

EMA/467437/2024 EMEA/H/C/006150

Afglir (aflibercept)

Aperçu d'Afglir et pourquoi il est autorisé dans l'Union européenne (UE)

Qu'est-ce qu'Afqlir et dans quel cas est-il utilisé?

Afglir est un médicament utilisé dans le traitement des adultes atteints:

- de la forme «humide» de la dégénérescence maculaire liée à l'âge (DMLA), une maladie qui touche la partie centrale de la rétine (appelée la macula) située à l'arrière de l'œil. La forme humide de la DMLA résulte d'une néovascularisation choroïdienne (la croissance anormale de vaisseaux sanguins sous la macula), qui peut être associée à des pertes de liquide et de sang et provoquer un gonflement;
- de troubles de la vision dus à un œdème maculaire (gonflement) qui survient à la suite du blocage soit de la veine principale qui véhicule le sang depuis la rétine [connu sous le nom d'occlusion de la veine centrale de la rétine (OVCR)], soit de branches veineuses plus petites [connu sous le nom d'occlusion de branche veineuse rétinienne (OBVR)];
- de troubles de la vision dus à un œdème maculaire provoqué par un diabète;
- de troubles de la vision dus à une néovascularisation myopique choroïdienne (un type grave de myopie dans lequel le globe oculaire continue à grossir et finit par dépasser la taille normale).

Afqlir contient la substance active aflibercept et est un médicament biologique. Il s'agit d'un «médicament biosimilaire», ce qui signifie qu'Afqlir est fortement similaire à un autre médicament biologique (le «médicament de référence») déjà autorisé dans l'UE. Le médicament de référence pour Afqlir est Eylea. Pour de plus amples informations sur les médicaments biosimilaires, voir <u>ici</u>.

Comment Afqlir est-il utilisé?

Afqlir est disponible sous la forme d'une solution pour injection intravitréenne (injection dans l'humeur vitrée, le liquide gélatineux qui se trouve dans l'œil). Il n'est délivré que sur ordonnance et doit être administré par un médecin qualifié et expérimenté dans l'administration d'injections intravitréennes.

Afqlir est administré sous la forme d'une injection dans l'œil affecté. L'injection est ensuite renouvelée au besoin à des intervalles d'un mois ou plus. La fréquence des injections dépend de la maladie faisant l'objet du traitement et de la réponse du patient à ce dernier.



Pour plus d'informations sur les conditions d'utilisation d'Afqlir, voir la notice ou contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Comment Afqlir agit-il?

La substance active d'Afqlir, l'aflibercept, est une protéine produite par génie protéique qui a été conçue pour se lier à une protéine appelée facteur de croissance de l'endothélium vasculaire de type A (VEGF-A) et bloquer ainsi les effets de cette substance. Elle peut également se lier à d'autres protéines telles que le facteur de croissance placentaire (PIGF). Le VEGF-A et le PIGF sont impliqués dans la stimulation de la croissance anormale des vaisseaux sanguins chez les patients atteints de DMLA, de certains types d'œdèmes maculaires ou de néovascularisation myopique choroïdienne. En bloquant ces protéines, l'aflibercept réduit la croissance des vaisseaux sanguins anormaux et limite les pertes de liquide et le gonflement.

Quels sont les bénéfices d'Afglir démontrés au cours des études?

Des études de laboratoire comparant Afqlir et Eylea ont montré que la substance active contenue dans Afqlir est hautement similaire à celle contenue dans Eylea sur les plans de la structure, de la pureté et de l'activité biologique. Des études ont également démontré que l'administration d'Afqlir produit des taux de substance active dans l'organisme similaires à ceux qui découlent de l'administration d'Eylea.

En outre, une étude portant sur 485 patients atteints de la forme humide de la DMLA a montré qu'Afqlir était aussi efficace qu'Eylea. Dans cette étude, le nombre moyen de lettres que les patients pouvaient reconnaître lors d'un test oculaire standard s'est amélioré d'environ sept lettres dans les deux groupes après huit semaines de traitement.

Étant donné qu'Afqlir est un médicament biosimilaire, il n'est pas nécessaire de répéter pour celui-ci toutes les études sur l'efficacité et la sécurité de l'aflibercept réalisées avec Eylea.

Quels sont les risques associés à l'utilisation d'Afqlir?

La sécurité d'Afqlir a été évaluée et, sur la base de toutes les études réalisées, les effets indésirables du médicament sont considérés comme comparables à ceux du médicament de référence Eylea.

Pour une description complète des effets indésirables et des restrictions associés à Afqlir, voir la notice.

Les effets indésirables les plus couramment observés sous Afqlir (qui peuvent toucher plus d'une personne sur 10) sont les suivants: hémorragie conjonctivale (saignement provenant de petits vaisseaux sanguins situés à la surface de l'œil au point d'injection), hémorragie rétinienne (saignement à l'arrière de l'œil), acuité visuelle réduite et douleur oculaire. Les autres effets indésirables couramment observés (qui peuvent toucher jusqu'à une personne sur 10) sont les suivants: décollement du vitré (décollement de la substance gélatineuse à l'intérieur de l'œil), cataracte (opacification du cristallin), corps flottants du vitré (petites particules ou taches dans la vision) et augmentation de la pression intraoculaire (pression accrue à l'intérieur de l'œil).

Les effets indésirables graves liés à une injection (survenus dans le cadre de moins d'une injection sur 2 000 dans les études) sont les suivants: cécité, endophtalmie (infection ou inflammation grave dans l'œil), cataracte, augmentation de la pression intraoculaire, hémorragie vitréenne (saignement dans le liquide gélatineux dans l'œil, provoquant une perte temporaire de la vision) et décollement du vitré ou de la rétine.

Afqlir ne doit pas être utilisé chez les patients qui présentent des infections oculaires ou périoculaires (infections dans ou autour de l'œil) ou chez lesquels la présence de telles infections est suspectée, ou chez les patients qui présentent une inflammation sévère de l'œil.

Pourquoi Afglir est-il autorisé dans l'UE?

L'Agence européenne des médicaments a considéré que, conformément aux exigences de l'UE pour les médicaments biosimilaires, Afqlir présente une structure, une pureté et une activité biologique hautement similaires à celles d'Eylea et est distribué dans l'organisme de la même façon. En outre, une étude menée chez des patients atteints de la forme humide de la DMLA a montré qu'Afqlir et Eylea sont équivalents en matière de sécurité et d'efficacité dans cette utilisation.

Toutes ces données ont été considérées comme suffisantes pour conclure qu'Afqlir aura les mêmes effets qu'Eylea dans ses utilisations autorisées. Par conséquent, l'Agence a estimé que, comme pour Eylea, les bénéfices d'Afqlir sont supérieurs aux risques identifiés et que son utilisation peut être autorisée au sein de l'UE.

Quelles sont les mesures prises pour assurer l'utilisation sûre et efficace d'Afqlir?

La société qui commercialise Afqlir fournira des dossiers d'information aux patients afin de les aider à se préparer au traitement, à reconnaître les effets indésirables graves et à savoir quand ils doivent consulter d'urgence leur médecin. Elle fournira également de la documentation aux médecins afin de réduire le plus possible les risques associés à l'injection dans l'œil.

Les recommandations et les précautions à observer par les professionnels de santé et les patients pour assurer l'utilisation sûre et efficace d'Afqlir ont également été incluses dans le résumé des caractéristiques du produit et dans la notice.

Comme pour tous les médicaments, les données sur l'utilisation d'Afqlir sont surveillées en permanence. Les effets indésirables suspectés rapportés sous Afqlir sont soigneusement évalués et toutes les mesures nécessaires sont prises pour protéger les patients.

Autres informations relatives à Afglir:

De plus amples informations sur Afqlir sont disponibles sur le site web de l'Agence, sous: ema.europa.eu/medicines/human/EPARafqlir