



Lämpimästi tervetuloa Lillyn satelliittisymposiumiin, joka järjestetään tänä vuonna hybridikoulutuksena! Tilaisuuden aiheena on "Kipu reumassa".

Tilaisuuteen on mahdollisuus osallistua virtuaalisesti oman laitteesi kautta linkin välityksellä tai paikan päällä Turussa. Ilmoitathan rekisteröityessäsi kumpi on Sinun valintasi.
Mikäli osallistut tilaisuuteen Turussa, ilmoittauduthan tarjoilujen vuoksi to 21.1. mennessä.

Aika: **Torstaina 28.1.2021, kello 8.00 – 9.30**

Klo 8.00 **Tervetuloa ja tilaisuuden avaus**

Pekka Nortamo, Lääketieteellinen asiantuntija, Eli Lilly Finland
Tilaisuuden puheenjohtajana toimii Laura Pirilä, dosentti, ylilääkäri,
Reumatologian ja Kliinisen Immunologian keskus, TYKS

Klo 8.10 **Kipumekanismeista reumasairauksissa**

Ritva Markkula, LT, fysiatrian erikoislääkäri, Helsinki

Klo 8.40 **Reuma remissiossa, silti kolottaa ja väsyttää**

Markku Mali, LT, reumasairauksien ja sisätautien erikoislääkäri,
reumatologian ja kliinisen immunologian keskus, TYKS

Klo 9.10 **Keskustelua ja yhteenveto**

Laura Pirilä, dosentti, ylilääkäri, Reumatologian ja Kliinisen Immunologian
keskus, TYKS

Klo 9.25 **Lillyn puheenvuoro**

Klo 9.30 **Tilaisuus päättyy**

Voit ilmoittautua tilaisuuteen alla olevan painikkeen kautta. Mikäli osallistut tilaisuuteen virtuaalisesti oman laitteesi kautta, saat rekisteröidytyäsi sähköpostiisi osallistumislinkin.

REKISTERÖIDY TÄSTÄ!

Lämpimästi tervetuloa!
Lillyn reumatiimi


olumiant.
(barisitinibi) tabletti


taltz®
(iksekitsumabi)
injektio

Olumiant® 2 mg ja 4 mg kalvopäällysteinen tabletti

Vaikuttava aine: Barisitiniibi. **Käyttöaiheet:** Nivelreuma: Keskivaikean tai vaikean aktiivisen nivelreuman hoitoon aikuispotilaille, joilla vähintään yksi tautiprosessiin vaikuttava reumalääke on tuottanut riittämättömän vasteen tai ollut huonosti siedetty. Voidaan käyttää ainoana lääkkeenä tai yhdessä metotreksaatin kanssa. **Atoopppinen ihottuma:** Keskivaikean tai vaikean atooppisen ihottuman hoitoon aikuispotilaille, joille harkitaan systeemistä hoitoa. **Annostus ja antotapa:** Hoidon saa aloittaa Olumiant-valmisteen käyttöaiheina olevien sairauksien diagnosointiin ja hoitoon perehtynyt lääkäri. Suositeltu annos on 4 mg /vrk ruoan kanssa tai ilman ruokaa, voidaan ottaa mihin kellonaikaan tahansa. 2 mg /vrk soveltuu esim. > 75-v. potilaille ja saattaa soveltuva potilaille, joilla on anamneesissa krooninen tai toistuva infektio, tai sitä voidaan harkita potilaille, joilla tautiaktiivisuus on saatu pitkäkestoisesti hallintaan 4 mg annoksella ja joiden annosta halutaan pienentää. **Atoopppinen ihottuma:** Olumiant-valmistetta voidaan käyttää yhdessä paikallisesti käytettävien kortikosteroidien kanssa tai ilman niitä. Olumiant-valmisteen teho saattaa voimistua, jos samanaikaisesti käytetään paikallisia kortikosteroidivalmisteita. Paikallisesti käytettävää kalsineuriinin estäjiä voidaan käyttää, mutta niiden käyttö on rajoittava ainoastaan herkille ihoalueille kuten kasvoille, kaulalle, taivalueille ja sukuelinten alueelle. Hoidon lopettamista on harkittava potilaille, joilla ei havaita hoitovastetta 8 viikon hoidon jälkeen. **Hoidon aloitus:** Hoitoa ei saa aloittaa tai se on tauotettava, jos potilaan absoluuttinen lymfosyyttimäärä on < 0,5 x 10⁹ solua/l, absoluuttinen neutrofiilimäärä on < 1 x 10⁹ solua/l tai hemoglobiinipitoisuus on < 80 g/l. Hoito voidaan aloittaa vasta kun raja-arvot on saavutettu. Katso muut erityisryhmät valmisteyhteenvedosta. **Vasta-aiheet:** Yliherkkyys vaikuttavalle aineelle ja jollekin apuaineista. Raskaus. **Varoitukset ja käyttöön liittyvät varoitimet:** Hoidon aloittamista on harkittava tarkoin, jos potilaalla on aktiivisia, kroonisia tai toistuvia infektioita. Jos infektio syntyy, potilaan vointia on seurattava ja hoito on tauotettava, mikäli ei vastetta tavanomaiseen hoitoon saada. Hoitoa ei saa aloittaa uudelleen ennen infektion paranemista. Ei saa antaa potilaille, joilla on aktiivinen tuberkuloosi. Kliinisissä tutkimuksissa ilmoitettiin virusten reaktiivaitiota. Jos potilaalle kehittyy vyöruusu, hoito on tauotettava, kunnes vyöruusu paranee. Ennen hoidon aloittamista potilaat on seuloettava virushapatitiitin varalta. Elävien, heikennettyjen rokotteiden anto hoidon aikana tai juuri ennen ei ole suositeltavaa. Rokotukset suositellaan päivittämään rokotussuosituksen mukaisesti ennen hoidon aloittamista. Lipidi- ja maksa-arvoja on seurattava. Kaikissa käyttöaiheissa annosriippuvasti ALAT- ja ASAT-arvojen suurenemista on ilmoitettu. Immunomoduloivat lääkevalmisteet saattavat suurentaa maligniteettien riskiä. Tulee käyttää varoen potilaille, joilla on syvien laskimotukosten ja keuhkoemboolian riskitekijöitä. Jos syvien laskimotukosten/keuhkoemboolian kliinisiä oireita ilmenee, hoito pitää lopettaa ja viipymättä arvioida potilaan tila sekä aloittaa tarkoituksenmukainen hoito. Jos mitään vakavia allergisia tai anafylaktisia reaktioita esiintyy, tulee barisitiniibihoito lopettaa välittömästi. Käytettävä varoen potilaille, joilla on divertikuliitti, ja etenkin potilaille, joille annetaan samaan aikaan pitkäaikaista hoitoa sellaisilla lääkkeillä, joiden yhteydessä divertikuliitin riski on suurentunut. Potilaat, joille ilmoitetaan uusia vatsan alueen ongelmia viittaavia merkkejä ja oireita, on tutkittava nopeasti, jotta divertikuliitti tai mahasuolikanavan perforaatio voitaisiin tunnistaa varhain. **Yhteisvaikutukset:** Tautiprosessiin vaikuttavien biologisten reumalääkkeiden, biologisten immunomodulaattoreiden ja muiden JAK-estäjien samanaikaista käyttöä ei suositella. Nivelreuman hoidossa barisitiniinin käyttö vahvojen immunosuppressiivien lääkevalmisteiden kanssa varovaisuutta noudattaen. Atooppisen ihottuman hoidossa näiden samanaikaista käyttöä ei suositella. Muiden lääkevalmisteiden mahdollinen vaikutus farmakokinetikkaan ja päivävastoinen ks. valmisteyhteenveto. **Raskaus ja imetys:** JAK/STAT-reitin on todettu osallistuvan solujen adheesioon ja solujen polariteettiin, mikä voi vaikuttaa alkion varhaiskehitykseen. Naisten on käytettävä tehokasta hoidon aikana ja vähintään 1 viikon ajan hoidon jälkeen. Ei saa käyttää imetyksen aikana. **Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn:** Ei haitallista vaikutusta. **Haittavaikutukset:** Nivelreumatutkimuksissa yleisimmän ilmoitettuja haittavaikutuksia olivat LDL-kolesteroliarvojen suureneminen (34 %), ylihengitystieinfektio (15 %) ja päänsärky (4 %). Olumiant-hoidon aikana ilmoitettiin infektioita mm. vyöruusua (1,4 %). Atooppista ihottumaa koskeneissa kliinisissä tutkimuksissa haittavaikutukset olivat samankaltaisia nivelreumatutkimuksissa ilmoitettujen haittavaikutusten kanssa muuten paitsi LDL-kolesteroliarvon suurenemisen (13,2 %) ja herpes simplex -infektioiden (6,1 %) osalta. Vyöruusua esiintyi hyvin harvinaisissa potilaille, jotka saivat barisitiniibihoitoa atooppista ihottumaa koskeneissa kliinisissä tutkimuksissa. **Lisätiedot:** Valmisteyhteenveto sekä Lilly MedInfo 0800 140 240 (arkisin klo 9-15). **Pakkaukset:** Olumiant® 4 mg ja 2 mg, 28 x 1 kalvopäällysteinen tabletti. **Korvattavuus ja hinnat (vmh + alv):** Rajoitettu alempi erityiskorvattavuus käyttöaiheissa nivelreuma. Hinta 959,92 €. Reseptilääke. **Markkinoija:** Oy Eli Lilly Finland Ab. Pohjautuu viimeisimpään valmisteyhteenvetoon. 12/2020 PP-BA-FI-0199

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti uutta turvallisuutta koskevaa tietoa.

Taltz®, iksekisumabi 80 mg injektioneste, liuos, esitäytetty ruisku ja esitäytetty kynä

Iksekisumabi on CHO-soluissa valmistettu rekombinantti, humanisoitu monoklonaalinen vasta-aine. **Käyttöaiheet:** **Läiskäpsoriaasi:** Keski- vaikean tai vaikean läiskäpsoriaasin hoitoon aikuisille, joille harkitaan systeemistä hoitoa. **Läiskäpsoriaasi lapsilla:** Keski- vaikean läiskäpsoriaasin hoitoon vähintään 6-vuotiaille lapsille, jotka painavat vähintään 25 kg, sekä nuorille, joille harkitaan systeemistä hoitoa. **Nivelpsoriaasi:** Yksinään tai yhdistelmänä metotreksaatin kanssa aktiivisen nivelpsoriaasin hoitoon aikuisille, joilla yksi tai useampi tautiprosessiin vaikuttava reumalääke (DMARD) ei ole tuottanut riittävä vastetta tai on huonosti siedetty. **Aksiaalinen spondylartriitti:** **Selkärankareuma** **irontgenpositiivinen aksiaalinen spondylartriitti:** Aktiivisen selkärankareuman hoitoon aikuisille, jotka eivät ole saaneet riittävä vastetta tavanomaisesta hoidosta. **Aksiaalinen spondylartriitti ilman radiografista näyttöä selkärankareumasta** **irontgennegatiivinen aksiaalinen spondylartriitti:** Aktiivisen irontgennegatiivisen aksiaalisen spondylartriitin hoitoon aikuisille, joilla on objektiivisina tulehduksen merkkeinä suurentunut C-reaktiivisen proteiinin (CRP) pitoisuus ja/tai löydöksiä magneettikuvissa (MRI), silloin kun steroideihin kuulumattomilla tulehduskivääläkkeillä (NSAID) ei ole saatu riittävä vastetta. **Annostus:** Käyttöaiheina olevien sairauksien diagnosointiin ja hoitoon perehtyneen lääkärin ohjauksessa ja seurannassa. **Läiskäpsoriaasi aikuisilla:** Suositeltu aloitusannos on 160 mg injektiona ihon alle (kaksi 80 mg injektioita) viikolla 0, minkä jälkeen annos on 80 mg (yksi injektio) viikoilla 2, 4, 6, 8, 10 ja 12. Tämän jälkeen käytetään ylläpitoannostelua 80 mg (yksi injektio) 4 viikon välein. **Läiskäpsoriaasi lapsilla** (vähintään 6 v): Suositeltu annos yli 50 kg painavalle lapselle on 160 mg injektiona ihon alle (kaksi 80 mg injektioita) viikolla 0, minkä jälkeen 80 mg 4 viikon välein ja 25-50 kg painavalle lapselle 80 mg viikolla 0, minkä jälkeen annos on 40 mg 4 viikon välein. Lapsille, joille on määrätty annokseksi 80 mg, Taltz voidaan annostella suoraan esitäytetyllä ruiskulla. Katso Taltz 40 mg annoksen valmisteluohjeet valmisteyhteenvedosta. Terveydenhuollon ammattilaisen on valmistettava alle 80 mg annokset. Lapsen paino on kirjattava ylös ja tarkistettava säännöllisesti uudelleen ennen annostelua. Ei ole asianmukaista käyttää Taltz-valmistetta alle 25 kg painavien ja alle 6 v lasten keskivaikean tai vaikean läiskäpsoriaasin hoitoon. **Nivelpsoriaasi:** Suositeltu annos on 160 mg injektiona ihon alle (kaksi 80 mg:n injektioita) viikolla 0, minkä jälkeen annetaan 80 mg (yksi injektio) 4 viikon välein. Jos nivelpsoriaasipotilaalla on samanaikaisesti keskivaikea tai vaikea läiskäpsoriaasi, suositusannostus on sama kuin läiskäpsoriaasin yhteydessä. Taltz-valmisteen turvallisuutta ja tehoa ei ole vielä varmistettu alle 18 v lasten nivelpsoriaasin hoidossa. Ei ole asianmukaista käyttää alle 2 v lasten nivelpsoriaasin hoitoon. **Aksiaalinen spondylartriitti** **irontgenpositiivinen ja irontgennegatiivinen:** Suositeltu annos on 160 mg (kaksi 80 mg injektioita) injektiona ihon alle viikolla 0, minkä jälkeen annos on 80 mg 4 viikon välein. Jos potilaalla ei ole todettu vastetta 16-20 hoitoviikon jälkeen, hoidon lopettamista on harkittava kaikissa käyttöaiheissa. Joillakin potilaille aluksi saavutettu osittainen vaste saattaa parantua, kun hoitoa jatketaan yli 20 viikon ajan. Teho sukuelinten alueen psoriaasin hoidossa ks. valmisteyhteenveto. **Antotapa:** Injektiona ihon alle. Injektiokohtia voidaan vaihdella. Lääkkeen pistämistä ihoalueille, joilla näkyy psoriaasimuutoksia, tulee mahdollisuuksien mukaan välttää. Liuosta/ruiskua ei saa ravistaa. **Läskäät (> 65 v):** Annosta ei tarvitse muuttaa. 75 vuotta täyttäneiden hoidosta on rajallisesti tietoa. **Munuaisten tai maksan vajaatoiminta:** Ei ole tutkittu näissä potilasryhmissä. Annossuosituksia ei voida tehdä. **Vasta-aiheet:** Vakava yliherkkyys vaikuttavalle aineelle tai apuaineille. Kliinisesti merkittävä aktiivinen infektio (esim. aktiivinen tuberkuloosi). **Varoitukset ja käyttöön liittyvät varoitimet:** Hoitoon liittyä infektioiden kuten ylihengitystieinfektioiden, suun hiivainfektioiden, sidekalvotulehduksen ja silsainfektioiden esiintymistheyden suurenmista. Varovaisuutta on noudatettava potilaille, joilla on kliinisesti merkittävä krooninen infektio tai taustalla toistuvia infektioita. Potilaan on otettava yhteys lääkäriin, mikäli infektion merkkejä tai oireita ilmenee. Jos potilaalle kehittyy infektio, vointia on seurattava tarkoin ja Taltz-hoito on lopetettava, mikäli potilas ei reagoi tavanomaiseen hoitoon tai mikäli infektio muuttuu vakavaksi. Taltz-hoitoa ei saa aloittaa uudelleen ennen kuin infektio on parantunut. Ei saa antaa potilaille, joilla on aktiivinen tuberkuloosi. Jos potilaalla on latentti tuberkuloosi, tuberkuloosilääkitystä on harkittava ennen Taltz-hoidon aloittamista. Iksekisumabia ei suositella potilaille, jotka sairastavat tulehduksellista suolistosairautta. Mikäli potilaalle kehittyy tulehduksellisen suolistosairauden merkkejä tai oireita tai hänellä ilmenee olemassa olevan tulehduksellisen suolistosairauden pahenemista, iksekisumabi on lopetettava ja asianmukainen hoito aloitettava. Vakavia yliherkkyysreaktioita on ilmoitettu, mm. joitakin anafylaksia- ja angioödeema-tapauksia sekä viivästyneitä yliherkkyysreaktioita. Jos potilaalle kehittyy vakava yliherkkyysreaktio, Taltz-hoito on lopetettava heti ja aloitettava asianmukainen hoito. Eläviä rokotteita ei saa antaa Taltz-hoidon aikana. **Lisätiedot** ks. valmisteyhteenveto. **Yhteisvaikutukset:** Läiskäpsoriaasitutkimuksissa ei ole tutkittu Taltz-valmisteen turvallisuutta yhdistelmähoitona muiden immunomodulaattorien tai valohoidon kanssa. Populaatiofarmakokineettisissä analyysissä samanaikainen oraalisten kortikosteroidien, steroideihin kuuluvien tulehduskivääläkkeiden (NSAID), sulfasalasiinin tai metotreksaatin annostelu ei vaikuttanut iksekisumabin puhdistumaan. Muut yhteisvaikutukset ks. valmisteyhteenveto. **Raskaus ja imetys:** Tehokasta ehkäisymenetelmää on käytettävä hoidon aikana ja vähintään 10 viikon ajan hoidon päättymisen jälkeen. Käytöstä raskaana oleville naisille on vain vähän tietoa. Ei tiedetä, erittykö iksekisumabi rintamaitoon tai imeytykö nieltä lääkainein systeemisesti. **Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn:** Ei ole haitallista vaikutusta tai se on merkityksetön. **Haittavaikutukset:** Yleisimmän ilmoitettuja haittavaikutuksia olivat pistoskohdan reaktiot (15,5 %) ja ylihengitystieinfektio (16,4 %) (joista yleisin oli nenänietulehdus). Ks. muut haittavaikutukset valmisteyhteenvedosta. **Lisätiedot:** Valmisteyhteenveto sekä Lilly MedInfo 0800 140 240 (arkisin klo 9-15). **Pakkaukset:** Taltz® 1 Esitäytetty ruisku (1 ml liuosta); Taltz® 1 Kerta-annoskynä (1 ml liuosta). **Korvattavuus ja hinta (vmh + alv):** Rajoitettu alempi erityiskorvattavuus (65 %) käyttöaiheissa nivelpsoriaasi. Rajoitettu peruskorvattavuus (40 %) käyttöaiheissa aikuisten läiskäpsoriaasi ja nivelpsoriaasi sekä 1.1.2021 alkaen vaikea tai vaikeahoitoon läiskäpsoriaasi yli 50 kg painavilla lapsilla ja nuorilla. Hinta 1094,57 €. Reseptilääke. **Markkinoija:** Oy Eli Lilly Finland Ab. Pohjautuu viimeisimpään valmisteyhteenvetoon. 11/2020 PP-IX-FI-0345

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti uutta turvallisuutta koskevaa tietoa.