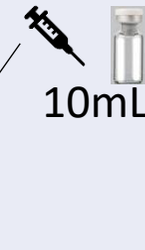
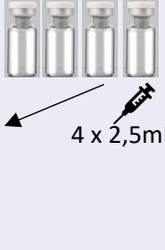


Indication

Traitement des formes symptomatiques légères à modérées de la COVID-19 chez les adultes atteints du SARS-CoV-2 et présentant un risque élevé de développer une forme grave de la COVID-19.

Présentations	CASIRIVI/IMD 120MG/ML - 20ML (UCD 3400890011150)	CASIRIVI/IMD 120MG/ML - 6ML (UCD 3400890011167)
Contenu dans un emballage	Kit de 2 flacons de 20 mL contenant 1 332 mg / 11,1 mL de casirivimab et 1 332 mg / 11,1 mL d'imdevimab.	Kit de 2 flacons de 6 mL contenant 300 mg / 2,5 mL de casirivimab et 300 mg / 2,5 mL d'imdevimab.
Conservation	 2 à 8°C	
Préparation	Sortir les flacons du réfrigérateur et attendre 20 min à T°C ambiante. Ne pas agiter les flacons. Ne pas exposer à la chaleur directe. Vérifier l'absence de particules ou changement de couleur. (solution transparente à légèrement opalescente, incolore à jaune pâle).	
	<p>Casirivimab Flacon 20mL</p>  <p>10mL Poche NaCl 0,9% 250 mL</p>	<p>Imdevimab Flacon 20mL</p>  <p>10mL Poche NaCl 0,9% 250 mL</p>
	<p>Casirivimab Flacon 6 mL</p>  <p>4 x 2,5mL Poche NaCl 0,9% 250 mL</p>	<p>Imdevimab Flacon 6 mL</p>  <p>4 x 2,5mL Poche NaCl 0,9% 250 mL</p>
Retourner manuellement la poche environ 10 fois pour la mélanger. Ne pas agiter.		
<p>Après dilution, utilisation immédiate. (si administration retardée, la poche de perfusion contenant la solution diluée peut être conservée jusqu'à 4 heures à T°C ambiante (< 25°C), ou jusqu'à 36 heures entre 2°C et 8°C – si elle est réfrigérée, attendre 30 min à T°C ambiante avant d'administrer).</p> <p> Inclure la durée de la perfusion.</p>		

Prescription

Administration dans un délai maximum de 5 jours après le début des symptômes.
1200 mg Casirivimab + 1200 mg Imdevimab en une perfusion unique

Le prescripteur complète les informations de l'ATU de cohorte pour confirmer l'éligibilité du patient.

Administration

Perfusion intraveineuse débit max 250mL/h (durée min 1h)
Avec filtre stérile en ligne ou complémentaire de 0,2 micron.

Lorsque la perfusion est terminée, rincer avec 25mL de NaCl 0,9 %.

Ne pas administrer avec d'autres médicaments dans la même ligne de perfusion.

Ne pas réutiliser ou conserver les reliquats de solution concentrée ou diluée non utilisés.

Surveillance clinique 1h après la fin de la perfusion.

 Si signe d'hypersensibilité → Arrêt perfusion + déclaration effet indésirable

Suivi après administration



Isolément strict à domicile pendant 10 jours
Et suivi médical à J7 et J30

 J7 Visite à domicile pour RT-PCR

PCR +

PCR -

- Charge virale diminuée : poursuite de l'isolement
- Charge virale non diminuée : poursuite isolement strict + test séquençage

 J30 Consultation médicale

- Patient guéri : levée de l'isolement

Infographie parcours patient



ATU cohorte RCP/PUT



Pour déclarer



Indication

Traitement des formes symptomatiques légères à modérées de la COVID-19 chez les adultes atteints du SARS-CoV-2 et présentant un risque élevé de développer une forme grave de la COVID-19.

Prescription

Administration dans un délai maximum de 5 jours après le début des symptômes.
1200 mg Casirivimab + 1200 mg Imdevimab en une perfusion unique

Le prescripteur complète les informations de l'ATU de cohorte pour confirmer l'éligibilité du patient.

Administration

Perfusion intraveineuse débit max 250mL/h (durée min 1h)
Avec filtre stérile en ligne ou complémentaire de 0,2 micron.

Lorsque la perfusion est terminée, rincer avec 25mL de NaCl 0,9 %.

Ne pas administrer avec d'autres médicaments dans la même ligne de perfusion.

Ne pas réutiliser ou conserver les reliquats de solution concentrée ou diluée non utilisés.

Surveillance clinique 1h après la fin de la perfusion.



Si signe d'hypersensibilité → Arrêt perfusion + déclaration effet indésirable

Pour déclarer



Suivi après administration



Isolément strict à domicile pendant 10 jours
Et suivi médical à J7 et J30



Visite à domicile pour RT-PCR

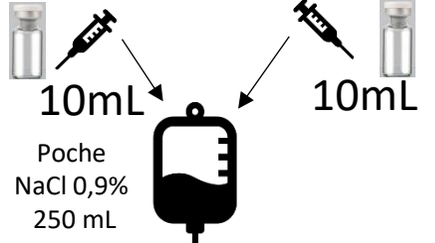
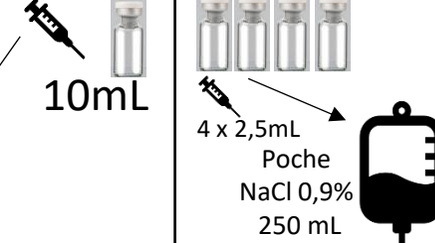
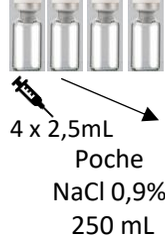
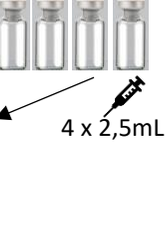
PCR +

PCR -

- Charge virale diminuée : poursuite de l'isolement
- Charge virale non diminuée : poursuite isolement strict + test séquençage
- Patient guéri : levée de l'isolement



Consultation médicale

Présentations	CASIRIVI/IMD 120MG/ML - 20ML (UCD 3400890011150)	CASIRIVI/IMD 120MG/ML - 6ML (UCD 3400890011167)
Contenu dans un emballage	Kit de 2 flacons de 20 mL contenant 1 332 mg / 11,1 mL de casirivimab et 1 332 mg / 11,1 mL d'imdevimab.	Kit de 2 flacons de 6 mL contenant 300 mg / 2,5 mL de casirivimab et 300 mg / 2,5 mL d'imdevimab.
Conservation	 2 à 8°C	
Préparation	Sortir les flacons du réfrigérateur et attendre 20 min à T°C ambiante. Ne pas agiter les flacons. Ne pas exposer à la chaleur directe. Vérifier l'absence de particules ou changement de couleur. (solution transparente à légèrement opalescente, incolore à jaune pâle).	
	<p>Casirivimab Flacon 20mL</p>  <p>10mL Poche NaCl 0,9% 250 mL</p>	<p>Imdevimab Flacon 20mL</p>  <p>10mL Poche NaCl 0,9% 250 mL</p>
	<p>Casirivimab Flacon 6 mL</p>  <p>4 x 2,5mL Poche NaCl 0,9% 250 mL</p>	<p>Imdevimab Flacon 6 mL</p>  <p>4 x 2,5mL Poche NaCl 0,9% 250 mL</p>
Retourner manuellement la poche environ 10 fois pour la mélanger. Ne pas agiter.		
Après dilution, utilisation immédiate. (si administration retardée, la poche de perfusion contenant la solution diluée peut être conservée jusqu'à 4 heures à T°C ambiante (< 25°C), ou jusqu'à 36 heures entre 2°C et 8°C – si elle est réfrigérée, attendre 30 min à T°C ambiante avant d'administrer).		
 Inclure la durée de la perfusion.		

