

Förkortad förskrivningsinformation Bimzelx® (bimekizumab).

Beredningsform: 160 mg, lösning i förfylld spruta och förfylld injektionspenna. Rx, (EF), L04AC21.

Indikation: Bimzelx® är indicerat för behandling av måttlig till svår plackpsoriasis hos vuxna som behöver systemisk behandling.

Dosering och administreringsätt: Den rekommenderade dosen för vuxna patienter med plackpsoriasis är 320 mg (som ges som 2 subkutana injektioner på 160 mg vardera) vid vecka 0, 4, 8, 12, 16 och därefter var 8:e vecka.

Kontraindikationer: Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne. Kliniskt betydelsefulla aktiva infektioner (t.ex. aktiv tuberkulos-infektion (TB)).

Varning och försiktighet: Försiktighet bör iaktas då man överväger att använda bimekizumab till patienter med kronisk infektion eller anamnes på återkommande infektion. Innan behandling med bimekizumab påbörjas bör patienterna undersökas med avseende på TB. Bimekizumab rekommenderas inte till patienter med inflammatorisk tarmsjukdom. Levande vacciner ska inte ges till patienter som behandlas med bimekizumab. Fertila kvinnor ska använda en effektiv preventivmetod under pågående behandling och i minst 17 veckor efter avslutad behandling.

Biverkningar: Övre luftvägsinfektioner, Oral kandidos, Tineainfektioner, Öroninfektioner, Herpes simplex-infektioner, Orofaryngeal kandidos, Gastroenterit, Follikulit, Huvudvärk, Dermatit och eksem, Akne, Reaktionen på injektionsstället, Trötthet, Mukös och kutan kandidos, Konjunktivit, Neutropeni, Inflammatorisk tarmsjukdom.

Datum för översyn av produktresumen: augusti 2021.

SE-P-BK-PSO-2100059

För fullständig produktinformation se www.fass.se.

UCB Pharma AB,
Mäster Samuelsgatan 60,
111 21 Stockholm.
Tel 040- 294900.

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning