

CARTE PATIENT

UPLIZNA®▼
(inébilizumab)

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable (EI), parlez-en à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout EI qui ne serait pas mentionné dans la notice d'information. Vous pouvez également déclarer les EIs directement via le portail de signalement des événements sanitaires indésirables du ministère chargé de la santé <https://signalement.social-sante.gouv.fr>. Pour plus d'information, consulter la rubrique « Déclarer un effet indésirable » sur le site Internet de l'ANSM : <https://ansm.sante.fr>. En signalant les EIs, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

Cette carte patient remplit les conditions de l'autorisation de mise sur le marché et est diffusée sous l'autorité de l'ANSM.

FR_UPLIZNA_Carte patient_EU 3.0 Août 2025_FRA-335-26-80001_Avril 2026

AMGEN®

Professionnels de santé :

Nom du patient

est traité(e) par UPLIZNA

UPLIZNA PEUT
AUGMENTER LE RISQUE

- d'infections, y compris d'infections graves
- de réactivation virale
- d'infections opportunistes
- de Leucoencéphalopathie multifocale progressive (LEMP)

RISQUES D'EFFETS
INDÉSIRABLES GRAVES
D'UPLIZNA

**UPLIZNA peut diminuer vos capacités à
combattre une infection :**
des infections graves peuvent survenir.

Consultez immédiatement votre médecin en cas de symptômes d'infection tels que :

- Nez bouché ou qui coule
- Maux de gorge ou toux
- Rougeur, gonflement, sensibilité, douleur ou lésions au niveau de la peau
- Brûlures quand vous urinez, ou si vous urinez plus fréquemment que d'habitude
- Essoufflement
- Brûlure, engourdissement ou picotement
- Sensation de grande fatigue
- Courbatures
- Fièvre ou frissons
- Douleurs musculaires

Risque de réactivation du virus de l'hépatite B : lorsque votre système immunitaire est faible, les virus que vous avez contractés par le passé peuvent être réactivés. Il existe notamment un risque important de réactivation du virus de l'hépatite B, une infection du foie. Vous effectuerez un dépistage de ce virus avant de débuter le traitement.

Risque de LEMP : la leucoencéphalopathie multifocale progressive, ou LEMP, est une infection du cerveau peu fréquente mais grave, causée par un virus. La LEMP peut entraîner un handicap grave, et être potentiellement fatale. Les symptômes initiaux peuvent être subtils, mais s'aggraver au fil des jours ou des semaines.

Les symptômes de la LEMP incluent :

- Faiblesse progressive d'un côté du corps
- Troubles visuels
- Confusion
- Mauvaise coordination des bras et des jambes
- Troubles de la pensée, de la mémoire ou de la personnalité
- Convulsions

Consultez immédiatement un médecin si vous présentez l'un de ces symptômes.

Gardez en permanence cette carte sur vous et présentez-la à tout professionnel de santé intervenant dans votre prise en charge.

Tous les effets indésirables possibles ne sont pas mentionnés sur la carte patient. Veuillez vous référer à la notice d'Uplizna disponible sur le site de l'Agence Européenne des Médicaments (EMA) au lien suivant :

https://www.ema.europa.eu/fr/documents/product-information/uplizna-epar-product-information_fr.pdf

Pour obtenir des exemplaires supplémentaires de la notice, veuillez consulter le site de l'EMA au lien suivant : https://www.ema.europa.eu/fr/documents/product-information/uplizna-epar-product-information_fr.pdf

Parlez à votre médecin, infirmier/ère ou pharmacien si vous remarquez des effets indésirables. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le portail de signalement des événements sanitaires indésirables du ministère chargé de la santé <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>.

Pour plus d'information, consulter la rubrique « Déclarer un effet indésirable » sur le site Internet de l'ANSM : <https://ansm.sante.fr>.

Consultez immédiatement votre médecin en cas de symptômes évocateurs d'infection ou de LEMP :

Nom

Numéro de téléphone

Centre médical

AMGEN SAS, Société par actions simplifiée
au capital de 307.500 euros, 377 998 679 RCS Nanterre
Workstation, 25 quai du Président Paul Doumer, 92400 Courbevoie
Imprimé par HH France SAS - 25 rue Anatole France - 92300 Levallois Perret

