

INDICATION

Médicament utilisé dans le traitement de l'**hépatite chronique delta** (due à une infection par le virus de l'hépatite D) confirmée par des tests sanguins, chez les patients atteints d'une maladie hépatique compensée et co-infecté par le virus de l'hépatite B.

La prescription et la dispensation sont réservées respectivement aux médecins hospitaliers hépato-gastro-entérologues, infectiologues ou spécialistes en médecine interne et pharmaciens des établissements hospitaliers.

MECANISME D'ACTION

Le bulévirtide bloque la permettant au virus de pénétrer dans la cellule du foie. Il limite ainsi la propagation du virus de l'hépatite D dans le foie et réduit l'inflammation.

MODE D'ADMINISTRATION / POSOLOGIE

- 2mg par jour, en une injection sous-cutanée (sous la peau), par un professionnel de santé ou par auto-administration par le patient (qui aura été formé au préalable)
- La durée est déterminée par le médecin
- En cas d'oubli d'une dose, l'administrer le plus tôt possible sauf si le délai de 4 heures est dépassé. Dans ce cas, ne pas administrer la dose oubliée et attendre le lendemain.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES - CONTRE INDICATION

- **Informez tout professionnel de santé de votre traitement et informez votre médecin de la prise de tout nouveau médicament.** En effet, des interactions sont possibles avec certains traitements (voir notice).
- **Ne pas arrêter le traitement sans avis médical** : l'arrêt peut entraîner la réactivation du virus et l'aggravation de votre maladie.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Voir la notice du médicament

CONSERVATION



A conserver au centre du réfrigérateur (entre 2 et 8°C)

en évitant de conserver le médicament contre les parois et dans la porte extérieure de votre réfrigérateur.

Après sa sortie du réfrigérateur, le flacon doit être **laissé à température ambiante pendant 15 min** avant l'injection.



Tenir hors de portée des enfants.



Les flacons et les dispositifs utilisés doivent être éliminés selon la réglementation en vigueur. En cas d'injection du médicament par le patient lui-même, la pharmacie pourra dispenser un conteneur adapté.

Le matériel nécessaire à l'administration pourra vous être fourni mensuellement avec le produit.

EFFETS INDESIRABLES / SURVEILLANCE DU TRAITEMENT

HEPCLUDEX® est généralement bien toléré.

➤ Les effets les plus courants :

- Augmentation du taux d'acides biliaires dans le sang pendant le traitement et à l'arrêt du traitement
- Réactions au site d'injection (voir notice)
- Réactivation de l'hépatite à l'arrêt du traitement

Un bilan sanguin complet est prescrit par votre médecin pour une surveillance régulière. (voir ordonnances délivrées lors de la consultation)

➤ **Conduite de véhicule et utilisation de machines** : des **vertiges** et de la **fatigue** peuvent apparaître et peuvent affecter votre capacité à conduire et à utiliser des machines

-Autres effets : voir la notice

Les effets indésirables doivent être déclarés à votre médecin, à votre infirmière à domicile ou à votre pharmacien.