

Technologie antisens dédiée à l'ATTRh



**Tegsedi**<sup>®</sup>  
(inotersen) injection  
284 mg

# *Une avancée qui donne du sens*



**TEGSEDI<sup>®</sup> est indiqué dans le traitement de la polyneuropathie de stade I ou de stade II chez les patients adultes atteints d'amylose à transthyrétine héréditaire (ATTRh).<sup>(1)</sup>**

Place de l'inotersen dans la stratégie thérapeutique : <sup>(2)</sup>

La Commission considère que TEGSEDI<sup>®</sup> est un traitement de deuxième intention, chez les patients qui ne pourraient recevoir ONPATTRO<sup>®</sup>, dans le traitement de l'amylose héréditaire à transthyrétine, chez les patients adultes ayant une polyneuropathie de stade 1 ou de stade 2.

Non remboursable, non disponible et non agréé aux collectivités à la date du 15/10/2020 (demande d'admission à l'étude).

Pris en charge selon les conditions définies à l'article L.162-16-5-2 du Code de la Sécurité Sociale suite à l'ATU accordée du 21/06/2018 au 11/02/2019.

Conditions de prescription et de délivrance :

Liste I. Médicament à prescription hospitalière réservée aux spécialistes en neurologie. Médicament nécessitant une surveillance particulière pendant le traitement.



Le résumé des caractéristiques du produit est disponible sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments : <http://www.ema.europa.eu/> ou scannez le QR code ci-contre.

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité.

1. Résumé des Caractéristiques du Produit TEGSEDI<sup>®</sup>.
2. HAS. Avis de la Commission de la Transparence TEGSEDI<sup>®</sup> du 17 avril 2019.

**AKCEA**<sup>®</sup>  
THERAPEUTICS

Tél. : 01 46 10 47 77  
E-mail : [info.fr@akceatx.com](mailto:info.fr@akceatx.com)