

POUR LES PATIENTS ADULTES

* Patient fictif.



APPRENEZ-EN PLUS SUR

Pr **CRYSVITA**^{MC}
(injection de burosumab)

Votre guide pour le
traitement de la XLH

Ce guide est destiné uniquement aux patients canadiens à qui on a prescrit CRYSVITA.

Comprendre le traitement de l'hypophosphatémie liée au chromosome X (XLH) par CRYSVITA

Apprenez comment CRYSVITA agit, à quoi vous attendre lors de vos rendez-vous de traitement et plus encore.



* Patient fictif.

Table des matières

Qu'est-ce que la XLH ?	4
Quels sont les symptômes de la XLH chez les adultes ?	4
Qui est atteint de XLH ?	5
Qu'est-ce que CRYSVITA ?	6
Comment CRYSVITA agit-il ?	6
Comment prendre CRYSVITA ?	7
Avant de commencer le traitement par CRYSVITA	8
Renseignements importants sur l'innocuité	9
Commencer le traitement par CRYSVITA	10
Programme de soutien aux patients Kyowa Kirin Cares™	11

Qu'est-ce que la XLH?

L'hypophosphatémie liée au chromosome X (XLH) est une maladie génétique. Les personnes atteintes de XLH présentent des taux plus élevés d'une hormone appelée le **facteur de croissance des fibroblastes 23** (FGF23). Le FGF23 abaisse la quantité de phosphate dans le sang. Le faible taux de phosphate peut générer des os qui ne peuvent pas grandir et durcir correctement.

Le contenu ci-après fournit des renseignements sur la XLH et peut ne pas refléter les avantages de CRYSVITA.

Quels sont les symptômes de la XLH chez les adultes?

Chez les adultes, les symptômes de la XLH peuvent comprendre:

- Ostéomalacie (affaiblissement des os)
- Jambes arquées ou genoux cagneux
- Raideur articulaire
- Mobilité réduite
- Petite taille
- Abscès dentaires

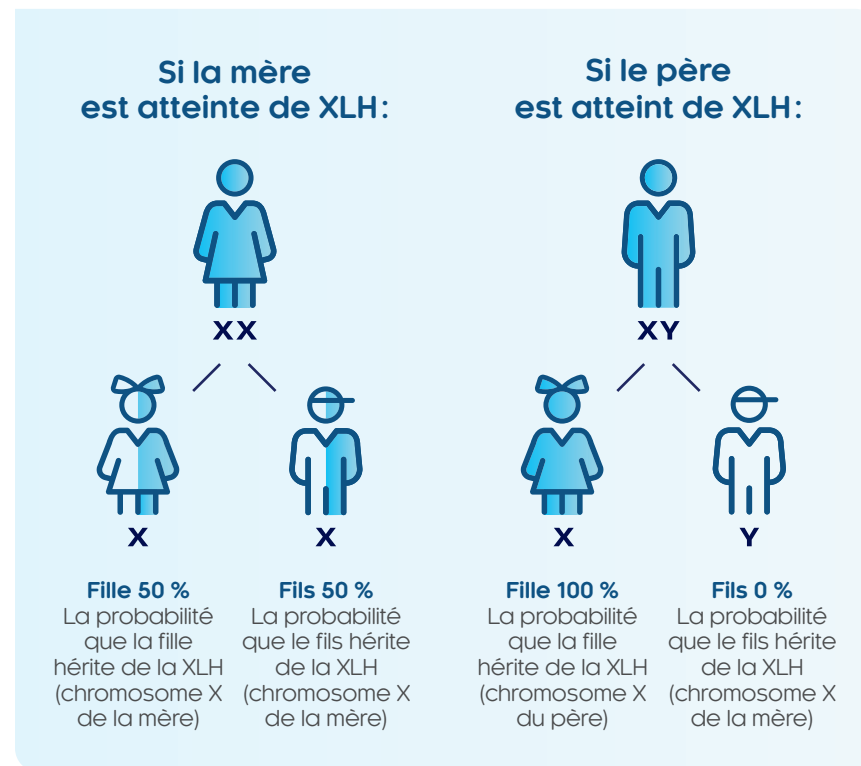


*Patiente fictive.

Qui est atteint de XLH?

Dans la plupart des cas, la XLH est une maladie héréditaire, ce qui signifie que les parents la transmettent à leurs enfants. Si vous êtes atteint de XLH, il est possible que d'autres membres de votre famille élargie en soient également atteints.

L'expression « liée au chromosome X » signifie que le gène qui est touché se trouve sur le **chromosome X**. Les femmes ont deux chromosomes X, tandis que les hommes ont un chromosome X et un chromosome Y.



Dans environ **20 %** des cas, la personne atteinte de XLH n'a aucun antécédent familial.

La XLH est une maladie rare, qui touche jusqu'à **1 personne sur 20 000**.

À propos de CRYSVITA

Qu'est-ce que CRYSVITA ?

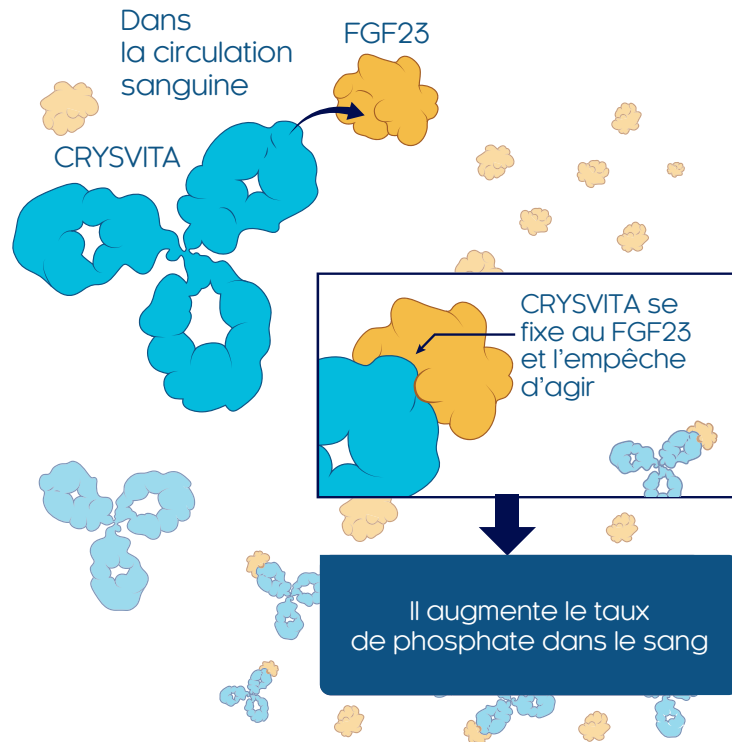
CRYSVITA contient la substance active **burosumab**. Il s'agit d'un type de médicament que l'on appelle un **anticorps monoclonal humain**.

Les anticorps monoclonaux sont des protéines qui reconnaissent certaines autres protéines particulières présentes dans le corps humain et qui s'y lient.

CRYSVITA est utilisé pour traiter l'**hypophosphatémie liée au chromosome X (XLH)**. Il est utilisé chez les enfants âgés d'au moins 6 mois ainsi que chez les adultes.

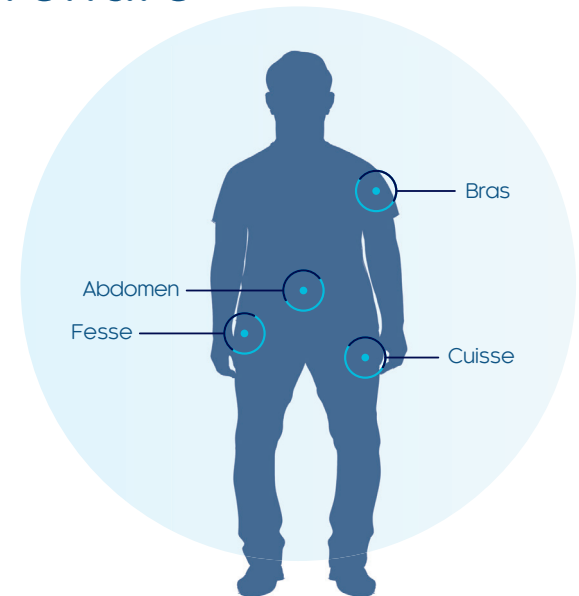
Comment CRYSVITA agit-il ?

CRYSVITA se fixe au FGF23 dans le sang, ce qui empêche le FGF23 d'agir et augmente les taux de phosphate dans le sang de sorte que des taux normaux de phosphate peuvent être obtenus.



Comment prendre CRYSVITA ?

CRYSVITA doit être administré par injection sous la peau dans le bras, l'abdomen (au niveau de l'estomac), la fesse ou la cuisse par un professionnel de la santé formé.



La quantité de CRYSVITA administrée (la dose) dépend du poids corporel. Votre professionnel de la santé déterminera la dose qui convient.



Chez les adultes, CRYSVITA est administré **toutes les quatre semaines**.

Si vous ressentez les effets secondaires graves suivants pendant le traitement par CRYSVITA, dites-le à votre professionnel de la santé :

- **Réactions cutanées** (seulement si l'effet est grave). Elles sont très fréquentes.
- **Vertiges** (seulement si l'effet est grave). Ils sont très fréquents.
- **Réactions allergiques** peu après avoir reçu la dose de CRYSVITA (dans tous les cas). Symptômes : éruption cutanée et démangeaisons sur tout le corps; gonflement important des paupières, de la bouche ou des lèvres; essoufflement; battements cardiaques rapides et sueurs. Ils sont rares.

En cas d'effets secondaires non mentionnés dans le présent document ou d'aggravation d'un symptôme vous empêchant de vaquer à vos occupations quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Avant de commencer le traitement par CRYSVITA

Vous ne devez pas prendre CRYSVITA si :

- Vous êtes allergique au burosumab ou à tout autre ingrédient dans ce médicament
- Vous prenez des phosphates ou de la vitamine D active
- Vous présentez déjà un taux élevé de phosphate dans le sang («hyperphosphatémie»)
- Vous souffrez d'une grave maladie rénale ou d'insuffisance rénale

Afin de réduire la possibilité d'effets indésirables et d'assurer la bonne utilisation du médicament, discutez avec votre professionnel de la santé avant de prendre CRYSVITA. Mentionnez toute maladie ou tout problème de santé que vous pourriez avoir, y compris si :

- Vous prenez des phosphates ou de la vitamine D active ou des médicaments contenant l'ingrédient actif appelé calcitriol ou alphacalcidol. Il existe certains suppléments de vitamine D inactive que vous pouvez prendre et votre professionnel de la santé vous indiquera de quels suppléments il s'agit.
- Vous avez des problèmes de glandes parathyroïdes.



Mentionnez à votre professionnel de la santé toute la médication que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les médicaments alternatifs. Aucune étude sur la manière dont CRYSVITA interagit avec les autres médicaments n'a été réalisée.

Renseignements importants sur l'innocuité de CRYSVITA

Autres mises en garde à connaître :



Réactions cutanées

Vous pourriez avoir des réactions cutanées au site d'injection. Si ces réactions sont graves, vous devriez communiquer avec votre professionnel de la santé immédiatement.



Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre professionnel de la santé ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Il en est ainsi parce que nous ignorons si CRYSVITA aura un effet sur le bébé.



Femmes en âge de procréer

Les femmes qui pourraient tomber enceintes doivent utiliser une méthode de contraception efficace durant le traitement par CRYSVITA et pendant au moins 14 semaines après l'arrêt du traitement. Discutez avec votre professionnel de la santé des méthodes de contraception que vous pouvez utiliser pendant cette période. Informez immédiatement votre professionnel de la santé en cas de grossesse pendant le traitement par CRYSVITA.

Nous ne savons pas si CRYSVITA passe dans le lait maternel, et un risque pour les nouveau-nés ou nourrissons ne peut être exclu. Si vous avez des questions, consultez votre professionnel de la santé.

Effets secondaires possibles

Comme tous les médicaments, CRYSVITA peut causer des effets secondaires bien que ce ne soit pas tout le monde qui les ressent.

Les effets secondaires chez les adultes peuvent comprendre :

- | | |
|----------------------------------|-----------------------------|
| • Douleur au dos | • Constipation |
| • Mal de tête | • Taux faible de vitamine D |
| • Infection dentaire | • Vertiges |
| • Syndrome des jambes sans repos | • Spasmes musculaires |



Si vous ressentez des effets secondaires non indiqués ici, ou présentez l'aggravation d'un symptôme gênant vous empêchant de vaquer à vos occupations quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Commencer le traitement par CRYSVITA

À quoi devez-vous vous attendre lors de votre rendez-vous de traitement ?

Il faut un certain temps pour s'habituer à la prise d'un nouveau médicament. **N'oubliez pas que votre équipe de soins est là pour vous aider.** Si vous avez des questions, n'hésitez pas à leur poser.

Pendant votre traitement par CRYSVITA, votre professionnel de la santé peut prélever des échantillons de sang et d'urine pour mesurer votre taux de phosphate. Il le fait pour réduire le risque d'hyperphosphatémie (trop de phosphate dans le sang).

Votre professionnel de la santé pourrait aussi vérifier vos taux sanguins de calcium et d'hormone parathyroïdienne avant et pendant le traitement afin de réduire le risque d'hypercalcémie (excès de calcium dans le sang) et d'hyperparathyroïdie (excès d'hormone parathyroïdienne dans le sang).

Ces tests permettent au professionnel de la santé de s'assurer que vous recevez la bonne dose de CRYSVITA et de l'ajuster au besoin.

Questions que votre professionnel de la santé pourrait vous poser :

- Prenez-vous des médicaments actuellement ?
- Y a-t-il une possibilité que vous soyez enceinte ?
- Prévoyez-vous une grossesse ?
- Allaitiez-vous actuellement ou prévoyez-vous allaiter ?
- Avez-vous des problèmes rénaux ?
- Avez-vous des problèmes parathyroïdiens ?

Vos réponses à ces questions contribueront à l'élaboration de votre plan de traitement par CRYSVITA.



CRYSVITA sera administré par injection sous la peau dans le bras, l'abdomen, la fesse ou la cuisse par un professionnel de la santé.



Si vous manquez un rendez-vous, parlez-en immédiatement à votre professionnel de la santé. La dose omise doit être administrée dès que possible.



Après votre injection, il se peut qu'on vous surveille pendant une courte période.

Après votre rendez-vous



Si vous avez des questions ou des préoccupations, contactez votre professionnel de la santé. Assurez-vous de noter les rendez-vous pour les injections prévues de CRYSVITA. Il peut être utile de les inscrire sur un calendrier ou de les noter dans votre téléphone pour vous aider à vous en souvenir.



*Patiente fictive.



Un soutien tout au long de votre parcours de traitement par CRYSVITA

Kyowa Kirin se soucie des patients atteints de maladies rares, c'est pourquoi nous avons créé le programme de soutien aux patients Kyowa Kirin Cares™, qui consiste en un ensemble de services conçus pour vous aider tout au long de votre parcours de traitement par CRYSVITA.

Nos **infirmiers(ères) gestionnaires de cas** sont des professionnel(le)s expérimenté(e)s qui s'efforcent de vous soutenir à chaque étape. Ils (elles) peuvent vous aider à :

- en savoir plus sur le traitement par CRYSVITA
- comprendre votre couverture d'assurance
- déterminer votre admissibilité à recevoir de l'aide financière
- coordonner la livraison de CRYSVITA et du matériel d'injection
- établir l'horaire de vos injections de CRYSVITA

Discutez avec votre professionnel de la santé de votre inscription au programme de soutien aux patients Kyowa Kirin Cares™.

Si vous avez des questions, appelez-nous au 1-833-KYOWA-CA (1-833-596-9222).

Comprendre le traitement de la XLH par CRYSVITA

RESSOURCES UTILES

Vous trouverez ci-dessous des communautés et des ressources qui aident les personnes atteintes de XLH.

Le réseau canadien de la XLH

<https://canadianxlhnetwork.org/>

Canadian Organization for Rare Disorders (CORD)

<https://www.raredisorders.ca/>



Kyowa KIRIN

Kyowa KIRIN
ACCÈS • AIDE • COMPRÉHENSION



© 2025 Kyowa Kirin Canada, inc. Tous droits réservés.

CRYSVITA et Kyowa Kirin Cares sont des marques de commerce ou des marques déposées de Kyowa Kirin Co., Ltd., utilisées avec autorisation.
COMM-CA-CRY-0115 décembre 2025