

Wegovy

LA NOUVELLE STAR ?

La prise en charge de l'obésité continue sa révolution avec l'arrivée d'un nouveau traitement de la famille des analogues du GLP-1.

Par Julien Dabjat



Enfin disponible

En accès précoce depuis juin 2021, Wegovy (sémaglutide) est enfin disponible en officine depuis le 8 octobre. Il s'agit du deuxième traitement de la famille des analogues du GLP-1 (aGLP-1) indiqué dans la prise en charge de l'obésité après Saxenda (liraglutide), lui aussi commercialisé par Novo Nordisk.

Même molécule que Ozempic

Ce nouveau traitement emprunte son principe actif, le sémaglutide, à un autre médicament phare du laboratoire danois : l'antidiabétique Ozempic. Outre leur action sur le pancréas et la glycémie, les aGLP-1 agissent également sur la vidange gastrique, qui est ralentie, et augmentent la sensation de satiété. Avec des effets notables sur le poids.

Pour quels patients ?

Wegovy est indiqué en complément d'un régime hypocalorique et d'une augmentation de l'activité physique dans le contrôle du poids :

- Chez des adultes atteints d'obésité ($\text{IMC} \geq 30 \text{ kg/m}^2$) ou en situation de surpoids ($\text{IMC} \geq 27 \text{ kg/m}^2$ et $< 30 \text{ kg/m}^2$) et en présence d'au moins un facteur de comorbidité lié au poids (dysglycémie, hypertension artérielle, dyslipidémie, apnée du sommeil ou maladie cardiovasculaire);
- Chez l'adolescent, à partir de 12 ans, présentant une obésité ($\text{IMC} \geq$ au 95^e percentile) et un poids supérieur à 60 kg.

Escalade de dose

Wegovy s'administre par voie sous-cutanée, une fois par semaine, quel que soit le moment de la journée. Il nécessite une escalade de doses mensuelles, étalée sur 4 mois, jusqu'à la dose d'entretien de 2,4 mg. Les principaux effets indésirables recensés sont gastro-intestinaux : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales. Leur sévérité peut retarder l'escalade de doses.

Perte de poids

L'AMM de Wegovy repose sur le programme STEP (*Semaglutide Treatment Effect in People with obesity*), qui regroupe 18 essais cliniques de phase 3 et plus de 27000 patients. Les 15 études réalisées à ce jour ont mis en évidence une perte de poids moyenne de 15 à 17 %, maintenue sur 68 semaines. En complément, l'étude de phase 3 SELECT a démontré une réduction de 20 % du risque relatif d'événements cardiovasculaires majeurs chez des patients à risque.

Non remboursé à sa sortie

S'il a fait l'objet d'un avis favorable par la HAS au remboursement chez l'adulte de moins de 65 ans ayant un IMC initial ≥ 35 , en cas d'échec de la prise en charge nutritionnelle, Wegovy n'est pas remboursé à sa sortie. Ce premier avis était conditionné à une réévaluation au regard des résultats de l'étude SELECT. Le laboratoire a soumis un nouveau dossier, incluant ces données, à la Commission de la Transparence en mai dernier. ■

EN BREF

Médicament sur liste I

Médicament soumis à prescription initiale par un médecin spécialiste en endocrinologie-diabétologie-nutrition ou titulaire de la formation spécialisée transversale « Nutrition appliquée ». Renouvellement non restreint.

5 dosages mis à disposition :

- Wegovy flextouch 0,25 mg
CIP : 3400930258620
- Wegovy flextouch 0,5 mg
CIP : 3400930258637
- Wegovy flextouch 1 mg
CIP : 3400930258644
- Wegovy flextouch 1,7 mg
CIP : 3400930260241
- Wegovy flextouch 2,4 mg
CIP : 3400930258668

Non remboursable et non agréé aux collectivités

Laboratoire Novo Nordisk