux-là, seuls 25 % avaient fait la transition.

Nos réserves d'Hizentra® pour la période de transition, qui a commencé le 1^{er} avril 2018, **seront bientôt écoulees**. Selon nos prévisions, la totalité de nos réserves devrait être écoulee d'ici octobre 2018, tandis que certaines contenance (2 g et 4 g) le seront bien avant. C'est pourquoi il faut que tous les patients commencent la transition au plus vite. Le cas échéant, ils doivent être redirigés vers le programme OnePath® afin qu'ils puissent se préparer au changement de traitement.

Pour vous aider à bien mener la transition, nous vous enverrons un bulletin *Protéines plasmatiques (transition)* qui contiendra des données sur l'utilisation des protéines plasmatiques selon les établissements, ce qui vous permettra de connaître le taux de transition de votre établissement et de savoir s'il est inférieur à nos prédictions.

Il est possible que dans des cas **extrêmement rares**, certains patients doivent exceptionnellement continuer leur traitement à l'Hizentra®, ou à tout autre produit, pour des raisons médicales. Nous étudierons chaque demande dûment documentée au cas par cas afin de déterminer si le besoin est justifié. Les demandes doivent être envoyées à l'équipe nationale des protéines plasmatiques, par courriel, à csr@blood.ca.

Nous vous tiendrons au courant des dernières nouvelles concernant la disponibilité des produits et nous tenons à votre disposition pour vous aider, dans la mesure du possible, à effectuer une transition réussie de vos patients en temps et en heure. Si vous désirez notre aide, vous pouvez contacter moi (isra.levy@blood.ca), de l'équipe nationale des protéines plasmatiques, ou votre agent de liaison.

Nous vous recommandons de remettre une copie de la présente aux médecins de votre établissement qui pourraient être concernés par ces informations, en particulier à ceux amenés à prescrire des traitements aux immunoglobulines par voie sous-cutanée.

Cette lettre peut être consultée sur notre site Web, au www.sang.ca, dans la section « Hôpitaux ». Si vous avez des questions concernant cette lettre ou si vous souhaitez l'obtenir dans un autre format, n'hésitez pas à communiquer avec votre agent de liaison.

Enfin, n'hésitez pas à contacter moi à n'importe quel sujet.

Le vice-président aux affaires médicales et à l'innovation,



Dr Isra Levy
613-739-2121