Renseignements destinés aux patient·e·s

LISEZ CE DOCUMENT POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

 $^{\text{Pr}}$ IXIFI $^{\text{MD}}$

(infliximab pour injection)

Poudre pour solution, stérile et lyophilisée, 100 mg/fiole

Ces Renseignements destinés aux patient·e·s sont rédigés pour la personne qui recevra **IXIFI**. Il peut s'agir de vous ou d'une personne dont vous vous occupez. Lisez attentivement ces renseignements. Conservez-les, car vous devrez peut-être les relire.

Ces Renseignements destinés aux patient·e·s sont un résumé. Ils ne sont pas complets. Si vous avez des questions au sujet de ce médicament ou si vous souhaitez obtenir de plus amples renseignements au sujet d'**IXIFI**, adressez-vous à un professionnel de la santé.

IXIFI est un médicament biologique biosimilaire du médicament biologique de référence REMICADE. Un biosimilaire est autorisé en fonction de sa similarité avec un médicament biologique de référence dont la vente est déjà autorisée au Canada.

Encadré sur les mises en garde et précautions importantes

- Des infections graves, notamment la sepsie, la tuberculose, la légionellose (une forme grave de pneumonie bactérienne), la listériose (une infection qui survient généralement après avoir consommé des aliments contaminés par une bactérie appelée *Listeria*) et des infections opportunistes (par exemple, des infections généralisées causées par un champignon, un virus ou une bactérie) ont été signalées chez des patients, en particulier chez ceux de 65 ans et plus qui recevaient l'infliximab pour injection et d'autres médicaments semblables. Certains de ces patients sont décédés de ces infections. Avant d'entreprendre un traitement par **IXIFI**, vous devez indiquer à votre médecin si vous avez une infection chronique, si vous avez déjà eu une infection à répétition ou si vous avez habité ou visité une région où les infections appelées histoplasmose, coccidioïdomycose ou blastomycose sont fréquentes. Ces infections sont causées par un champignon qui peut avoir un effet sur les poumons ou d'autres parties du corps. Consultez votre médecin si vous ne savez pas si ces infections sont fréquentes dans la région où vous avez habité ou que vous avez visitée. Si vous contractez une infection pendant que vous suivez un traitement par **IXIFI**, vous devez en avertir votre médecin immédiatement.
- Avant d'entreprendre un traitement par IXIFI, vous devrez également indiquer à votre médecin si vous avez eu la tuberculose, si vous avez eu des contacts récemment avec des personnes possiblement atteintes de tuberculose ou si vous pensez que vous avez plus de risque d'être atteint de tuberculose. Dans ce cas, votre médecin vous fera faire des tests pour dépister la présence de tuberculose et vous demandera peut-être de commencer un traitement contre cette maladie avant d'entreprendre un traitement par IXIFI.
- Le traitement par **IXIFI** doit être interrompu en cas d'apparition d'une infection grave ou d'une sepsie. Vous devez signaler à votre médecin tout symptôme d'infection (par exemple, fièvre, fatigue, toux, symptômes ressemblant à ceux de la grippe, ou douleur), et ce, tout au long du traitement par **IXIFI** ainsi qu'au cours des 6 mois qui suivront la dernière perfusion.
- Si vous devez subir une opération, vous devez mentionner au médecin que vous avez pris IXIFI.
- Des lymphomes et d'autres cancers pouvant entraîner la mort ont été signalés chez des enfants et des adolescents ayant pris des anti-TNF, y compris l'infliximab pour injection. Certains patients qui ont été traités par des anti-TNF, y compris l'infliximab pour injection, ont été atteints d'un type de cancer rare appelé lymphome hépatosplénique à cellules T. La plupart de ces patients étaient des adolescents ou de jeunes adultes de sexe masculin atteints de la maladie de Crohn ou de colite ulcéreuse. Ce type de cancer entraîne souvent la mort. Presque tous ces patients avaient également reçu des médicaments appelés azathioprine ou 6-mercaptopurine en plus des anti-TNF. Si vous avez déjà un lymphome ou toute autre forme de cancer, ou si l'un de ces cancers apparaît pendant le traitement par **IXIFI**, vous devez en informer votre médecin.

À quoi sert IXIFI:

 IXIFI est un médicament utilisé chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde modérée à sévère (en association avec le méthotrexate) et de spondylarthrite ankylosante. Votre médecin a choisi de vous traiter par IXIFI parce que vous êtes atteint de polyarthrite rhumatoïde évolutive modérée ou sévère. Votre médecin a choisi de traiter votre spondylarthrite ankylosante par IXIFI parce que votre réponse aux autres traitements n'est pas satisfaisante ou parce que vous ne les tolérez pas.

- **IXIFI** est aussi utilisé chez les patients atteints de psoriasis en plaques modéré à sévère. Votre médecin a choisi de traiter votre psoriasis en plaques par **IXIFI** parce que votre maladie est encore évolutive malgré les autres traitements que vous avez reçus.
- **IXIFI** est aussi utilisé chez les patients atteints de rhumatisme psoriasique évolutif. Votre médecin a choisi de traiter votre rhumatisme psoriasique par **IXIFI** parce que votre maladie continue d'évoluer malgré les autres traitements que vous avez reçus.
- IXIFI est aussi utilisé chez les adultes, les enfants et les adolescents atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie de Crohn ou de colite ulcéreuse. Votre médecin a choisi de traiter votre maladie de Crohn ou votre colite ulcéreuse par IXIFI parce que votre maladie continue d'évoluer malgré les autres traitements que vous avez reçus.

Comment fonctionne IXIFI:

La recherche a montré que l'organisme des personnes atteintes de ces maladies produisait en trop grande quantité une substance appelée « facteur de nécrose tumorale alpha » (ou $\mathsf{TNF}\alpha$). L'ingrédient actif d'**IXIFI** est l'infliximab pour injection. L'infliximab est un anticorps monoclonal, un type de protéine qui reconnaît d'autres protéines uniques avec lesquelles il se lie. L'infliximab se lie au $\mathsf{TNF}\alpha$ et le neutralise. L'infliximab est fabriqué à partir de protéines humaines et de protéines de souris.

IXIFI est un médicament qui agit sur le système immunitaire. **IXIFI** peut réduire la capacité de votre système immunitaire à combattre les infections.

Les ingrédients d'IXIFI sont :

Ingrédient médicinal: infliximab

Ingrédients non médicinaux : acide succinique, polysorbate 80, succinate disodique hexahydraté et sucrose

IXIFI ne renferme aucun agent de conservation.

IXIFI se présente sous la forme pharmaceutique suivante :

IXIFI est offert sous forme de concentré lyophilisé pour perfusion intraveineuse en fioles à usage unique emballées individuellement et contenant 100 mg d'infliximab.

Avisez tous les médecins qui vous prodiguent des soins que vous prenez IXIFI.

N'utilisez pas IXIFI dans les cas suivants :

- Vous avez une infection sévère, comme une septicémie (une infection dans le sang), un abcès, la tuberculose ou une autre infection grave;
- Vous êtes atteint(e) d'une insuffisance cardiaque modérée ou sévère;

 Vous êtes allergique à l'infliximab ou à un autre ingrédient d'IXIFI (succinate disodique hexahydraté, polysorbate 80, acide succinique et sucrose) ou si vous avez déjà eu une réaction allergique aux protéines de souris.

Consultez votre professionnel de la santé avant de recevoir IXIFI, afin d'assurer l'utilisation adéquate du médicament et d'aider à éviter les effets secondaires. Informez votre professionnel de la santé de votre état actuel et de vos problèmes de santé, notamment :

- Insuffisance cardiaque congestive: Si vous présentez une insuffisance cardiaque légère et que vous recevez un traitement par IXIFI, votre médecin doit surveiller de près votre état cardiaque. Si vous avez de nouveaux symptômes d'insuffisance cardiaque ou si vos symptômes habituels s'aggravent (par exemple, essoufflement ou œdèmes des pieds), communiquez immédiatement avec votre médecin.
- Autres problèmes cardiaques : Certains patients ont eu une crise cardiaque (ayant parfois entraîné la mort), un faible débit sanguin vers le cœur ou un rythme cardiaque anormal dans les 24 heures suivant le début de la perfusion de l'infliximab pour injection. Les symptômes peuvent comprendre : gêne ou douleur à la poitrine, douleur dans un bras, douleur à l'estomac, essoufflement, anxiété, sensation de tête légère, étourdissements, évanouissement, transpiration, nausées, vomissements, martèlement ou palpitations dans la poitrine et/ou battements cardiaques rapides ou lents. Contactez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un de ces symptômes.
- Réactions allergiques immédiates: Certains patients ayant reçu de l'infliximab pour injection ont eu des réactions allergiques pouvant aller jusqu'au syndrome anaphylactique. Certaines réactions peuvent survenir pendant la perfusion ou peu de temps après. Ces réactions ont parfois été graves. Les symptômes d'une réaction allergique comprennent urticaire, difficulté à respirer, douleur thoracique et pression sanguine basse ou élevée. Votre médecin pourrait décider de mettre fin à votre traitement par IXIFI en présence de réactions sévères. Il peut également vous prescrire des médicaments pour traiter ces réactions.
- Réactions allergiques retardées: Certaines réactions allergiques peuvent survenir de 3 à 12 jours après la reprise du traitement par IXIFI. Les symptômes de ces réactions peuvent être des douleurs musculaires ou articulaires accompagnées de fièvre ou d'éruption cutanée. Vous devez signaler ces symptômes à votre médecin.
- Maladies du système nerveux : Si vous avez une maladie du système nerveux, comme la sclérose en plaques, une neuropathie, le syndrome de Guillain-Barré ou des manifestations épileptiques, si vous faites l'objet d'un diagnostic de névrite optique, si les mouvements de vos yeux sont limités ou douloureux, ou que vous avez une perte de la sensibilité au front ou une perte de la vision (syndrome de l'apex orbitaire), ou si vous avez des engourdissements, des fourmillements ou des troubles de la vue, vous devez en informer votre médecin. Certains patients traités par IXIFI ont signalé une aggravation de la maladie du système nerveux dont ils sont atteints.
- Maladie auto-immune: Certains patients traités par l'infliximab pour injection ont signalé l'apparition de symptômes pouvant faire penser au syndrome pseudolupique, une maladie auto-immune. Vous devez prévenir votre médecin dès que vous éprouvez des symptômes de cette maladie, par exemple une gêne prolongée ou des douleurs persistantes à la poitrine, un essoufflement, des douleurs aux articulations ou une éruption cutanée sur les joues ou les bras apparaissant après une exposition au soleil. Votre médecin évaluera votre état afin de décider s'il faut ou non arrêter votre traitement par IXIFI.
- Lésions au foie : On a signalé des cas de problèmes au foie chez des patients traités par l'infliximab pour injection. Les signes qui pourraient laisser soupçonner ce type de problèmes sont les suivants : jaunisse (jaunissement de la peau et du blanc des yeux), coloration brun foncé des urines, douleur

- au côté droit de l'abdomen, fièvre et fatigue sévère (épuisement). Communiquez immédiatement avec votre médecin si vous présentez l'un de ces symptômes.
- Photothérapie antérieure: Si vous avez déjà été traité par photothérapie (rayons ultraviolets ou lumière solaire associée à un médicament qui rend la peau sensible à la lumière) pour un psoriasis, informez-en votre médecin. Dans les essais cliniques, des cancers de la peau ont été observés plus fréquemment chez les personnes ayant déjà reçu une photothérapie.
- Problèmes sanguins: Dans certains cas, des patients traités par des agents anti-TNF pourraient présenter une diminution du nombre de cellules sanguines, y compris un nombre gravement bas de globules blancs. Si vous présentez des symptômes comme une fièvre persistante ou des infections, des saignements ou des ecchymoses (bleus), communiquez immédiatement avec votre médecin.
- Accident vasculaire cérébral: Certains patients ont présenté un accident vasculaire cérébral dans les 24 heures environ suivant leur perfusion d'infliximab pour injection. Informez tout de suite votre médecin si vous avez des symptômes d'accident vasculaire cérébral pouvant inclure: engourdissement ou faiblesse du visage, d'un bras ou d'une jambe, notamment d'un seul côté du corps; confusion soudaine, difficulté à parler ou à comprendre; difficulté soudaine à voir d'un œil ou des deux yeux; difficulté soudaine à marcher, étourdissements, perte de l'équilibre ou de la coordination; ou mal de tête soudain et sévère.
- Hépatite B: Un traitement par des agents anti-TNF comme IXIFI peut entraîner la réactivation du virus de l'hépatite B chez les personnes porteuses du virus. Si vous avez ou avez eu une infection par le virus de l'hépatite B, ou si vous savez ou croyez que vous pourriez être porteur du virus, assurez-vous d'en informer votre médecin, car cela pourrait influencer sa décision de commencer ou de poursuivre un traitement par IXIFI. Votre médecin devrait faire une analyse sanguine pour le dépistage du virus de l'hépatite B avant de vous faire commencer un traitement par IXIFI.
- Vaccination: Si vous devez vous faire vacciner, vous devez informer le médecin que vous avez reçu IXIFI. On ignore si des médicaments comme IXIFI peuvent interagir avec les vaccins. Il est déconseillé de recevoir un vaccin contenant des agents vivants pendant un traitement par IXIFI. L'utilisation d'un vaccin « vivant » pourrait conduire à une infection causée par le vaccin « vivant » ou les bactéries contenues dans le vaccin (lorsque votre système immunitaire est affaibli). Il est recommandé de recevoir tous les vaccins prévus au calendrier de vaccination en vigueur avant de commencer un traitement par IXIFI.
- Agents infectieux thérapeutiques: Si vous avez récemment reçu ou prévoyez recevoir un traitement qui contient un agent infectieux thérapeutique (tel que l'instillation de BCG pour le traitement du cancer), veuillez en informer votre médecin.
- Grossesse, allaitement et capacité à avoir des enfants: Si vous recevez un traitement par IXIFI, il
 faut éviter de devenir enceinte en utilisant une méthode de contraception adéquate pendant votre
 traitement et au cours des 6 mois qui suivent votre dernière perfusion d'IXIFI. Si vous croyez être
 enceinte, si vous allaitez ou si vous prévoyez devenir enceinte, dites-le à votre médecin. Il vous
 aidera à décider si vous devez ou non recevoir IXIFI.

Si vous avez un enfant et que vous avez reçu **IXIFI** pendant votre grossesse, il est important que vous en informiez le médecin et les autres professionnels de la santé de votre enfant pour qu'ils puissent décider du bon moment pour vacciner votre enfant, notamment en ce qui concerne les vaccins vivants, comme le BCG (utilisé pour prévenir la tuberculose), le vaccin contre le rotavirus ou tout autre vaccin vivant.

Si vous avez reçu **IXIFI** pendant votre grossesse, votre enfant pourrait présenter un risque accru d'infection. Il est important d'informer le médecin de votre enfant ainsi que les autres professionnels de la santé de votre traitement par **IXIFI** avant toute vaccination de votre enfant.

L'administration du vaccin BCG au cours des 12 mois après la naissance à l'enfant dont la mère a reçu **IXIFI** pendant sa grossesse pourrait entraîner une infection chez le nouveau-né, avec des complications sévères, y compris le décès. Pour les autres types de vaccins, vous devez en parler à votre médecin.

Si vous allaitez, il est important que vous informiez les médecins et tous les professionnels de la santé de votre enfant de votre traitement par **IXIFI** avant qu'il ne reçoive un quelconque vaccin. Votre enfant ne doit pas recevoir un vaccin vivant alors que vous l'allaitez, à moins que son médecin vous le recommande.

Un nombre gravement bas de globules blancs a aussi été signalé chez des nourrissons nés de mères traitées par **IXIFI** pendant leur grossesse. Si votre enfant a des fièvres ou des infections en continu, communiquez immédiatement avec le médecin de votre enfant.

On ignore si **IXIFI** peut agir sur votre capacité à avoir des enfants plus tard.

• Si vous prévoyez subir une intervention chirurgicale.

Autres mises en garde

L'apparition d'une forme de cancer du sang appelé « lymphome » chez des patients traités par l'infliximab pour injection ou d'autres anti-TNF est rare, mais se produit plus souvent que dans la population en général. Les personnes qui sont traitées depuis longtemps pour une polyarthrite rhumatoïde, une maladie de Crohn ou une spondylarthrite ankylosante, tout particulièrement celles dont la maladie est fortement évolutive, pourraient être plus sujettes aux lymphomes. Des cancers autres qu'un lymphome ont également été signalés. Chez des enfants et des adolescents qui prenaient des agents anti-TNF, des cas de cancers ont été signalés, y compris des types de cancers inhabituels. Certains de ces cancers ont entraîné la mort. Chez les enfants et les adultes qui prennent des agents anti-TNF, la probabilité d'être atteint d'un lymphome ou d'autres cancers pourrait augmenter.

Certains patients traités par l'infliximab pour injection ont été atteints de certains types de cancer de la peau. Si vous remarquez des changements dans l'apparence de la peau ou l'apparition d'excroissances sur la peau pendant ou après le traitement, veuillez en informer votre médecin.

Un cancer du col de l'utérus est apparu chez certaines femmes traitées par l'infliximab pour injection pour une polyarthrite rhumatoïde. Chez les femmes sous **IXIFI**, y compris celles âgées de plus de 60 ans, il pourrait être recommandé par leur médecin de continuer à effectuer régulièrement un dépistage du cancer du col de l'utérus.

Les patients atteints d'une maladie respiratoire particulière appelée « maladie pulmonaire obstructive chronique » (MPOC) pourraient être plus à risque d'être atteints d'un cancer s'ils reçoivent un traitement par **IXIFI**. Si vous êtes atteint d'une MPOC, vous devez consulter votre médecin pour savoir si **IXIFI** vous convient.

Mentionnez à votre professionnel de la santé toute la médication que vous prenez, y compris : médicaments, vitamines, minéraux, suppléments naturels ou produits de médecine parallèle.

Les produits suivants pourraient interagir avec IXIFI:

- Vous devez indiquer à votre médecin tous les médicaments que vous avez pris récemment ou
 que vous prenez en même temps qu'IXIFI, y compris tout autre médicament utilisé pour traiter
 la maladie de Crohn, la colite ulcéreuse, la polyarthrite rhumatoïde, la spondylarthrite
 ankylosante, le rhumatisme psoriasique ou le psoriasis. Les médicaments pouvant interagir avec
 IXIFI comprennent des médicaments délivrés sur ordonnance ou en vente libre ainsi que des
 vitamines et suppléments à base de plantes médicinales.
- Les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde ou de la maladie de Crohn prennent souvent d'autres médicaments qui peuvent causer des effets secondaires. Aucune étude n'a porté expressément sur les interactions entre IXIFI et les autres médicaments. Les patients qui ont participé aux études portant sur l'infliximab pour injection recevaient aussi des antibiotiques, des antiviraux, des corticostéroïdes, de la mercaptopurine (6-MP), de l'azathioprine (AZA), du méthotrexate (MTX) et des aminosalicylés. D'ailleurs, on a remarqué que ceux qui prenaient des immunosuppresseurs, comme le méthotrexate, les corticostéroïdes, la mercaptopurine et l'azathioprine, avaient moins de risque de développer des réactions allergiques durant la perfusion.
- Assurez-vous en particulier d'informer votre médecin si vous prenez KINERET[®] (anakinra) ou ORENCIA[®] (abatacept). IXIFI ne devrait pas être pris en même temps que l'anakinra ou l'abatacept.
- Si vous avez un enfant ou que vous allaitez votre enfant alors que vous utilisez IXIFI, informez le médecin de votre enfant de votre traitement par IXIFI avant que votre enfant ne reçoive tout vaccin vivant.

Comment IXIFI est administré :

IXIFI vous sera administré par un professionnel de la santé, au moyen d'une aiguille insérée dans une veine du bras. Ce mode d'administration est une perfusion. Si vous souffrez de la maladie de Crohn, de colite ulcéreuse, de spondylarthrite ankylosante, de rhumatisme psoriasique ou de psoriasis en plaques, la perfusion durera environ 2 heures. Si vous souffrez de polyarthrite rhumatoïde, les 3 premières perfusions vous seront administrées sur une période d'environ 2 heures, puis votre médecin pourra décider d'administrer les prochaines perfusions sur une période de 1 heure. Pendant que vous recevrez le médicament, on surveillera l'apparition d'effets secondaires. Vous devrez rester sur place de 1 à 2 heures après la perfusion pour que l'on puisse continuer à surveiller toute réaction au médicament.

Il se peut que votre médecin :

- vous demande de prendre d'autres médicaments en même temps qu'**IXIFI**;
- reporte votre traitement par **IXIFI** si vous devez subir une intervention chirurgicale.

Les lieux où vous recevrez votre perfusion

Votre médecin décidera du lieu où vous recevrez votre perfusion. Le programme d'aide aux patients sous **IXIFI** (PfizerFlex^{MC}) a été établi afin de faciliter l'administration d'**IXIFI**. Les cliniques du programme sont composées de professionnels de la santé qualifiés et formés spécialement pour administrer des perfusions d'**IXIFI**; on en retrouve partout au Canada. Pour obtenir des renseignements sur le programme d'aide aux patients sous **IXIFI** (PfizerFlex^{MC}), veuillez composer le 1-855-935-3539.

Avisez tous les médecins qui vous prodiguent des soins que vous prenez IXIFI.

Dose habituelle:

Polyarthrite rhumatoïde

La dose recommandée d'**IXIFI** est de 3 mg/kg administrée par perfusion intraveineuse, suivie de doses supplémentaires de 3 mg/kg 2 et 6 semaines plus tard, puis toutes les 8 semaines par la suite. **IXIFI** doit être administré avec du méthotrexate.

Spondylarthrite ankylosante

La dose recommandée d'**IXIFI** est de 5 mg/kg pour la perfusion initiale, suivie de perfusions supplémentaires 2 et 6 semaines après l'administration de la première dose, puis une perfusion toutes les 6 à 8 semaines par la suite.

Maladie de Crohn et maladie de Crohn avec fistulisation

Adultes

Pour le traitement de la maladie de Crohn évolutive modérée ou sévère, la dose recommandée d'**IXIFI** est de 5 mg/kg administrée comme traitement d'induction aux semaines 0, 2 et 6, suivie d'une dose de 5 mg/kg administrée comme traitement d'entretien toutes les 8 semaines par la suite. Dans le cas des patients dont la réponse demeure insatisfaisante, on peut envisager d'augmenter la dose à 10 mg/kg au maximum. Votre médecin pourrait envisager de prescrire une analyse de sang (surveillance thérapeutique du médicament) pour déterminer la quantité d'infliximab pour injection présente dans votre circulation sanguine afin d'optimiser la dose d'**IXIFI**.

Enfants (9 ans et plus)

Chez les enfants atteints de maladie de Crohn évolutive modérée ou sévère, la dose recommandée d'**IXIFI** est de 5 mg/kg administrée comme traitement d'induction aux semaines 0, 2 et 6, suivie d'une dose de 5 mg/kg administrée comme traitement d'entretien toutes les 8 semaines.

Colite ulcéreuse

Adultes

Si vous recevez **IXIFI** comme traitement de la colite ulcéreuse, on vous administrera une première dose de 5 mg/kg, suivie d'une dose de 5 mg/kg 2 et 6 semaines après l'administration de la première dose. Vous recevrez ensuite une dose toutes les 8 semaines. Votre médecin évaluera votre réponse au traitement par **IXIFI** et modifiera votre dose au besoin. Votre médecin pourrait envisager de prescrire une analyse de sang (surveillance thérapeutique du médicament) pour déterminer la quantité d'infliximab pour injection présente dans votre circulation sanguine afin d'optimiser la dose d'**IXIFI**.

Enfants (6 ans et plus)

Chez les enfants atteints de colite ulcéreuse évolutive modérée ou sévère, la dose recommandée d'**IXIFI** est de 5 mg/kg administrée comme traitement d'induction aux semaines 0, 2 et 6, suivie d'une dose de 5 mg/kg administrée comme traitement d'entretien toutes les 8 semaines.

Rhumatisme psoriasique

La dose recommandée d'**IXIFI** est de 5 mg/kg administrée en perfusion intraveineuse, suivie de doses supplémentaires 2 et 6 semaines après l'administration de la première perfusion, puis toutes les 8 semaines par la suite. Si vous ne répondez pas adéquatement au traitement au bout de 24 semaines, aucune autre perfusion d'**IXIFI** ne vous sera donnée.

Psoriasis en plaques

La dose recommandée d'**IXIFI** est de 5 mg/kg administrée en perfusion intraveineuse, suivie de doses supplémentaires de 5 mg/kg, 2 et 6 semaines après l'administration de la première perfusion, puis toutes les 8 semaines par la suite. Si vous ne répondez pas adéquatement au traitement au bout de 14 semaines, après les perfusions des semaines 0, 2 et 6, aucune autre perfusion d'**IXIFI** ne vous sera donnée.

Surdose:

Des doses uniques d'infliximab pour injection pouvant atteindre 20 mg/kg ont été administrées sans qu'on observe d'effet toxique direct. En cas de surdosage, il est recommandé de surveiller chez le patient d'éventuels signes ou symptômes de réactions ou d'effets indésirables et d'instaurer immédiatement le traitement symptomatique qui s'impose.

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez reçu trop d'**IXIFI**, contactez immédiatement votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital, votre centre antipoison régional ou le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669), même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée:

Si vous oubliez ou manquez un rendez-vous pour recevoir votre dose d'**IXIFI**, prenez un autre rendezvous le plus rapidement possible pour savoir à quel moment vous pourrez recevoir votre prochaine dose d'**IXIFI**.

Effets secondaires possibles de l'utilisation d'IXIFI:

Lorsque vous recevez **IXIFI**, vous pourriez présenter des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés ci-dessous. Si c'est le cas, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Certains patients ont dû arrêter leur traitement par l'infliximab pour injection en raison d'effets secondaires. Les raisons les plus courantes étaient l'essoufflement, les éruptions cutanées et les maux de tête.

Les autres effets secondaires courants non encore mentionnés dans ce feuillet comprennent les douleurs abdominales, les maux de dos, la toux, la diarrhée, les étourdissements, la fatigue, les démangeaisons, la douleur, les infections des voies respiratoires supérieures (par exemple, bronchite, sinusite, rhume, mal de gorge), les maux d'estomac et les infections urinaires. **IXIFI** pourrait exercer une

légère influence sur la capacité à conduire et à utiliser des machines. L'administration d'**IXIFI** pourrait entraîner des étourdissements.

Les enfants et les adolescents qui ont pris de l'infliximab pour injection au cours des études portant sur la colite ulcéreuse ont présenté des effets secondaires semblables à ceux observés chez les adultes atteints de la même maladie. Les effets secondaires les plus courants observés chez les enfants atteints de colite ulcéreuse comprenaient : toux et symptômes du rhume, y compris mal de gorge, douleur à l'estomac, fièvre, maux de tête et anémie (faible nombre de globules rouges dans le sang). Parmi les patients qui ont pris de l'infliximab pour injection pour le traitement de la colite ulcéreuse dans le cadre d'études cliniques, un plus grand nombre d'enfants que d'adultes ont eu des infections, notamment des infections de la vessie, des infections de la peau et des bronchites.

IXIFI peut causer des effets secondaires graves qui peuvent nécessiter un traitement.

Vous devez prévenir votre médecin dès que vous présentez une réaction indésirable, qu'elle ait été ou non mentionnée dans le présent feuillet.

Effets secondaires graves et mesures à prendre à leur égard

Fréquence/effet secondaire/symptôme	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de recevoir le médicament et
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	obtenez immédiatement de l'aide médicale
Fréquent			
Infections graves : symptômes de			
fièvre, grande fatigue, toux ou		/	
symptômes ressemblant à ceux de		,	
la grippe ou apparition d'un abcès.			
Réactions allergiques : symptômes			
qui apparaissent pendant la			
perfusion d' IXIFI ou peu après,			
comme l'urticaire (plaques rouges			
et surélevées sur la peau			
accompagnées de démangeaison),			
de la difficulté à respirer, des			
douleurs à la poitrine et une		✓	
augmentation ou une diminution			
de la pression sanguine. Certains			
symptômes peuvent aussi			
apparaître de 3 à 12 jours après la			
perfusion d' IXIFI , y compris la			
fièvre, une éruption cutanée, des maux de tête et des douleurs aux			
muscles ou aux articulations.			
muscles ou aux articulations.			

Eráguanco laffat	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de recevoir le médicament et
Fréquence/effet secondaire/symptôme	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	obtenez immédiatement de l'aide médicale
Peu fréquent			
Atteintes au foie : parmi les signes			
de problèmes de foie, on compte :			
jaunisse (jaunissement de la peau			
et du blanc des yeux), urines de		✓	
couleur brun foncé, douleur au			
côté droit de l'abdomen, fièvre et			
fatigue sévère (épuisement).			
Insuffisance cardiaque : si on vous			
a dit que vous avez une			
insuffisance cardiaque congestive			
(une maladie du cœur), votre			
médecin devra vous surveiller de		✓	
près. Apparition ou aggravation de			
symptômes liés à votre maladie du			
cœur, y compris l'essoufflement et			
une enflure des chevilles ou des			
pieds.			
Problèmes sanguins : symptômes			
de fièvre qui persistent, formation		✓	
de bleus ou saignements			
spontanés, grande pâleur.			
Troubles du système nerveux :			
parmi les signes de tels troubles,			
on compte une modification de la			
vision (y compris la cécité), des			
convulsions, une faiblesse dans les		V	
bras ou les jambes et un			
engourdissement ou une sensation			
de fourmillement dans n'importe			
quelle partie du corps.			
Affections malignes: si vous avez			
déjà eu un lymphome ou un autre type de cancer, y compris un			
cancer de la peau, ou si l'un de ces		✓	
cancers apparaît pendant le			
traitement par IXIFI .			
Lupus : parmi les symptômes			
possibles, on compte une			
sensation de gêne ou de la douleur			
dans la poitrine qui persistent,		✓	
l'essoufflement, des douleurs aux			
articulations, ou une éruption			
articulations, ou une eruption		1	J

	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de recevoir le médicament et
Fréquence/effet secondaire/symptôme	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	obtenez immédiatement de l'aide médicale
cutanée sur les joues ou les bras			
qui s'intensifie au soleil.			
Affections immunitaires			
paradoxales d'origine			
médicamenteuse : apparition de			
symptômes inflammatoires			
touchant la peau et/ou d'autres			
organes inverses à ceux qui sont			
attendus avec l'administration de			
ce médicament. Les nouveaux			
symptômes pourraient		V	
comprendre, sans s'y limiter,			
éruptions cutanées, petites			
boursouflures remplies de pus			
pouvant se propager sur le corps,			
essoufflement, engourdissement			
ou picotements dans n'importe			
quelle partie du corps ou fièvre			
persistante.			
Rare		T	
Problèmes cutanés : éruptions			
cutanées, y compris des rougeurs,			
des démangeaisons, une			
desquamation de la peau (peau qui			
pèle) et la formation de cloques;			
petites boursouflures remplies de			
pus pouvant se propager sur le			
corps, parfois accompagnées de		✓	
fièvre (pustulose exanthématique			
aiguë généralisée); éruption			
cutanée rouge violacé			
accompagnée de démangeaisons			
et/ou lignes filiformes blanc			
grisâtre sur les muqueuses			
(réactions lichénoïdes).			
Problèmes pulmonaires :			
apparition de symptômes		√	
d'essoufflement ou aggravation de		•	
tels symptômes.			

En cas de symptôme ou d'effet secondaire gênant non mentionné dans le présent document ou d'aggravation d'un symptôme ou d'un effet secondaire vous empêchant de vaquer à vos occupations quotidiennes, parlez à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer à Santé Canada des effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation des produits de santé de l'une des deux façons suivantes :

- En consultant la page Web sur la déclaration des effets indésirables (<u>Canada.ca/medicament-instrument-declaration</u>) pour savoir comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur; ou
- En téléphonant sans frais au 1-866-234-2345.

REMARQUE: Consultez votre professionnel de la santé si vous souhaitez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Conservation:

IXIFI doit être entreposé dans son emballage d'origine, au réfrigérateur, tant qu'il n'est pas utilisé. Sur les lieux de la reconstitution seulement et s'il n'a pas été ouvert, **IXIFI** peut aussi être conservé hors du réfrigérateur, dans sa boîte d'origine, à des températures ne dépassant pas 30 °C pendant une période continue de 6 mois au maximum, sans toutefois aller au-delà de la date de péremption. Une fois le produit sorti du réfrigérateur, la date de péremption hors du réfrigérateur (y compris le mois et l'année) doit être inscrite sur la boîte, et **IXIFI** ne peut dès lors pas être remis au réfrigérateur. Jetez le médicament s'il n'a pas été utilisé à la nouvelle date de péremption ou à la date de péremption imprimée sur la boîte, selon la date la plus proche.

La fiole doit demeurer scellée jusqu'à son utilisation. Seul un professionnel de la santé peut préparer le médicament et vous l'administrer. Il ne doit pas être utilisé après la date de péremption.

Gardez hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir plus sur IXIFI:

- Parlez-en avec votre professionnel de la santé.
- Consultez la monographie intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements destinés aux patient·e·s. Ce document se trouve sur le site Web de Santé Canada (Base de données sur les produits pharmaceutiques : Accéder à la base de données) et sur le site Web du fabricant (www.pfizer.ca) ou peut être obtenu en téléphonant au 1-800-463-6001.

Le présent feuillet a été rédigé par Pfizer Canada SRI.

Data d'approbation : 20 octobre 2025

* Marques de commerce utilisées sous licence.

Toutes les autres marques de commerce appartiennent à leurs propriétaires respectifs.