

Remicade® (infiximab) är en TNF-hämmare, 100 mg pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning. (Rx, (F), SPC 2018/11). Subventioneras inte vid nyinsättning, hos vuxna bionativa patienter (som inte tidigare behandlats med en TNF-a-hämmare), vid indikationerna reumatoid artrit, plackpsoriasis, ulcerös kolit och Crohns sjukdom.

Doseringen varierar för de olika indikationsområdena:

- Reumatoid artrit
- Psoriasisartrit
- Ankyloserande spondylit
- Psoriasis
- Crohns sjukdom (även fistulerande)
- Ulcerös kolit
- Crohns sjukdom hos barn*
- Ulcerös kolit hos barn*

Kontraindikationer: Patienter med anamnes på överkänslighet mot infiximab, mot andra murina proteiner eller mot något av hjälpämnen. Patienter med tuberkulos eller andra allvarliga infektioner såsom sepsis, abscesser, och opportunistiska infektioner. Patienter med måttlig eller svår hjärtsvikt (NYHA klass III/IV).

Övrigt: Patienter ska testas för HBV och TB-infektion innan behandling med Remicade påbörjas samt följas noggrant avseende infektion efter insatt behandling. Risk för att utveckla lymfom eller andra maligniteter hos patienter behandlade med TNF-hämmande medel kan inte uteslutas. Regelbunden hudundersökning rekommenderas, särskilt hos patienter med riskfaktorer för hudcancer. Kvinnor i fertil ålder ska överväga användning av lämpliga preventivmedel för att förhindra graviditet och fortsätta att använda dem i minst 6 månader efter den sista behandlingen med Remicade.

*Remicade är avsedd för behandling av svår aktiv sjukdom hos pediatrika patienter mellan 6 och 17 år som svarat otillräckligt på konventionell behandling eller har intolerans eller kontraindikationer mot sådan behandling. Remicade har inte studerats hos patienter yngre än 6 år med ulcerös kolit eller Crohns sjukdom.

För ytterligare information om bl.a. effekt och säkerhet, förpackningar och pris, se produktresumé på fass.se.

Remicade: Registered trademark of Centocor Ortho Biotech, Inc.