











FUZEON®

enfuvirtide (T20) - inhibiteur d'entrée (inhibiteur de fusion, IF)

Médicament (taille réelle)	
Formes galéniques	- Poudre pour solution injectable sous-cutanée à 108 mg par flacon soit 90 mg/ml après reconstitution, avec flacon de solvant (2 ml) et nécessaire pour injection Chaque boîte contient : 60 flacons de poudre pour solution injectable, 60 flacons de solvant (eau PPI, 2 ml), 60 seringues de 3 ml (reconstitution) avec capuchon de sécurité, 60 seringues de 1 ml (injection) avec capuchon de sécurité, 180 tampons alcoolisés (désinfection du site d'injection). Les flacons possèdent des bouchons sans latex.
Conservation	- Avant reconstitution : température ambiante (<25°C) à l'abri de la lumière - Après reconstitution : conserver entre 2 et 8°C (au réfrigérateur). Garder le flacon dans son emballage d'origine pour le protéger de la lumière. Les stabilités chimique et physique en cours d'utilisation ont été démontrées sur 48 heures à 5°C et à l'abri de la lumière. D'un point de vue microbiologique, le médicament doit être utilisé immédiatement. S'il n'est pas utilisé immédiatement, les conditions de durée de conservation avant utilisation sont sous la responsabilité de l'utilisateur et ne devraient normalement pas dépasser 24 heures entre 2 et 8°C, sous réserve que la reconstitution ait été effectuée dans des conditions d'asepsie contrôlées et validées

En cas d'oubli, prendre dès que possible la dose oubliée, puis poursuivre le traitement comme auparavant. Ne pas prendre de dose double pour compenser la dose oubliée.

Posologie usuelle	 lever	 petit déjeuner	 matinée	 midi	 après-midi	 dîner	 coucher	Administration
Adultes et adolescents 90 mg x 2/j								- Une prise toutes les 12 heures, injection sous-cutanée dans la partie haute du bras, la face antérieure de la cuisse ou l'abdomen
Enfants Non déterminée	-	-	-	-	-	-	-	

Contre-indications	- Hypersensibilité connue à l'enfuvirtide ou à l'un des excipients de la spécialité
Interactions médicamenteuses cliniquement significatives (selon le GTIAM)	- Aucune interaction pharmacocinétique cliniquement significative n'a été décrite
Principaux effets indésirables	- Réaction au site d'injection - Diarrhées, nausée, fatigue - Pneumopathies - Hyperéosinophilie, lymphadénopathie
En pratique	- La place nécessaire au stockage est volumineuse. - Un sac de transport et un container pour la récupération des seringues sont fournis lors de la première délivrance hospitalière. Le container est remplacé après remplissage. - La nouvelle présentation du flacon de solvant contient 2 ml de solvant (au lieu de 1,1 ml précédemment). Prélever 1,1 ml puis jeter le flacon. Lors de la reconstitution, ne jamais secouer le flacon ou le renverser pour mélanger car cela entraîne la formation d'un excès de mousse , mais le tapoter doucement avec l'index jusqu'à ce que la poudre commence à se dissoudre puis le reposer (la dissolution complète peut demander jusqu'à 45min). LE GUIDE D'ADMINISTRATION ANIME DU FUZEON EST CONSULTABLE SUR LE SITE DE PHAREMED (www.pharemed.com) - L'injection peut se faire indifféremment dans la partie haute du bras, la face antérieure de la cuisse ou l'abdomen.