

Le 1<sup>er</sup> avril 2021

**Maintenant disponible: Hizentra<sup>®</sup> (Immunoglobuline sous-cutanée [humaine] liquide 20%) seringue pré-remplie (SPR) de 20 mL (4g)**

Cher professionnel de la santé,

CSL Behring a le plaisir d'annoncer l'arrivée de la seringue pré-remplie (SPR) de 20 mL pour Hizentra<sup>®</sup>, solution d'immunoglobuline sous-cutanée (humaine) à 20%. Les seringues pré-remplies de 5, 10 et 20 mL de Hizentra<sup>®</sup> seront disponibles pendant l'épuisement progressif des flacons de Hizentra<sup>®</sup> de 20 mL. Le flacon de Hizentra<sup>®</sup> 50 mL restera disponible.

Hizentra<sup>®</sup> est disponible dans les présentations posologiques suivantes :

Flacons	
Contenu du flacon	Gramme(s) de protéines
20 mL*	4,0 g
50 mL	10,0 g

Seringues pré-remplies (SPR)	
Contenu du flacon	Gramme(s) de protéines
5 mL	1,0 g
10 mL	2,0 g
20 mL	4,0 g

\* seront graduellement remplacés par des SPR

Les représentants de CSL Behring travailleront en étroite collaboration avec les cliniques IgSC désignées (ImmunoGlobuline Sous-Cutanée) pour fournir un soutien lors de la transition. Si vous ou vos patients avez besoin d'un soutien supplémentaire pour la transition vers ce nouveau format, le programme CSL Behring PLUS + offre un soutien infirmier et de l'éducation aux patients auxquels Hizentra<sup>®</sup> a été prescrit. Vous pouvez rejoindre le programme du lundi au vendredi de 8 h à 20 h HNE à [cslbehringplus@bayshore.ca](mailto:cslbehringplus@bayshore.ca) ou au 1 888 490-4105.

Hizentra<sup>®</sup>, (immunoglobuline sous-cutanée [humaine] à 20% liquide), est indiqué pour le traitement des patients présentant une immunodéficience primaire (DIP) et une immunodéficience secondaire (DIS). Hizentra<sup>®</sup> est également indiqué pour le traitement des patients atteints de polyneuropathie démyélinisante inflammatoire chronique (PDIC)<sup>1</sup>.

Hizentra<sup>®</sup> peut être conservé, soit dans le réfrigérateur, soit à température ambiante (de +2 °C to +25 °C) jusqu'à la date de péremption imprimée sur l'emballage extérieur et l'étiquette du flacon / de la seringue pré-remplie. Hizentra<sup>®</sup> est stable jusqu'à la date de péremption qui est indiquée sur son emballage extérieur et sur l'étiquette du flacon/seringue pré-remplie. La durée de conservation de Hizentra<sup>®</sup> est de 30 mois<sup>2</sup>. Ne pas congeler. Ne pas utiliser le produit qui a été congelé. Ne pas agiter le flacon/seringue pré-remplie. Conserver Hizentra<sup>®</sup> dans son emballage d'origine pour le protéger de la lumière.

1. Monographie de produit de Hizentra<sup>®</sup>, datée du 22 avril 2020  
2. Données au dossier (Spécifications du produit; 2020)

Veillez vous référer à la fiche d'information CSL Hizentra 20mL SPR ci-jointe pour plus d'informations. Consulter la monographie de produit à <https://labeling.cslbehring.ca/PM/CA/Hizentra/FR/Hizentra-Monographie-de-produit.pdf> pour obtenir des informations importantes sur les contre-indications, les avertissements, les précautions, les effets indésirables, interactions, dosage ou contactez notre service à la clientèle au 1 866 773-7721 ext. 2386.

Cordialement,

*Marie-Eve Jacques*

Marie-Eve Jacques  
Directrice nationale ventes et marketing  
CSL Behring Canada

1. Monographie de produit de Hizentra®, datée du 22 avril 2020
2. Données au dossier (Spécifications du produit; 2020)