

Immunoglobuline humaine normale

Substance active

Immunoglobuline humaine normale

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

HyQvia 100 mg/mL, solution pour perfusion par voie sous-cutanée

Mesures additionnelles de réduction du risque validées par l'ANSM et diffusées par le(s) laboratoire(s) exploitant(s) le(s) médicament(s)

L'objectif du matériel éducatif est d'assurer la séquence d'administration appropriée de HyQvia et de ses excipients, afin de réduire le risque d'erreur d'administration du médicament chez les patients qui le reçoivent à domicile : la hyaluronidase humaine recombinante (HY) doit toujours être perfusée avant l'immunoglobuline humaine normale à 10 % (Ig).

- Guide pour les professionnels de santé : aide à former les patients et les aidants à l'administration correcte d'HyQvia à domicile
- Guides pour les patients/aidants (pompe et pousse-seringue) : description détaillée des étapes d'administration et des effets indésirables à reconnaître
- Carnet de suivi pour les patients : aide au suivi du traitement (calendrier de perfusions, suivi clinique et traçabilité)
- Vidéos pour les patients/aidants (pompe et pousse-seringue) : description filmée des étapes d'administration

- ↓ Guide pour les professionnels de santé (16/09/2025)
- ↓ Guide pour les patients/aidants - Pousse-seringue (16/09/2025)
- ↓ Guide pour les patients/aidants - Pompe (16/09/2025)
- ↓ Carnet de suivi patients (16/09/2025)

Base publique du médicament

Données BDPM

Agence européenne du médicament

Données EMA

Lire aussi

Vidéos pour les patients/aidants : description filmée des étapes d'administration



Vidéo d'instructions pour l'auto-administration d'HyQvia 100 mg/ml

Perfusion à l'aide d'un pousse-seringue

Diffusée sous l'autorité de l'ANSM – CNPROM/FR/HYQ/0022 – Juin 2025 – v1.0



Vidéo d'instructions pour l'auto-administration d'HyQvia 100 mg/ml

Perfusion à l'aide d'une pompe

Diffusée sous l'autorité de l'ANSM – CNPROM/FR/HYQ/0023 – Juin 2025 – v1.0

