

## **Lettre d'information** **Evusheld® pour l'immunisation passive contre le COVID-19**

### **Qu'est-ce qu'Evusheld® et dans quel cas est-il utilisé ?**

Le médicament Evusheld® est composé de deux substances actives : le tixagevimab et le cilgavimab. Il s'agit de deux anticorps monoclonaux qui agissent spécifiquement contre le virus du SARS-CoV-2 à l'origine du COVID-19. Le médicament réduit le risque d'infection au coronavirus SARS-CoV-2. On parle également de vaccination passive ou d'immunisation passive. Actuellement, on part du principe qu'une prise unique, composée de deux doses administrées simultanément, confère une protection pendant six mois et doit ou peut être répétée tous les six mois en fonction de la situation épidémiologique (COVID-19).

### **Pour qui Evusheld® est-il actuellement recommandé ?**

Evusheld® est utilisé comme protection contre une infection au COVID-19 chez les personnes à partir de 12 ans et ayant un poids corporel d'au moins 40 kg qui remplissent certains critères :

- vous avez une maladie ou suivez un traitement qui limite considérablement votre système immunitaire (p. ex. transplantation, chimiothérapie active en cas de cancer ; immunodéficience congénitale), et
- vous n'avez pas (ou presque pas) produit d'anticorps en réponse à la vaccination contre le COVID-19, et
- vous n'avez actuellement pas le COVID-19.

Evusheld® ne remplace pas la vaccination contre le COVID-19 chez les personnes pour lesquelles celle-ci est recommandée. Evusheld® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 12 ans ou aux personnes de moins de 40 kg.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, ou si vous présumez être enceinte, Evusheld® ne doit être administré qu'après une évaluation minutieuse des risques et après consultation de votre médecin.

**Quelles sont les précautions à prendre avant d'administrer Evusheld® ?** Veuillez nous informer avant qu'Evusheld® ne vous soit administré si :

- vous avez un faible taux de plaquettes sanguines, des problèmes de coagulation ou prenez des anticoagulants ;
- vous avez eu un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral ;  
- vous avez des problèmes cardiaques ;
- vous avez réagi par une allergie grave à des prises antérieures de produits à base d'anticorps ou à des vaccinations, ou êtes allergique à l'un des composants d'Evusheld®.

### **Comment Evusheld® est-il administré ?**

Evusheld® est administré sous forme de deux injections à la même date dans le muscle gauche et le muscle droit dans la région des fesses.

### **Quels sont les possibles effets secondaires d'Evusheld®**

Comme tous les médicaments, Evusheld® est aussi susceptible d'avoir des effets secondaires, dont la fréquence varie en fonction de l'utilisation:

- Fréquemment (chez plus de 1 personne traitée sur 10), une réaction au point d'injection (douleur, rougeur, démangeaison, gonflement à proximité du point d'injection) se produit.
- Occasionnellement (jusqu'à 1 personne traitée sur 100), des réactions liées à l'injection (p. ex. maux de tête, frissons et rougeurs, malaise ou douleurs) se produisent.
- Toutes les injections intramusculaires peuvent entraîner, très rarement, des hématomes au point d'injection.
- Très rarement, des réactions allergiques plus sévères peuvent survenir pendant ou après l'administration d'anticorps monoclonaux. Les symptômes peuvent inclure des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, ou une éruption cutanée. Informez immédiatement le personnel médical en cas de réaction allergique.

Si vous remarquez plus que des effets secondaires légers, contactez votre médecin ou un service d'urgence.

### **Evusheld® n'est pas encore remboursé par l'assurance maladie obligatoire.**

#### **Qu'est-ce que cela signifie pour vous ?**

La Confédération prend en charge les coûts d'Evusheld® pour les patients ambulatoires et stationnaires tant que ce médicament n'est pas remboursé par l'assurance maladie obligatoire. Evusheld® est autorisé pour une durée limitée pour l'immunisation passive. La Société suisse d'infectiologie et la Commission fédérale pour les vaccinations recommandent l'utilisation d'Evusheld® chez les personnes appartenant au groupe à risque susmentionné en Suisse. La dose recommandée est régulièrement contrôlée et peut différer des doses appliquées dans les essais cliniques, car Evusheld® n'a pas la même efficacité sur tous les variants du virus.