



ELAGE TAKSISTUSTETA

Püsiv ja järjepidev leevendus

{{ customText(255|Lugupeetud arst!)) }}

Saadaval on palju erinevaid psoriaasi ravivõimalusi – kätte on jõudnud aeg parandada psoriaasi ravi kvaliteeti ja joondada ravieesmärgid patsiendi eesmärkidega.

MIKS VALIDA PSORIAASI PÕDEVATE PATSIENTIDE RAVIKS TREMFYA (GUSELKUMAB)®?



TREMFYA (guselkumab)®
Tõestatud püsiv ravitoime teie PsO-ga patsientidele¹



VIIS AASTAT

Viis aasta jooksul pole uutest ohujuhtumitest teatatud²



HOIATUSI EI OLE MÄRGITUD

Hoiatusi ja ettevaatusabinõusid pahaloomuliste kasvaja, ISD, depressiooni, MACE või kandidoosi kohta pole märgitud²



PSORIAASI MÕJU PUUDUB

~28%-l patsientidest ei ole psoriaas ≥ 3 aasta jooksul igapäevategevusi mõjutanud³



RAVIGA JÄTKAMINE

~78% PsO-ga patsientidest, kes randomiseeriti uuringu alguses saama Tremfya (guselkumab) ravi, jätkab raviga viis aastat⁴



RAVIMI KASULIK ELUMUS

Reaalne ravimi kasulik eluga on rohkem kui 24 kuud, seda võrreldes ustakinumabi, sekukinumabi ja iksekizumabiga⁵

**KLÕPSAKE SIIN,
ET NÄHA
ROHKEM TEAVET**

**TREMFYA (GUSELKUMAB)®-GA SAATE OMA
PSORIAASIGA PATSIENTIDELE PAKKUDA
PIKAAJALIST JA PÜSIVAT LEEVENDUST –
SEDA, MIDA NAD VAJAVAD.^{1,2}**

Parimate soovidega

Janssen Immunology

Võited:

1. Reich K, et al. Br J Dermatol. 2021 Dec;185(6):1146-1159.
2. McInnes IB, et al. Arthritis Rheumatol. 2021 Nov 1. doi: 10.1002/art.42010. Online ahead of print.
3. TREMFYA (guselkumab)® Summary of Product Characteristics, 2021.
4. Blauvelt A, et al. J Am Acad Dermatol 2021;18:50190-9623(21)02816-4.
5. Conrad C, et al. Patients with Moderate-to-Severe Psoriasis Reporting No Impact on Dermatology Life Quality Index for 156 Consecutive Weeks: A Post Hoc Analysis of the VOYAGE 1 Trial Through 5 Years of Guselkumab Treatment. Presented at the 30th European Academy of Dermatology and Venereology Congress, September 29–October 2, 2021. Online.
6. Torres T, et al. Am J Clin Dermatol 2021; doi: 10.1007/s40257-021-00598-4.
7. van Et I, et al. J Eur Acad Dermatol Venereol 2021; doi: 10.1111/jdv.17829.

Lühendid: PsO – psoriaas, MACE – olulised kardiaalsed tüsibused, ISD – põletikuline soolehaigus.

RAVIMIPARAADI NIMETUS

Tremfya (guselkumab) 100 mg süstelahus süstis.
Tremfya (guselkumab) 100 mg süstelahus pen-süstis

KVALITATIIVNE JA KVANTitatiivNE KOOSTIS

Tremfya (guselkumab) 100 mg süstelahus süstis

Üks süstis sisaldab 100 mg guselkumabi (guselkumabum) 1 ml lahuses.

Tremfya (guselkumab) 100 mg süstelahus pen-süstis

Üks pen-süstis sisaldab 100 mg guselkumabi (guselkumabum) 1 ml lahuses.

RAVIMIVORM

Süstelahus (süstevedelik)

Lahus on selge ja värvitu kuni heledakollane

Näidustused

Psoriaasiline artriit

Tremfya (guselkumab) üksinda või kombinatsioonis metotreksaadiga on näidustatud aktiivse psoriaasilise artriidi raviks täiskasvanud patsientidel, kellel on olnud ebaõnnestunud ravi ravimiga modifitseeriva antineoplastilise ravimiga või ei ole seda talunud.

Näidustamine psoriaas

Tremfya (guselkumab) on näidustatud mõelduks kuni kahe naastulise psoriaasi raviks täiskasvanutel, kes on süstevormi ravi kandjaksid.

Annustamine ja manustamine

Tremfya (guselkumab) on ette nähtud kasutamiseks seisundis, mille puhul Tremfya (guselkumab) on näidustatud, diagnoosimise ja ravi kogemusega arsti juhtimise ja järelvaatamise all.

Psoriaasiline artriit

Tremfya (guselkumab) soovitatav annus on 100 mg subkutaanselt süstena 0-nädalal ja 4. nädalal, seejärel säilitusannusena iga 8 nädala järel.

Patsientidele, kellel on kliinilisel hinnangul suur risk liigesekahjustuste tekkeks, võib kaaluda annust 100 mg iga 4 nädala järel.

Patsientidele, kellel pärast 24-nädalast ravi ei täheledata mingit ravivastust, tuleb kaaluda ravi katkestamist.

Näidustamine psoriaas

Tremfya (guselkumab) soovitatav annus on 100 mg subkutaanselt süstena 0-nädalal ja 4. nädalal, seejärel säilitusannusena iga 8 nädala järel.

Patsientidele, kellel pärast 16-nädalast ravi ei täheledata ravivastust, tuleb kaaluda ravi lõpetamist.

Farmakoterapeutiline rühm

Immuunsuppressandid, interleukiini inhibitorid, ATC-kood: L04AC16

Retseptiravim.

MÕÕDELOA HOIDJA

Janssen-Cilag International NV

Turuvõhustareeg 30

B-2348 Beerse

Belgia

Täiendav teave on saadaval ravimi müügilis hoidja esinduselt: UAB "JOHNSON & JOHNSON" Eesti filiaal, Lõõtsa 2, EE-11415 Tallinn, Tel: +372 617 740

Täpne teave selle ravimiparaadi kohta on Euroopa Ravimiameti kodulehel: <http://www.ema.europa.eu>

13.01.2022

CP-342581

Koostamine aeg: mai 2022

UAB "JOHNSON & JOHNSON"

Eesti filiaal

Lõõtsa 2a

EE-11415 Tallinn,

Eestonia

Tel: +372 617 7410 | Email: ee@liba.jnj.com

www.janssen.com/estonia



janssen
Medical Cloud™

Küsimuste teave on koostatud Eesti tervishoiuteenuse osutajatele. Palun luge edaspidi aluseid teavet, kuna see on kohandatud ainult teile.

Soovite loobuda meie uudiste saamisest e-postiga? Meil on küll kahju, kuid mõistame. Tell on võimalik muuta oma eelistusi [siin](#).

Konfidentsiaalsusteade See e-kiri sisaldab konfidentsiaalset või õiguslikult privileegeeritud teavet, mis on mõeldud üksnes e-posti aadressis märgitud isikule või asutusele. Kui see dokument ei olnud mõeldud teile, siis teavitame teid, et dokumendi olemasoleva või avalikustamine, kopeerimine, levitamine on keelatud. Kui olete saanud selle e-kirja ekslikult, siis palun vastake saatjale, et saaksime vee parandada, ja seejärel kustutada kirja oma postkastist. Täname



MITTEEDASI
SAATA