

První dotek Taltzu

19.dubna 2017, od 17 hodin

Erbia Congress Centrum & Restaurant Aureole
City Tower, 27. patro
Hvězdova 1716/2b, Praha 4

ODBORNÝ PROGRAM

Inhibitory IL-17A jako nová možnost léčby ložiskové psoriázy (45 min)
prof. MUDr. Petr Arenberger, DrSc., MBA / FNKV, Praha

Praktické zkušenosti s inhibitory IL-17A v léčbě ložiskové psoriázy
prof. MUDr. Petra Cetková, Ph.D. / FN Bory, Plzeň (15 min)
MUDr. Alena Machovcová, Ph.D., MBA / FN Motol, Praha (15 min)

Diskuze (15 min)

Odborné setkání je pořádáno dle Stavovského předpisu ČLK č. 16 a účast bude ohodnocena 2 kredity.
Odborný garant: prof. MUDr. Petr Arenberger, DrSc., MBA

Zkrácené informace o léčivém přípravku:

TALTZ 80 mg injekční roztok v předplněném peru. **Účinná látka:** Ixekizumabum 80 mg v 1 ml.

Indikace: Léčba středně těžké až těžké ložiskové psoriázy u dospělých, kteří jsou kandidáty pro systémovou léčbu. **Kontraindikace:** Závažná hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku. Klinicky významné aktivní infekce (např. aktivní tuberkulóza). **Zvláštní upozornění:** Opatrnost u pacientů s klinicky významnou chronickou infekcí. Přípravek nutno vysadit, pokud léčba infekcí neodpovídá na standardní léčbu, a v léčbě přípravkem se nemá pokračovat, dokud infekce neustoupí. Taltz se nesmí podávat pacientům s aktivní tuberkulózou. Před nasazením přípravku u pacientů s latentní TBC zvažte antituberkulózní terapii. Existuje riziko časných i pozdních hypersenzitivních reakcí. V případě závažné hypersenzitivní reakce ihned přípravek vysadte a zahajte odpovídající léčbu. Byly hlášené nové případy nebo exacerbace Crohnovy nemoci a ulcerózní kolitidy. Při léčbě přípravkem u pacientů se zánětlivým onemocněním tlustého střeva je nutné postupovat opatrně a pacienty sledovat. Taltz nemá být používán v kombinaci se živými vakcínami. Taltz obsahuje v jedné 80mg dávce méně než 1 mmol sodíku. **Nežádoucí příhody:** Nejčastěji byly hlášeny reakce v místě injekčního podání (erytém a bolest) a infekce horních cest dýchacích (nejčastěji nazofaryngitida). Dále byly hlášeny tinea, bolest v orofaryngu, nauzea, chřipka, rinitida, orální kandidóza, konjunktivita, celulitida, kopřivka, neutropenie, trombocytopenie. Infekce byly hlášeny u 52,8% pacientů a závažné infekce u 1,6% pacientů. Neutropenie se rozvinula u 9% pacientů, u 1% pacientů se dostala na počet neutrofilů $<1000/\text{mm}^3$, ale obecně nevyžadovala vysazení přípravku. U 3% pacientů se projevil pokles počtu trombocytů k $<150\ 000/\text{mm}^3$ až $\geq 75\ 000/\text{mm}^3$. Trombocytopenie může přetrvávat, kolísat nebo být přechodná. U 9–17% pacientů se rozvinuly protilátky proti přípravku; přibližně 1% pacientů mělo potvrzené neutralizující protilátky spojené se sníženou klinickou odpovědí. **Interakce:** Protizánětlivé terapie mohou ovlivnit hladiny CYP450 - proto nutno zvážit terapeutické monitorování léků metabolizovaných CYP450 s úzkým terapeutickým indexem (kupř. warfarin). **Dostupné lékové formy:** Balení s 2 předplněnými pery (každé pero s 80 mg ixekizumabu v 1 ml). **Dávkování a způsob podání:** 160 mg ve formě subkutánních injekcí (dvě injekce po 80 mg) v týdnu 0 následovaná dávkou po 80 mg (jedna s.c. injekce) v týdnech 2, 4, 6, 8, 10 a 12. Poté udržovací terapie v dávce 80 mg (jedna s.c. injekce) každé 4 týdny. Roztok se nesmí protřepávat. O dávkování u osob ≥ 75 let jsou k dispozici pouze omezené informace. Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis a přípravek není hrazen z veřejného zdravotního pojištění. **Těhotenství a kojení:** Taltz se doporučuje nepoužívat během těhotenství. Ženy ve fertilním věku mají během léčby a alespoň 10 týdnů po jejím ukončení používat účinnou antikoncepci. Je nutné rozhodnout, zda ukončit kojení nebo Taltz vysadit. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Nizozemsko. **Registrační číslo:** EU/1/15/1085/002. **Podmínky uchovávání:** Uchovávejte v chladničce (2 °C – 8 °C). Chraňte před mrazem a před světlem. Taltz může být uchováván mimo chladničku po dobu až 5 dnů při teplotě do 30 °C. **Poslední revize SPC:** Říjen 2016.

Před předepsáním se prosím seznamte s úplným zněním Souhrnu údajů o přípravku - úplné znění obdržíte na www.sukl.cz anebo na adrese: ELI LILLY ČR, s.r.o., Pobežní 12, 186 00 Praha 8, tel.: 234 664 111, fax: 234 664 891.

ELI LILLY ČR, s.r.o., Pobežní 394/12, 186 00 Praha 8, Tel.: +420 234 664 111, Fax: +420 234 664 891, www.lilly.cz

Tento materiál je určen výhradně pracovníkům ve zdravotnictví.

The Lilly logo is written in a red, cursive script font. It is positioned in the bottom right corner of the page, partially overlapping a green curved graphic element.