

BIJLAGE I

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Ilumetri 100 mg oplossing voor injectie in voorgevulde spuit
Ilumetri 200 mg oplossing voor injectie in voorgevulde spuit
Ilumetri 100 mg oplossing voor injectie in voorgevulde pen
Ilumetri 200 mg oplossing voor injectie in voorgevulde pen

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Ilumetri 100 mg oplossing voor injectie in voorgevulde spuit

Elke voorgevulde spuit bevat 100 mg tildrakizumab in 1 ml.

Ilumetri 200 mg oplossing voor injectie in voorgevulde spuit

Elke voorgevulde spuit bevat 200 mg tildrakizumab in 2 ml.

Ilumetri 100 mg oplossing voor injectie in voorgevulde pen

Elke voorgevulde pen bevat 100 mg tildrakizumab in 1 ml.

Ilumetri 200 mg oplossing voor injectie in voorgevulde pen

Elke voorgevulde pen bevat 200 mg tildrakizumab in 2 ml.

Tildrakizumab is een gehumaniseerd IgG1/k monoklonaal antilichaam dat met behulp van recombinant-DNA-technologie in ovariumcellen van de Chinese hamster (CHO-cellen) wordt geproduceerd. Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

Hulpstof met bekend effect

Elke Ilumetri 100 mg oplossing voor injectie in voorgevulde spuit bevat 0,5 mg polysorbaat 80 (E 433).
Elke Ilumetri 200 mg oplossing voor injectie in voorgevulde spuit bevat 1 mg polysorbaat 80 (E 433).
Elke Ilumetri 100 mg oplossing voor injectie in voorgevulde pen bevat 0,5 mg polysorbaat 80 (E 433).
Elke Ilumetri 200 mg oplossing voor injectie in voorgevulde pen bevat 1 mg polysorbaat 80 (E 433).

3. FARMACEUTISCHE VORM

Oplossing voor injectie (injectievloeistof)

De oplossing is helder tot licht opalescent en kleurloos tot lichtgeel. De pH van de oplossing varieert van 5,7 tot 6,3 en de osmolaliteit ligt tussen 258 en 311 mOsm/kg.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

Ilumetri is geïndiceerd voor de behandeling van volwassenen met matige tot ernstige plaque psoriasis die in aanmerking komen voor systemische behandeling.

4.2 Dosering en wijze van toediening

Dit geneesmiddel is bedoeld voor gebruik onder begeleiding en supervisie van artsen met ervaring in het diagnosticeren en behandelen van plaque psoriasis.

Dosering

De aanbevolen dosis is 100 mg via subcutane injectie in week 0, week 4 en daarna om de 12 weken. Naar oordeel van de arts kan bij patiënten met een zware ziektelast of bij patiënten met een lichaamsgewicht boven de 90 kg een dosis van 200 mg een grotere werkzaamheid vertonen.

Stopzetting van de behandeling dient te worden overwogen bij patiënten die na 28 weken niet op de behandeling hebben gereageerd. Sommige patiënten met een aanvankelijke gedeeltelijke respons, kunnen vervolgens verbeteren wanneer de behandeling wordt voortgezet na de periode van 28 weken.

Dosis overgeslagen

Indien een dosis is overgeslagen, dient de dosis zo snel mogelijk te worden toegediend. Daarna kan de dosering worden voortgezet volgens het reguliere schema.

Speciale populaties

Ouderen

Er zijn geen dosisaanpassingen vereist (zie rubriek 5.2).

Nier- of leverfunctiestoornis

Ilumetri werd niet onderzocht bij deze patiëntpopulaties. Er kunnen geen specifieke dosisaanbevelingen worden gegeven. Voor verdere informatie over de eliminatie van tildrakizumab, zie rubriek 5.2.

Pediatrische patiënten

De veiligheid en werkzaamheid van Ilumetri bij kinderen en jongeren tot 18 jaar zijn nog niet vastgesteld. Er zijn geen gegevens beschikbaar.

Wijze van toediening

Dit geneesmiddel wordt toegediend als een subcutane injectie. De injectieplaatsen moeten worden afgewisseld. Ilumetri mag niet worden geïnjecteerd op plaatsen waar de huid is aangetast door plaque psoriasis of waar de huid gevoelig, gekneusd, rood, verhard of verdikt, of schilferig is. De spuit of pen mag niet worden geschud. Elke spuit of pen is uitsluitend voor eenmalig gebruik.

Na een goede training in de subcutane injectietechniek, kunnen patiënten Ilumetri zelf injecteren indien de arts dit geschikt vindt. De arts moet echter wel zorgen voor een geschikte follow-up van de patiënten. Patiënten moeten worden geïnstrueerd om de volledige hoeveelheid tildrakizumab te injecteren volgens de instructies in de bijsluiter. De bijsluiter bevat uitgebreide instructies voor het toedienen.

4.3 Contra-indicaties

Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen.

Actieve infectie van klinische betekenis, bv. actieve tuberculose (zie rubriek 4.4).

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Traceerbaarheid

Voor een betere traceerbaarheid van biologische geneesmiddelen moeten de merknaam en het partijnummer van het toegediende product duidelijk worden genoteerd.

Infecties

Tildrakizumab kan het risico op infecties verhogen (zie rubriek 4.8).

Het gebruik van tildrakizumab dient met voorzichtigheid te worden overwogen bij patiënten met een chronische infectie of met een recidiverende of recente ernstige infectie in de voorgeschiedenis.

Patiënten moeten worden geïnstrueerd om medische hulp in te roepen bij klachten of verschijnselen die wijzen op een klinisch relevante chronische of acute infectie. Indien zich bij een patiënt een ernstige infectie ontwikkelt, moet de patiënt nauwlettend worden gemonitord en mag tildrakizumab niet worden toegediend tot de infectie is verdwenen (zie rubriek 4.3).

Beoordeling op tuberculose voorafgaand aan de behandeling

Voorafgaand aan de start van de behandeling moeten patiënten worden beoordeeld op tuberculose (tbc).

Patiënten die tildrakizumab krijgen, moeten tijdens en na de behandeling nauwlettend worden gemonitord op klachten en verschijnselen van actieve tbc. Antituberculosebehandeling moet worden overwogen voorafgaand aan de start van de tildrakizumabbehandeling bij patiënten met een voorgeschiedenis van latente of actieve tbc bij wie een adequate behandelingskuur niet kan worden bevestigd.

Overgevoeligheid

Indien een ernstige overgevoeligheidsreactie optreedt, moet het toedienen van tildrakizumab onmiddellijk worden gestopt en moet een geschikte behandeling worden gestart (zie rubriek 4.3).

Vaccinaties.

Alvorens de behandeling met tildrakizumab te starten, moet worden overwogen om alle toepasselijke immunisaties af te ronden volgens de huidige immunisatie-richtlijnen. Wanneer een patiënt een vaccinatie heeft gekregen met een levend virus of bacterie, wordt aanbevolen om ten minste 4 weken te wachten alvorens de behandeling met tildrakizumab te starten. Patiënten die met tildrakizumab worden behandeld, mogen tijdens de behandeling en gedurende ten minste 17 weken na de behandeling geen levende vaccins krijgen (zie rubriek 4.5).

Hulpstoffen

Dit geneesmiddel bevat 0,5 mg polysorbaat 80 (E 433) in elke voorgevulde spuit of voorgevulde pen van 100 mg en 1 mg polysorbaat 80 (E 433) in elke voorgevulde spuit of voorgevulde pen van 200 mg. Dit komt overeen met 0,5 mg/ml. Polysorbaten kunnen allergische reacties veroorzaken.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Vaccins

Er zijn geen gegevens beschikbaar over de reactie op levende of geïnactiveerde vaccins. Levende vaccins mogen niet gelijktijdig met tildrakizumab worden toegediend (zie rubriek 4.4).

Interacties met cytochroom P450

Er wordt niet verwacht dat gelijktijdig toegediende geneesmiddelen de farmacokinetiek van tildrakizumab zullen beïnvloeden, omdat het uit het lichaam wordt verwijderd door algemene katabolismeprocessen van eiwitten zonder tussenkomst van cytochroom-P450-enzymen (CYP450), en niet wordt uitgescheiden via de nieren of de lever. Bovendien heeft tildrakizumab geen invloed op de farmacokinetiek van gelijktijdig toegediende geneesmiddelen die worden gemetaboliseerd door CYP450-enzymen, hetzij via directe hetzij via indirecte mechanismen (zie rubriek 5.2).

Interacties met andere immuunonderdrukkende middelen of fototherapie

De veiligheid en werkzaamheid van tildrakizumab in combinatie met andere immuunonderdrukkende middelen, inclusief biologische middelen, of fototherapie werden niet geëvalueerd.

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Vrouwen die zwanger kunnen worden

Vrouwen die zwanger kunnen worden moeten een doeltreffende anticonceptiemethode toepassen tijdens de behandeling en gedurende ten minste 17 weken na de behandeling.

Zwangerschap

Er zijn geen of een beperkte hoeveelheid gegevens (minder dan 300 zwangerschapsuitkomsten) over het gebruik van tildrakizumab bij zwangere vrouwen. De resultaten van dieronderzoek duiden niet op directe of indirecte schadelijke effecten wat betreft reproductietoxiciteit (zie rubriek 5.3). Uit voorzorg heeft het de voorkeur het gebruik van Ilumetri te vermijden tijdens de zwangerschap.

Borstvoeding

Het is niet bekend of tildrakizumab in de moedermelk wordt uitgescheiden. Beschikbare toxicologische gegevens bij cynomolgus-ape hebben verwaarloosbare hoeveelheden Ilumetri in melk op postnatale dag 28 (zie rubriek 5.3) aangetoond. Bij de mens kunnen tijdens de eerste dagen na de geboorte via de melk antilichamen worden doorgegeven aan pasgeborenen. In deze korte periode kan een risico voor pasgeborenen/zuigelingen niet worden uitgesloten. Er moet worden besloten of borstvoeding moet worden gestaakt of dat behandeling met Ilumetri moet worden gestaakt dan wel niet moet worden ingesteld, waarbij het voordeel van borstvoeding voor het kind en het voordeel van behandeling voor de vrouw in overweging moeten worden genomen.

Vruchtbaarheid

Het effect van Ilumetri op de vruchtbaarheid bij de mens werd niet geëvalueerd. De resultaten van dieronderzoek duiden niet op directe of indirecte schadelijke effecten wat betreft reproductietoxiciteit (zie rubriek 5.3).

4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen

Ilumetri heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

4.8 Bijwerkingen

Samenvatting van het veiligheidsprofiel

De meest voorkomende bijwerkingen waren infecties van de bovenste luchtwegen (12,6%), hoofdpijn (4,0%), diarree (1,6%), gastro-enteritis (1,5%), rugpijn (1,5%), misselijkheid (1,3%) en pijn op de injectieplaats (1,3%).

Overzicht van bijwerkingen in tabelvorm

Bijwerkingen van klinische onderzoeken (tabel 1) worden vermeld volgens MedDRA systeem/orgaanklasse (*system organ class*, SOC) en frequentie gebaseerd op de volgende afspraak: zeer vaak ($\geq 1/10$); vaak ($\geq 1/100$ tot $< 1/10$); soms ($\geq 1/1.000$ tot $< 1/100$); zelden ($\geq 1/10.000$ tot $< 1/1.000$); zeer zelden ($< 1/10.000$); en niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald). Binnen elke frequentiegroep worden bijwerkingen weergegeven op volgorde van afnemende ernst.

Tabel 1. Lijst van bijwerkingen

MedDRA Systeem/orgaanklasse	Voorkeursterm	Frequentiecategorie
Infecties en parasitaire aandoeningen	Infecties van de bovenste luchtwegen ^a	Zeer vaak
Zenuwstelselaandoeningen	Hoofdpijn	Vaak
Maagdarmstelselaandoeningen	Gastro-enteritis	Vaak
	Diarree	Vaak
	Misselijkheid	Vaak
Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen	Rugpijn	Vaak
	Pijn op de injectieplaats	Vaak

^aInclusief nasofaryngitis.

Veiligheid op lange termijn

Het veiligheidsprofiel van tildrakizumab dat werd waargenomen tijdens de langlopende uitbreidingsperioden van reSURFACE 1 en reSURFACE 2 was consistent met dat van de dubbelblinde perioden.

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg worden verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in [aanhangsel V](#).

4.9 Overdosering

Intraveneuze doses tot maximaal 10 mg/kg werden veilig toegediend in klinische onderzoeken. In geval van overdosering wordt aanbevolen om de patiënt onder toezicht te houden voor klachten of verschijnselen van bijwerkingen en onmiddellijk de geschikte symptomatische behandelingen in te stellen.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: Immunosuppressiva, interleukine-remmers, ATC-code: L04AC17

Werkingsmechanisme

Tildrakizumab is een gehumaniseerd IgG1/k monoklonaal antilichaam dat zich specifiek bindt aan de p19-eiwit-subeenheid van de interleukine-23 (IL-23) cytokine zonder te binden aan IL-12 en zijn interactie met de IL-23-receptor remt.

IL-23 is een van nature voorkomende cytokine die betrokken is bij ontstekings- en immuunreacties. Tildrakizumab remt de vrijgave van pro-inflammatoire cytokines en chemokines.

Klinische werkzaamheid en veiligheid

In de multicentrische, gerandomiseerde, dubbelblinde, placebogecontroleerde onderzoeken reSURFACE 1 en reSURFACE 2 werden in totaal 1.862 patiënten ingeschreven van 18 jaar of ouder met plaque psoriasis op een lichaamsoppervlak van minimaal 10%, een score van ≥ 3 op de *Physician Global Assessment* (PGA, algemene beoordeling door de arts) voor de algemene beoordeling (plaquedikte, erytheem en schilfering) van de ernst van psoriasis op een schaal van 0 tot 5, een score van ≥ 12 op de *Psoriasis Area and Severity Index* (PASI, index voor omvang en graad van ernst van psoriasis), die kandidaten waren voor fototherapie of systemische therapie.

In deze onderzoeken werden de patiënten gerandomiseerd naar ofwel placebo ofwel tildrakizumab (waaronder 200 mg en 100 mg in week 0, week 4 en daarna om de twaalf weken [Q12W]), tot maximaal 52 of 64 weken. In het onderzoek met actieve comparator (reSURFACE 2), werden de patiënten ook gerandomiseerd naar etanercept 50 mg tweemaal per week gedurende 12 weken, en daarna wekelijks gedurende maximaal 28 weken. Patiënten die geen respons vertoonden op de behandeling met etanercept ($< 75\%$ vermindering in PASI ten opzichte van de baseline) werden overgeschakeld op tildrakizumab 200 mg Q12W tot maximaal 52 weken. Patiënten die wel een respons vertoonden op etanercept werden uit het onderzoek gehaald.

In aanmerking komende patiënten die de dubbelblinde periodes van reSURFACE 1 en reSURFACE 2 met $\geq 50\%$ verbetering van de PASI ten opzichte van de baseline hadden voltooid, konden deelnemen aan open-label uitbreidingsfasen van deze onderzoeken om de veiligheid op lange termijn en het behoud van de werkzaamheid van continue behandeling met tildrakizumab te beoordelen. Patiënten die deelnamen aan de uitbreidingsperiodes van reSURFACE 1 en reSURFACE 2 zetten hun behandeling voort met dezelfde dosis tildrakizumab, 100 mg of 200 mg, die ze respectievelijk in week 64 of 52 kregen. Er is maximaal 6 jaar aan follow-upgegevens beschikbaar.

De algemene demografische en baselinekenmerken in de onderzoeken reSURFACE 1 en reSURFACE 2 waren consistent in de individuele onderzoeken. De patiënten waren 18 tot 82 jaar oud, met een gemiddelde leeftijd van 45,9 jaar. De mediane PASI-score bij de baseline lag in het bereik van 17,7 tot 18,4 in de behandelingsgroepen. De PGA-score bij de baseline was aanzienlijk of ernstig bij 33,4% van de patiënten. Van alle patiënten had 35,8% eerder fototherapie gekregen, 41,1% had eerder een conventionele systemische behandeling gekregen, en 16,7% had eerder biologische therapie gekregen als behandeling voor plaque psoriasis. Een totaal van 15,4% van de onderzoekspatiënten had artritis psoriatica in de voorgeschiedenis. De gemiddelde score bij de baseline op de *Dermatology Life Quality Index* (DLQI, dermatologische index voor kwaliteit van leven) lag in het bereik tussen 13,0 en 14,8.

De onderzoeken reSURFACE 1 en reSURFACE 2 beoordeelden de veranderingen ten opzichte van de baseline in week 12 op de twee co-primaire eindpunten: 1) PASI 75 en 2) PGA van “0” (opgeklaard) of

“1” (minimaal), met een verbetering van ten minste 2 punten ten opzichte van de baseline. Andere geëvalueerde uitkomsten zijn het aandeel patiënten dat PASI 90, PASI 100 bereikte, het aandeel patiënten met DLQI 0 of 1, en behoud van werkzaamheid tot 52/64 weken.

De resultaten bereikt in week 12, 28 en later (tot week 64 in reSURFACE 1 en tot week 52 in reSURFACE 2) zijn opgenomen in tabel 2 en tabel 3.

Tabel 2: Samenvatting van de responspercentages in de onderzoeken reSURFACE 1 en reSURFACE 2

	Week 12 (2 doses)*				Week 28 (3 doses)*		
	200 mg	100 mg	Placebo	Etanercept	200 mg	100 mg	Etanercept
reSURFACE1							
Aantal patiënten	308	309	154	-	298	299	-
PASI 75 ^a (%)	62,3 ^{†b}	63,8 ^{†b}	5,8 ^b	-	81,9 ^c	80,4 ^c	-
PGA van “opgeklaard” of “minimaal” met een verbetering van ≥2 graden ten opzichte van de baseline ^a (%)	59,1 ^{†b}	57,9 ^{†b}	7,1 ^b	-	69,1 ^c	66,0 ^c	-
PASI 90 (%)	35,4 ^{†b}	34,6 ^{†b}	2,6 ^b	-	59,0 ^c	51,6 ^c	-
PASI 100 (%)	14,0 ^{†b}	13,9 ^{†b}	1,3 ^b	-	31,5 ^c	23,5 ^c	-
DLQI-score 0 of 1 (%)	44,2 [†]	41,5 [†]	5,3	-	56,7 ^c	52,4 ^c	-
reSURFACE2							
Aantal patiënten	314	307	156	313	299	294	289
PASI 75 ^a (%)	65,6 ^{†‡b}	61,2 ^{†‡b}	5,8 ^b	48,2 ^b	72,6 ^{‡b}	73,5 ^{‡b}	53,6 ^b
PGA van “opgeklaard” of “minimaal” met een verbetering van ≥2 punten ten opzichte van de baseline ^a (%)	59,2 ^{†‡b}	54,7 ^{†b}	4,5 ^b	47,6 ^b	69,2 ^{‡b}	64,6 ^{‡b}	45,3 ^b
PASI 90 (%)	36,6 ^{†‡b}	38,8 ^{†‡b}	1,3 ^b	21,4 ^b	57,7 ^{‡c}	55,5 ^{‡c}	29,4 ^c
PASI 100 (%)	11,8 ^{†‡b}	12,4 ^{†‡b}	0	4,8 ^b	27,0 ^{‡c}	22,8 ^{‡c}	10,7 ^c
DLQI-score 0 of 1 (%)	47,4 ^{†‡}	40,2 [†]	8,0	35,5	65,0 ^{‡c}	54,1 ^{‡c}	39,4 ^c

^a Co-primaire eindpunten voor werkzaamheid in week 12.

^b Ontbrekende gegevens zijn als niet-responder geïmputeerd.

^c Ontbrekende gegevens niet geïmputeerd.

*Het aantal toegediende doses verwijst alleen naar de groepen met tildrakizumab.

n = aantal patiënten in de volledige analyseset waarvoor gegevens beschikbaar waren, na imputatie indien van toepassing.

p-waarden berekend aan de hand van de Cochran-Mantel-Haenszel (CMH)-toets, gestratificeerd volgens lichaamsgewicht (≤90kg, >90kg) en eerdere blootstelling aan biologische therapie voor psoriasis (ja/nee).

[†] p≤0,001 versus placebo; [‡] p≤0,001 versus etanercept; [‡] p≤0,05 versus etanercept.

Behoud van respons

Het behoud van de respons in de onderzoeken reSURFACE 1 en reSURFACE 2 is voorgesteld in tabel 3. Behoud en duurzaamheid van PASI 90-respons in de loop van de tijd is voorgesteld in figuur 1.

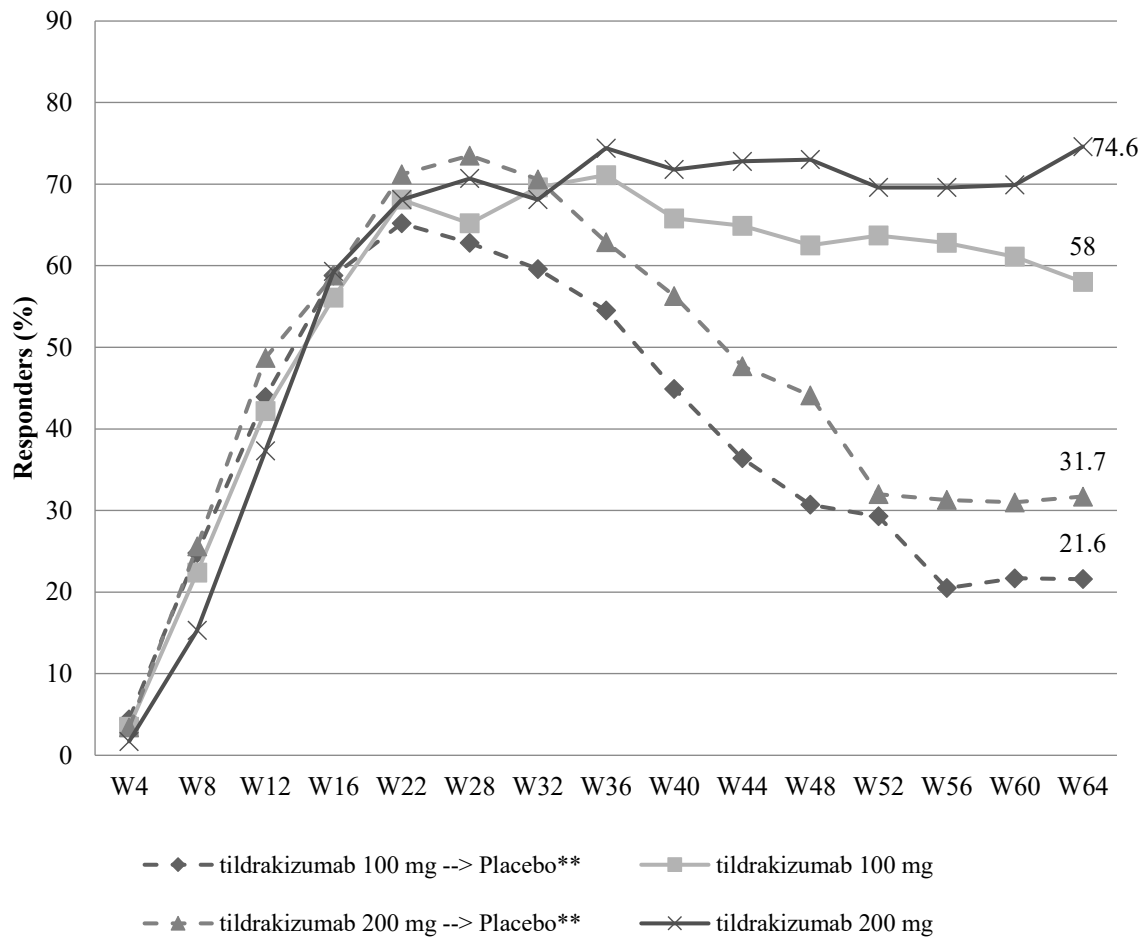
Tabel 3: Behoud van respons in de onderzoeken reSURFACE 1 en reSURFACE 2

	Langdurige respons ^{a,b}			
	200 mg		100 mg	
reSURFACE 1	Week 28	Week 64	Week 28	Week 64
Aantal patiënten	116	114	115	112
PGA “opgeklaard” of “minimaal” met een verbetering van ≥ 2 punten ten opzichte van de baseline (%)	80,2	76,3	80,9	61,6
PASI 90 (%)	70,7	74,6	65,2	58,0
PASI 100 (%)	38,8	40,4	25,2	32,1
reSURFACE 2	Week 28	Week 52	Week 28	Week 52
Aantal patiënten	108	105	213	204
PGA “opgeklaard” of “minimaal” met een verbetering van ≥ 2 punten ten opzichte van de baseline (%)	88,0	84,8	84,0	79,4
PASI 90 (%)	75,0	81,9	74,2	78,4
PASI 100 (%)	34,3	46,7	30,2	35,3

^a Langdurige respons bij patiënten die responders waren (hadden ten minste PASI 75 bereikt) voor tildrakizumab in week 28.

^b Ontbrekende gegevens niet geïmputeerd.

Figuur 1. Behoud en duurzaamheid van PASI 90-respons. Aandeel patiënten met PASI 90-respons in de loop van de tijd tot week 64 (volledige analyseset deel 3*)



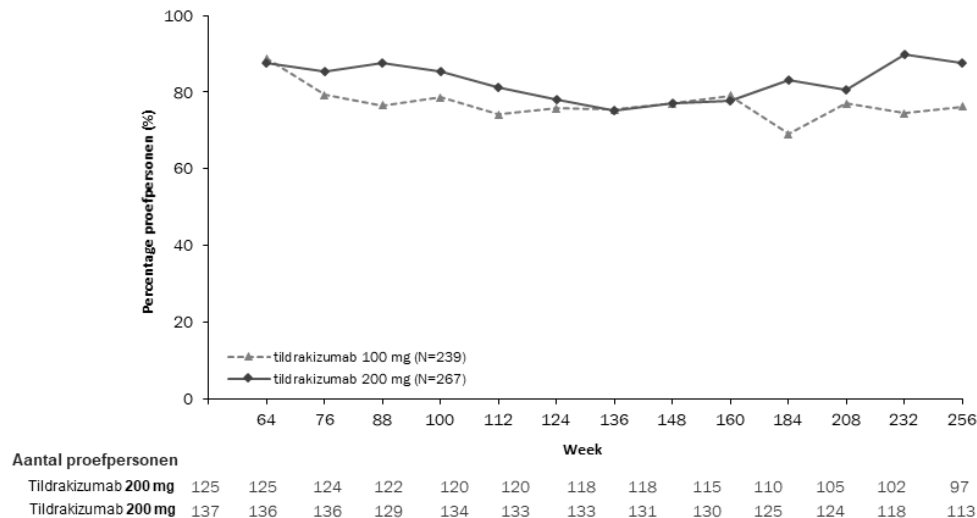
Patiënten gerandomiseerd naar tildrakizumab 100 mg or tildrakizumab 200 mg in deel 1 die PASI 75-responders waren in week 28 (reSURFACE 1).

*Ontbrekende gegevens niet geïmputeerd.

**Deze patiënten werden overgeschakeld op placebo in week 28.

Van de patiënten die de dubbelblinde periode voltooiden, gingen er 506 (79%) in reSURFACE 1 en 730 (97%) in reSURFACE 2 de uitbreidingsperiode in. Over alle onderzoeken heen behield ten minste 76% van de patiënten die een PASI 90-respons hadden aan het einde van de dubbelblinde periode, een PASI 90-respons tijdens de uitbreidingsperiode, wanneer de behandeling met tildrakizumab 100 mg of 200 mg werd voortgezet gedurende een periode van 192 weken (figuur 2 en figuur 3).

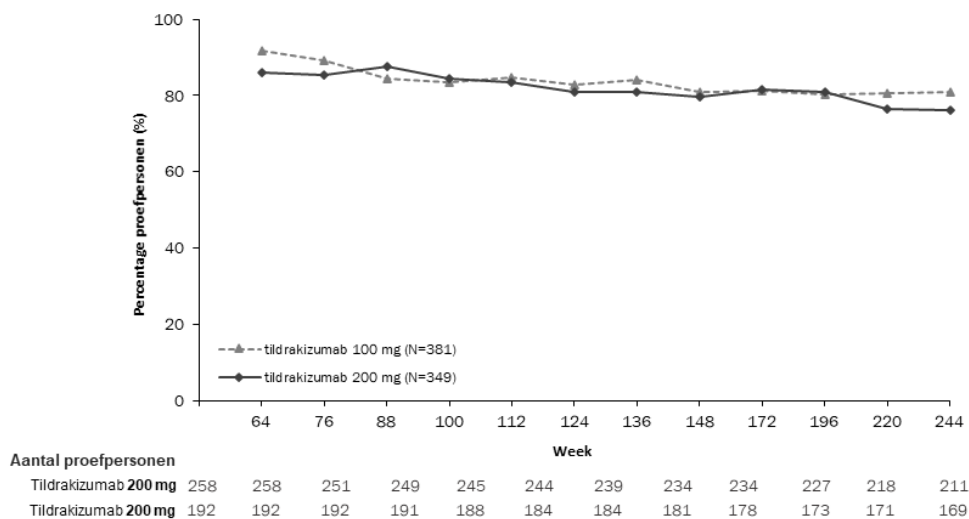
Figuur 2. Percentage patiënten dat een PASI 90-respons behield per bezoek in de open-label uitbreiding van reSURFACE 1 (volledige analyseset, uitbreidingsperiode*)



*Onder PASI 90-responders aan het einde van de dubbelblinde onderzoeksperiode. Ontbrekende gegevens niet geïmputeerd.

Opmerking: de week van het bezoek is nominaal, aangezien onderzoeksdeelnemers vanaf week 64 tot ongeveer 12 weken de tijd hadden om met de uitbreiding te beginnen.

Figuur 3. Percentage patiënten dat een PASI 90-respons behield per bezoek in de open-label uitbreiding van reSURFACE 2 (volledige analyseset, uitbreidingsperiode*)



*Onder PASI 90-responders aan het einde van de dubbelblinde onderzoeksperiode. Ontbrekende gegevens niet geïmputeerd.

Kwaliteit van leven/door de patiënt gemelde uitkomsten

In week 12 en tijdens de onderzoeken was tildrakizumab geassocieerd met een statistisch significante verbetering in de gezondheidsgerelateerde kwaliteit van leven, beoordeeld aan de hand van de DLQI (tabel 2). De verbeteringen bleven behouden in de loop van de tijd waarbij in week 52, 63,7% (100 mg) en 73,3% (200 mg) in reSURFACE 1, en 68,8% (100 mg) en 72,4% (200 mg) in reSURFACE 2 van de patiënten die PASI 75-responders waren in week 28, een DLQI had van 0 of 1.

Plaque psoriasis van de hoofdhuid

In een gerandomiseerd, placebogecontroleerd onderzoek zijn de werkzaamheid en veiligheid van tildrakizumab geëvalueerd bij 231 patiënten met matige tot ernstige plaque psoriasis van de hoofdhuid, gedefinieerd als een Investigator's Global Assessment (IGA) gemodificeerd (mod) 2011-score voor de hoofdhuid van ≥ 3 , een Psoriasis Scalp Severity Index (PSSI)-score van ≥ 12 en een aangetast hoofdhuidoppervlak (Scalp Surface Area, SSA) van $\geq 30\%$ bij de baseline. Op week 16 werd behandeling met tildrakizumab vergeleken met placebo, waarbij een statistisch significante verbetering werd waargenomen voor beide eindpunten: de IGA mod 2011 0/1-respons voor de hoofdhuid alleen (49% versus 7%) en de PSSI 90-respons (56% versus 4%). Deze effecten bleven behouden bij patiënten die de behandeling met tildrakizumab hebben voortgezet tot en met week 52.

Immunogeniciteit

In gepoolde fase 2b- en fase 3-analyses ontwikkelde 7,3% van de met tildrakizumab behandelde patiënten tot aan week 64 antilichamen tegen tildrakizumab. Van de proefpersonen bij wie zich antilichamen tegen tildrakizumab ontwikkelden, had 38% (22 van de 57 patiënten) neutraliserende antilichamen. Dit komt overeen met 2,8% van alle proefpersonen die met tildrakizumab zijn behandeld.

In gepoolde fase 3-analyses ontwikkelde 8,3% van de met tildrakizumab behandelde patiënten tot aan 420 weken behandeling antilichamen tegen tildrakizumab. Van de met tildrakizumab behandelde patiënten bij wie zich antilichamen ontwikkelden tegen tildrakizumab, had 35% (36 van de 102 patiënten) antilichamen gekwalificeerd als neutraliserend, hetgeen overeenkomt met 2,9% van alle patiënten die met tildrakizumab zijn behandeld.

De ontwikkeling van neutraliserende antilichamen tegen tildrakizumab werd geassocieerd met lagere serumconcentraties van tildrakizumab.

Pediatrische patiënten

Het Europees Geneesmiddelenbureau heeft besloten tot uitstel van de verplichting voor de fabrikant om de resultaten in te dienen van onderzoek met Ilumetri in een of meerdere subgroepen van pediatrische patiënten voor de behandeling van plaque psoriasis (zie rubriek 4.2 voor informatie over pediatrisch gebruik).

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Absorptie

De subcutane formulering van tildrakizumab vertoonde een absolute biologische beschikbaarheid in het bereik van 73% (90%-BI: 46% - 115%, 200 mg subcutaan vs. 3 mg/kg intraveneus) tot 80% (90%-BI: 62% - 103%, 50 mg subcutaan vs. 0,5 mg/kg intraveneus) bij gezonde proefpersonen. Dit was het resultaat van een cross-studie vergelijking van enkelvoudige dosis. De maximale concentratie werd 6,2 dagen na de injectie bereikt. De analyse van de populatie-farmacokinetiek (PK) wees op een 31% hogere biologische beschikbaarheid bij gezonde proefpersonen in vergelijking met patiënten.

Bij *steady state*, na toediening van 100 mg tildrakizumab bij proefpersonen met matige tot ernstige plaque psoriasis, waren de geometrische gemiddelden (% variatiecoëfficiënt [%CV]) van de $AUC_{0-\tau}$ - en C_{max} -waarden respectievelijk 305 $\mu\text{g}\cdot\text{dag}/\text{ml}$ (41%) en 8,1 $\mu\text{g}/\text{ml}$ (34%), en 612 $\mu\text{g}\cdot\text{dag}/\text{ml}$ (40%) en 16,3 $\mu\text{g}/\text{ml}$ (33%) na toediening van 200 mg.

Distributie

Tildrakizumab heeft een beperkte extravasculaire distributie met distributievolumewaarden (*volume of distribution*, V_d) in het bereik van 76,9 tot 106 ml/kg.

Biotransformatie

Tildrakizumab wordt via katabolisme afgebroken tot aminozuren via algemene eiwitafbraakprocessen. Metabole routes voor kleine moleculen (d.w.z. CYP450-enzymen, glucuronosyltransferasen) spelen geen rol bij de klaring ervan.

Eliminatie

De klaringswaarden variëren van 2,04 tot 2,52 ml/dag/kg en de halfwaardetijd was 23,4 dagen (23% CV) bij proefpersonen met plaque psoriasis.

Lineariteit/non-lineariteit

Tildrakizumab vertoonde een dosis-proportionele farmacokinetiek bij proefpersonen met plaque psoriasis over een dosisbereik van 50 mg tot 400 mg na subcutane toediening, met een klaring die onafhankelijk bleek van de dosis.

Steady state wordt bereikt na 16 weken met het klinisch toedieningsschema van 0, 4, en daarna om de 12 weken, met 1,1-voudige accumulatie in de blootstelling tussen week 1 en week 12 onafhankelijk van de dosis.

Farmacokinetiek bij speciale populaties

Ouderen

De farmacokinetische populatieanalyse wees erop dat leeftijd geen klinisch significante invloed had op de klaring van tildrakizumab bij volwassen proefpersonen met plaque psoriasis. Na toediening van 100 mg of 200 mg tildrakizumab hadden proefpersonen van 65 jaar of ouder (respectievelijk $n=81$ en $n=82$) een vergelijkbare klaring van tildrakizumab als die van proefpersonen die jonger waren dan 65 jaar ($n=884$).

Nier- of leverfunctiestoornis

Er werd geen formeel onderzoek verricht naar het effect van lever- of nierfunctiestoornis op de farmacokinetiek van tildrakizumab. Tildrakizumab wordt katabolisme afgebroken tot aminozuren door algemene eiwitafbraakprocessen en wordt niet geëlimineerd via de nieren of de lever.

Lichaamsgewicht

Farmacokinetische populatiemodellering wees erop dat de blootstelling verminderde naarmate het lichaamsgewicht toenam. Het geometrisch gemiddelde van blootstelling ($AUC_{0-\tau}$ bij *steady state*) bij volwassen patiënten met een gewicht >90 kg na een dosis van 100 mg of 200 mg subcutaan werd voorspeld als 30% lager dan bij een volwassen patiënt met een gewicht ≤ 90 kg (zie rubriek 4.2).

Interacties met andere geneesmiddelen

De resultaten van onderzoek naar interacties tussen geneesmiddelen bij proefpersonen met plaque psoriasis wijzen erop dat tildrakizumab geen klinisch relevant effect had op CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 en CYP3A4. Bijgevolg heeft tildrakizumab geen invloed op de farmacokinetiek van gelijktijdig toegediende geneesmiddelen die gemetaboliseerd worden door CYP-enzymen (zie rubriek 4.5).

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Niet-klinische gegevens duiden niet op een speciaal risico voor mensen. Deze gegevens zijn afkomstig van conventioneel onderzoek op het gebied van veiligheidsfarmacologie en toxiciteit bij herhaalde dosering.

Er is bij dieren geen mutageniciteits- en carcinogeniteitsonderzoek verricht met tildrakizumab. Onderzoeken met muistumormodellen toonden aan dat selectieve remming van IL-23p19 het risico op kanker niet verhoogt.

Bij cynomolgus-aperen was er een verwaarloosbare uitscheiding van het product in de moedermelk. Eén maand na de geboorte was de verhouding melk/serum $\leq 0,002$. Er werd aangetoond dat tildrakizumab de placenta-barrière passeert. Na herhaalde dosering bij drachtige cynomolgus-aperen, waren de serumconcentraties kwantificeerbaar bij de foetus, maar onderzoek naar reproductietoxiciteit bracht geen negatieve effecten aan het licht.

Er werden geen effecten waargenomen op vruchtbaarheidsparameters zoals voortplantingsorganen, lengte van de menstruele cyclus en/of hormonen bij mannelijke en vrouwelijke cynomolgus-aperen die tildrakizumab kregen in doses die leidden tot een blootstelling >100 maal hoger dan de blootstelling bij de mens met de aanbevolen klinische dosis op basis van de AUC.

In een toxiciteitsonderzoek naar de pre- en postnatale ontwikkeling bij apen, werd geen gerelateerde toename van miskramen waargenomen bij blootstellingen tot 85 maal hoger dan de menselijke blootstelling met de aanbevolen dosis. Er werden geen schadelijke effecten waargenomen bij neonaten bij een blootstelling van het moederdier die 9 maal hoger was dan de menselijke blootstelling bij de aanbevolen dosis. Twee neonatale sterfgevallen bij apen met blootstelling van het moederdier aan tildrakizumab die 85 maal hoger was dan de menselijke blootstelling bij de aanbevolen dosis, werden toegeschreven aan een mogelijke virale infectie en de relatie tot de behandeling werd als onzeker beschouwd. De klinische betekenis van deze bevindingen is niet bekend.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

L-histidine
L-histidinehydrochloridemonohydraat
polysorbaat 80 (E 433)
sucrose
water voor injecties

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Bij gebrek aan onderzoek naar onverenigbaarheden, mag dit geneesmiddel niet met andere geneesmiddelen gemengd worden.

6.3 Houdbaarheid

3 jaar

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren in de koelkast (2 °C – 8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

De ongeopende injectiespuit of pen mag uit de koelkast worden verwijderd en worden bewaard bij maximaal 25 °C voor een eenmalige maximale periode van 30 dagen. Nadat Ilumetri uit de koelkast is verwijderd en onder deze voorwaarden is bewaard, moet het worden weggegooid binnen 30 dagen of ten laatste op de vervaldag die op de verpakking staat, afhankelijk van welke datum eerst komt. Op de verpakking is een ruimte voorzien om de datum van verwijdering uit de koelkast te noteren.

Bewaren in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

Niet schudden.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

Ilumetri 100 mg oplossing voor injectie in voorgevulde spuit

1 ml oplossing in een voorgevulde, type I-glazen spuit met roestvrijstalen naald van 29G x ½”, bedekt met een naaldbeveiliging en een harde naaldbeveiliging van polypropyleen met fluorpolymeer laminering, en een plunjerstopper gemonteerd in een passief veiligheidssysteem.

Verpakkingsgrootte van 1 voorgevulde spit of 2 voorgevulde spuiten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Ilumetri 200 mg oplossing voor injectie in voorgevulde spuit

2 ml oplossing in een voorgevulde, type I-glazen spuit met roestvrijstalen naald van 27G x ½”, bedekt met een naaldbeveiliging en een harde naaldbeveiliging van polypropyleen met fluorpolymeer laminering, en een plunjerstopper gemonteerd in een passief veiligheidssysteem.

Verpakkingsgrootte van 1 voorgevulde spuit.

Ilumetri 100 mg oplossing voor injectie in voorgevulde pen

1 ml in voorgevulde spuit bestaand uit een cilinder van type I-glas met een bevestigde/verlijmde naald en een harde naaldbeveiliging en met een steriele plunjerstopper die klaar is voor gebruik.

Verpakkingsgrootte van 1 voorgevulde pen.

Ilumetri 200 mg oplossing voor injectie in voorgevulde pen

2 ml in voorgevulde spuit, bestaand uit een cilinder van type I-glas met een bevestigde/verlijmde naald en een harde naaldbeveiliging en met een steriele plunjerstopper die klaar is voor gebruik.

Verpakkingsgrootte van 1 voorgevulde pen.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen en andere instructies

Ilumetri is een steriele oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit of voorgevulde pen. De spuiten en pennen zijn uitsluitend voor eenmalig gebruik.

Niet schudden of invriezen. De injectiespuit van 100 of 200 mg en de pen van 100 mg moet 30 minuten vóór het injecteren uit de koelkast worden gehaald om op kamertemperatuur (maximaal 25 °C) te kunnen komen. De pen van 200 mg moet 45 minuten vóór het injecteren uit de koelkast worden gehaald om op kamertemperatuur (maximaal 25 °C) te kunnen komen.

Vóór het gebruik wordt een visuele inspectie van de spuit of pen aanbevolen. Er kan een kleine luchtbel verschijnen: dit is normaal. Niet gebruiken indien de vloeistof goed zichtbare deeltjes bevat, troebel is of duidelijk een bruine kleur heeft.

De gebruiksinstructies in de bijsluiter moeten zorgvuldig worden gevolgd.

Al het ongebruikte geneesmiddel of afvalmateriaal dient te worden vernietigd overeenkomstig lokale voorschriften.

7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Almirall, S.A.
Ronda General Mitre, 151
08022 Barcelona
Spanje

8. NUMMERS VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/1/18/1323/001
EU/1/18/1323/002
EU/1/18/1323/003
EU/1/18/1323/004
EU/1/18/1323/005

9. DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste verlening van de vergunning: 17 september 2018
Datum van laatste verlenging: 24 juli 2023

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau <https://www.ema.europa.eu>.

BIJLAGE II

- A. FABRIKANT VAN DE BIOLOGISCH WERKZAME STOF EN FABRIKANTEN VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE**
- B. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN GEBRUIK**
- C. ANDERE VOORWAARDEN EN EISEN DIE DOOR DE HOUDER VAN DE HANDELSVERGUNNING MOETEN WORDEN NAGEKOMEN**
- D. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN MET BETREKKING TOT EEN VEILIG EN DOELTREFFEND GEBRUIK VAN HET GENEESMIDDEL**

**A. FABRIKANT VAN DE BIOLOGISCH WERKZAME STOF EN FABRIKANTEN
VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE**

Naam en adres van de fabrikant van de biologisch werkzame stof

Samsung BioLogics Co., Ltd.
300, Songdo Bio Way (Daero)
Yeonsu-gu Incheon, 21987
Korea

Naam en adres van de fabrikanten verantwoordelijk voor vrijgifte

SUN Pharmaceutical Industries (Europe) B.V.
Polarisavenue 87
2132JH Hoofddorp
Nederland

Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A.
Ctra. de Martorell 41-61
08740 Sant Andreu de la Barca
Barcelona
Spanje

In de gedrukte bijsluiter van het geneesmiddel moeten de naam en het adres van de fabrikant die verantwoordelijk is voor vrijgifte van de desbetreffende batch zijn opgenomen.

B. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN GEBRUIK

Aan beperkt medisch voorschrift onderworpen geneesmiddel (zie bijlage I: Samenvatting van de productkenmerken, rubriek 4.2).

**C. ANDERE VOORWAARDEN EN EISEN DIE DOOR DE HOUDER VAN DE
HANDELSVERGUNNING MOETEN WORDEN NAGEKOMEN**

• **Periodieke veiligheidsverslagen**

De vereisten voor de indiening van periodieke veiligheidsverslagen voor dit geneesmiddel worden vermeld in de lijst met Europese referentiedata (EURD-lijst), waarin voorzien wordt in artikel 107c, onder punt 7 van Richtlijn 2001/83/EG en eventuele hieropvolgende aanpassingen gepubliceerd op het Europese webportaal voor geneesmiddelen.

De vergunninghouder zal het eerste periodieke veiligheidsverslag voor dit geneesmiddel binnen 6 maanden na toekenning van de vergunning indienen.

D. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN MET BETREKKING TOT EEN VEILIG EN DOELTREFFEND GEBRUIK VAN HET GENEESMIDDEL

- **Risk Management Plan (RMP)**

De vergunninghouder voert de verplichte onderzoeken en maatregelen uit ten behoeve van de geneesmiddelenbewaking, zoals uitgewerkt in het overeengekomen RMP en weergegeven in module 1.8.2 van de handelsvergunning, en in eventuele daaropvolgende overeengekomen RMP-aanpassingen.

Een aanpassing van het RMP wordt ingediend:

- op verzoek van het Europees Geneesmiddelenbureau;
- steeds wanneer het risicomanagementsysteem gewijzigd wordt, met name als gevolg van het beschikbaar komen van nieuwe informatie die kan leiden tot een belangrijke wijziging van de bestaande verhouding tussen de voordelen en risico's of nadat een belangrijke mijlpaal (voor geneesmiddelenbewaking of voor beperking van de risico's tot een minimum) is bereikt.

BIJLAGE III
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

BUITENVERPAKKING

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Ilumetri 100 mg oplossing voor injectie in voorgevulde spuit
tildrakizumab

2. GEHALTE AAN WERKZAME STOF

Elke voorgevulde spuit bevat 100 mg tildrakizumab in 1 ml.

3. LIJST VAN HULPSTOFFEN

Hulpstoffen: L-histidine, L-histidinehydrochloridemonohydraat, E 433, sucrose en water voor injecties.
Zie de bijsluiter voor meer informatie.

4. FARMACEUTISCHE VORM EN INHOUD

Oplossing voor injectie

1 voorgevulde spuit
2 voorgevulde spuiten

5. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Lees voor het gebruik de bijsluiter.
Subcutaan gebruik.
Uitsluitend voor eenmalig gebruik.

6. EEN SPECIALE WAARSCHUWING DAT HET GENEESMIDDEL BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN DIEN'T TE WORDEN GEHOUDEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

7. ANDERE SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP

Datum van verwijdering uit de koelkast:

9. BIJZONDERE VOORZORGSMATREGELEN VOOR DE BEWARING

Bewaren in de koelkast.

Niet in de vriezer bewaren.

Bewaar de voorgevulde spuit in de kartonnen buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

Niet schudden.

10. BIJZONDERE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE GENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE AFVALSTOFFEN (INDIEN VAN TOEPASSING)

11. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
--

Almirall, S.A.

Ronda General Mitre, 151

08022 Barcelona

Spanje

12. NUMMERS VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
--

EU/1/18/1323/001

EU/1/18/1323/002

13. PARTIJNUMMER

Lot

14. ALGEMENE INDELING VOOR DE AFLEVERING

15. INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK

16. INFORMATIE IN BRAILLE

ilumetri 100 mg spuit

ilumetri (2x 100 mg) spuit

17. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK – 2D MATRIXCODE

2D matrixcode met uniek identificatiekenmerk.

18. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK – VOOR MENSEN LEESBARE GEGEVENS

PC
SN
NN

GEGEVENS DIE IN IEDER GEVAL OP PRIMAIRE KLEINVERPAKKINGEN MOETEN WORDEN VERMELD

ETIKET – VOORGEVULDE SPIJT

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL EN DE TOEDIENINGSWEG

Ilumetri 100 mg injectievloeistof
tildrakizumab
SC

2. WIJZE VAN TOEDIENING

3. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP

4. PARTIJNUMMER

Lot

5. INHOUD UITGEDRUKT IN GEWICHT, VOLUME OF EENHEID

1 ml

6. OVERIGE

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**BUITENVERPAKKING****1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL**

Ilumetri 200 mg oplossing voor injectie in voorgevulde spuit
tildrakizumab

2. GEHALTE AAN WERKZAME STOF

Elke voorgevulde spuit bevat 200 mg tildrakizumab in 2 ml.

3. LIJST VAN HULPSTOFFEN

Hulpstoffen: L-histidine, L-histidinehydrochloridemonohydraat, E 433, sucrose en water voor injecties.
Zie de bijsluiter voor meer informatie.

4. FARMACEUTISCHE VORM EN INHOUD

Oplossing voor injectie

1 voorgevulde spuit

5. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Lees voor het gebruik de bijsluiter.
Subcutaan gebruik.
Uitsluitend voor eenmalig gebruik.

6. EEN SPECIALE WAARSCHUWING DAT HET GENEESMIDDEL BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN DIEN'T TE WORDEN GEHOUDEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

7. ANDERE SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG**8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

EXP

Datum van verwijdering uit de koelkast:

9. BIJZONDERE VOORZORGSMATREGELEN VOOR DE BEWARING

Bewaren in de koelkast.

Niet in de vriezer bewaren.

Bewaar de voorgevulde spuit in de kartonnen buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

Niet schudden.

**10. BIJZONDERE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE GENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE AFVALSTOFFEN
(INDIEN VAN TOEPASSING)****11. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

Almirall, S.A.

Ronda General Mitre, 151

08022 Barcelona

Spanje

12. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/1/18/1323/003

13. PARTIJNUMMER

Lot

14. ALGEMENE INDELING VOOR DE AFLEVERING**15. INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK****16. INFORMATIE IN BRAILLE**

ilumetri 200 mg spuit

17. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK – 2D MATRIXCODE

2D matrixcode met het unieke identificatiekenmerk.

18. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK – VOOR MENSEN LEESBARE GEGEVENS

PC
SN
NN

GEGEVENS DIE IN IEDER GEVAL OP PRIMAIRE KLEINVERPAKKINGEN MOETEN WORDEN VERMELD

ETIKET - VOORGEVULDE SPUIT

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL EN TOEDIENINGSWEG

Ilumetri 200 mg injectievloeistof
tildrakizumab
SC

2. WIJZE VAN TOEDIENING

3. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP

4. PARTIJNUMMER

Lot

5. INHOUD UITGEDRUKT IN GEWICHT, VOLUME OF EENHEID

2 ml

6. OVERIGE

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

BUITENVERPAKKING

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Ilumetri 100 mg oplossing voor injectie in voorgevulde pen
tildrakizumab

2. GEHALTE AAN WERKZAME STOF

Elke voorgevulde pen bevat 100 mg tildrakizumab in 1 ml.

3. LIJST VAN HULPSTOFFEN

Hulpstoffen: L-histidine, L-histidinehydrochloridemonohydraat, E 433, sucrose en water voor injecties.
Zie de bijsluiter voor meer informatie.

4. FARMACEUTISCHE VORM EN INHOUD

Oplossing voor injectie

1 voorgevulde pen

5. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Lees voor het gebruik de bijsluiter.
Subcutaan gebruik.
Uitsluitend voor eenmalig gebruik.

6. EEN SPECIALE WAARSCHUWING DAT HET GENEESMIDDEL BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN DIEN'T TE WORDEN GEHOUDEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

7. ANDERE SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP

Datum van verwijdering uit de koelkast:

9. BIJZONDERE VOORZORGSMATREGELEN VOOR DE BEWARING

Bewaren in de koelkast.

Niet in de vriezer bewaren.

Bewaar de voorgevulde pen in de kartonnen buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

Niet schudden.

**10. BIJZONDERE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE GENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE AFVALSTOFFEN
(INDIEN VAN TOEPASSING)**

**11. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

Almirall, S.A.

Ronda General Mitre, 151

08022 Barcelona

Spanje

12. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/1/18/1323/004

13. PARTIJNUMMER

Lot

14. ALGEMENE INDELING VOOR DE AFLEVERING

15. INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK

16. INFORMATIE IN BRAILLE

ilumetri 100 mg pen

17. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK – 2D MATRIXCODE

2D-matrixcode met uniek identificatiekenmerk.

18. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK – VOOR MENSEN LEESBARE GEGEVENS

PC
SN
NN

GEGEVENS DIE IN IEDER GEVAL OP PRIMAIRE KLEINVERPAKKINGEN MOETEN WORDEN VERMELD

ETIKET – VOORGEVULDE PEN

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL EN DE TOEDIENINGSWEG

Ilumetri 100 mg injectievloeistof
tildrakizumab
SC

2. WIJZE VAN TOEDIENING

3. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP

4. PARTIJNUMMER

Lot

5. INHOUD UITGEDRUKT IN GEWICHT, VOLUME OF EENHEID

1 ml

6. OVERIGE

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

BUITENVERPAKKING

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Ilumetri 200 mg oplossing voor injectie in voorgevulde pen
tildrakizumab

2. GEHALTE AAN WERKZAME STOF

Elke voorgevulde pen bevat 200 mg tildrakizumab in 2 ml.

3. LIJST VAN HULPSTOFFEN

Hulpstoffen: L-histidine, L-histidinehydrochloridemonohydraat, E 433, sucrose en water voor injecties.
Zie de bijsluiter voor meer informatie.

4. FARMACEUTISCHE VORM EN INHOUD

Oplossing voor injectie

1 voorgevulde pen

5. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Lees voor het gebruik de bijsluiter.
Subcutaan gebruik.
Uitsluitend voor eenmalig gebruik.

6. EEN SPECIALE WAARSCHUWING DAT HET GENEESMIDDEL BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN DIEN'T TE WORDEN GEHOUDEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

7. ANDERE SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP

Datum van verwijdering uit de koelkast:

9. BIJZONDERE VOORZORGSMATREGELEN VOOR DE BEWARING

Bewaren in de koelkast.

Niet in de vriezer bewaren.

Bewaar de voorgevulde pen in de kartonnen buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

Niet schudden.

**10. BIJZONDERE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE GENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE AFVALSTOFFEN
(INDIEN VAN TOEPASSING)**

**11. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

Almirall, S.A.

Ronda General Mitre, 151

08022 Barcelona

Spanje

12. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/1/18/1323/005

13. PARTIJNUMMER

Lot

14. ALGEMENE INDELING VOOR DE AFLEVERING

15. INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK

16. INFORMATIE IN BRAILLE

ilumetri 200 mg pen

17. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK – 2D MATRIXCODE

2D-matrixcode met uniek identificatiekenmerk.

18. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK – VOOR MENSEN LEESBARE GEGEVENS

PC
SN
NN

GEGEVENS DIE IN IEDER GEVAL OP PRIMAIRE KLEINVERPAKKINGEN MOETEN WORDEN VERMELD

ETIKET – VOORGEVULDE PEN

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL EN DE TOEDIENINGSWEG

Ilumetri 200 mg injectievloeistof
tildrakizumab
SC

2. WIJZE VAN TOEDIENING

3. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP

4. PARTIJNUMMER

Lot

5. INHOUD UITGEDRUKT IN GEWICHT, VOLUME OF EENHEID

2 ml

6. OVERIGE

B. BIJSLUITER

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Ilumetri 100 mg oplossing voor injectie in voorgevulde spuit. tildrakizumab

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken, want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Ilumetri en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Ilumetri en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Ilumetri bevat de werkzame stof tildrakizumab. Tildrakizumab behoort tot een groep geneesmiddelen die interleukine (IL)-remmers worden genoemd.

Dit geneesmiddel werkt door de activiteit van een eiwit, genaamd IL-23, te blokkeren. Dit eiwit is aanwezig in het lichaam en is betrokken bij normale ontstekings- en immuunreacties. Bij aandoeningen zoals psoriasis is het in hogere concentraties aanwezig.

Ilumetri wordt gebruikt voor de behandeling van een huidaandoening die plaque psoriasis wordt genoemd, bij volwassenen met een matige tot ernstige vorm van deze ziekte.

U heeft baat bij het gebruik van Ilumetri, omdat het geneesmiddel de toestand van de huid verbetert en de symptomen vermindert.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- U heeft een infectie die naar de mening van uw arts ernstig is, bijvoorbeeld actieve tuberculose, een besmettelijke ziekte die hoofdzakelijk de longen aantast.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem in onderstaande gevallen contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

- U krijgt een allergische reactie met symptomen zoals een drukkend gevoel op de borst, piepende ademhaling zwelling van het gezicht, de lippen of de keel. Stop in dit geval met het injecteren van Ilumetri en neem onmiddellijk contact op met uw arts.
- U heeft op dit moment een infectie of u heeft infecties die langdurige zijn of terugkeren.
- U heeft onlangs een vaccin gekregen of u bent van plan om een vaccin te krijgen

Als u niet zeker bent of een van de bovenstaande op u van toepassing is, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u Ilumetri gaat gebruiken.

Telkens wanneer u een nieuwe verpakking Ilumetri krijgt, is het belangrijk dat u de datum en het partijnummer (dat op de verpakking achter “Lot” staat) noteert en deze informatie op een veilige plaats bewaart.

Let goed op infecties en allergische reacties

Ilumetri kan mogelijk ernstige bijwerkingen veroorzaken, waaronder infecties en allergische reacties. U moet letten op tekenen van deze aandoeningen terwijl u Ilumetri gebruikt.

Stop het gebruik van Ilumetri en spreek met uw arts of roep onmiddellijk medische hulp in als u tekenen waarneemt die wijzen op een mogelijk ernstige infectie of een allergische reactie (zie rubriek 4. Mogelijke bijwerkingen).

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Ilumetri is niet aanbevolen voor gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar. Dit is omdat het nog niet werd onderzocht bij deze patiëntengroep.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Ilumetri nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor vaccins en immuunonderdrukkende middelen (middelen die invloed hebben op het afweersysteem).

U mag bepaalde soorten vaccins (levende vaccins) niet krijgen terwijl u Ilumetri gebruikt. Er zijn geen gegevens beschikbaar over het gelijktijdig gebruik van Ilumetri en levende vaccins.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Ilumetri moet bij voorkeur niet tijdens de zwangerschap worden gebruikt. Het is niet bekend welke effecten dit geneesmiddel heeft bij zwangere vrouwen.

Bent u een vrouw die zwanger kan worden, dan wordt u aangeraden om zwangerschap te voorkomen en een doeltreffende anticonceptiemethode toe te passen tijdens de behandeling met Ilumetri en gedurende ten minste 17 weken na de behandeling.

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Ilumetri heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

Ilumetri bevat polysorbaten

Dit geneesmiddel bevat 0,5 mg polysorbaat 80 (E 433) in elke voorgevulde spuit. Dit komt overeen met 0,5 mg/ml. Polysorbaten kunnen allergische reacties veroorzaken. Heeft u bekende allergieën? Vertel dit aan uw arts.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Ilumetri is bedoeld voor gebruik onder begeleiding en supervisie van artsen met ervaring in het vaststellen en behandelen van psoriasis.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker. De spuit waarmee het geneesmiddel wordt toegediend, is bestemd voor eenmalig gebruik.

De aanbevolen dosering van Ilumetri is 100 mg via subcutane injectie in week 0, week 4 en daarna om de 12 weken.

Indien u een patiënt bent met een zware ziektelast of met een lichaamsgewicht boven 90 kg kan uw arts besluiten dat een dosis van 200 mg voor u wordt aanbevolen.

Uw arts zal beslissen hoe lang u Ilumetri moet gebruiken.

Na een goede training in de subcutane injectietechniek, kunt u Ilumetri zelf injecteren als uw arts dit een goed idee vindt.

Voor aanwijzingen over hoe u Ilumetri moet injecteren, zie 'Instructies voor gebruik' aan het einde van deze bijsluiter.

Besprek met uw arts wanneer u uw injecties krijgt en wanneer u uw vervolgafspraken heeft.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

De veiligheid en werkzaamheid van Ilumetri bij kinderen en jongeren tot 18 jaar zijn nog niet vastgesteld en daarom wordt Ilumetri niet aanbevolen voor gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Als u meer Ilumetri heeft toegediend dan u zou mogen, of indien de dosis vroeger werd toegediend dan volgens het voorschrift van uw arts, neem dan contact op met uw arts.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Als u een injectie met Ilumetri bent vergeten of heeft overgeslagen, dien deze dan zo snel mogelijk toe. Daarna gaat u verder met de toediening volgens het normale geplande schema.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

De beslissing om te stoppen met het gebruik van dit middel moet met uw arts worden besproken. Bij stopzetting kunnen uw symptomen terugkeren.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Ernstige bijwerkingen

Als u een van de volgende bijwerkingen opmerkt, **neem dan onmiddellijk contact op met uw arts:**

- zwelling van het gezicht, de lippen of de keel
- ademhalingsproblemen

Dit kunnen tekenen van een allergische reactie zijn.

Andere bijwerkingen

De meeste van de volgende bijwerkingen zijn licht van aard. Als een van deze bijwerkingen ernstig wordt, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Zeer vaak voorkomend (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers)

- Infecties van de bovenste luchtwegen

Vaak voorkomend (komen voor bij 1 op 10 gebruikers)

- 'buikgriep'/maag-darmonsteking (gastro-enteritis)
- misselijkheid
- diarree
- pijn op de injectieplaats
- rugpijn
- hoofdpijn

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in [aanhangsel V](#). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en het etiket van de voorgevulde spuit na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht. Niet schudden.

Bewaren in de koelkast (2 °C–8 °C). Niet in de vriezer bewaren.

Nadat u de voorgevulde injectiespuit uit de koelkast heeft genomen, moet u ongeveer 30 minuten wachten om de Ilumetri-oplossing in de injectiespuit op kamertemperatuur (maximaal 25 °C) te laten komen. Niet op een andere manier opwarmen.

Niet gebruiken als de vloeistof zichtbare deeltjes bevat, troebel is of een duidelijk bruine kleur heeft.

Nadat tildrakizumab uit de koelkast is verwijderd, mag u het niet bewaren boven 25 °C of opnieuw in de koelkast plaatsen. Schrijf de datum van verwijdering uit de koelkast in de daartoe voorziene ruimte op de buitenverpakking en noteer de datum waarop u het moet weggooien. Gebruik de spuit binnen 30 dagen na verwijdering uit de koelkast of ten laatste op de vervaldatum, afhankelijk van welke datum eerst komt.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof is tildrakizumab. Elke voorgevulde spuit bevat 100 mg tildrakizumab.
- De andere stoffen in dit middel zijn L-histidine, L-histidinehydrochloridemonohydraat, polysorbaat 80 (E 433), sucrose en water voor injecties.

Hoe ziet Ilumetri eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Ilumetri 100 mg oplossing voor injectie (injectie) in een voorgevulde spuit is een heldere tot licht opaalachtig en kleurloze tot lichtgele oplossing.

Ilumetri 100 mg oplossing voor injectie (injectie) in een voorgevulde spuit is verkrijgbaar in verpakking met 1 voorgevulde spuit en in verpakkingen met 2 voorgevulde spuiten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Almirall, S.A.

Ronda General Mitre, 151

08022 Barcelona, Spanje

Fabrikant

SUN Pharmaceuticals Industries (Europe) B.V.

Polarisavenue 87

2132 JH Hoofddorp, Nederland

Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A.

Ctra. de Martorell 41-61

08740 Sant Andreu de la Barca, Barcelona, Spanje

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

**België/Belgique/Belgien/
Luxembourg/Luxemburg**

Almirall N.V.

Tél/Tel: +32 (0)2 771 86 37

Italia

Almirall SpA

Tel: +39 02 346181

**България/ Eesti/ Ελλάδα/ España/ Hrvatska/
Κύπρος/ Latvija/ Lietuva/ Magyarország/
Malta/ România/ Slovenija**

Almirall, S.A.

Тел./Tel/Τηλ: +34 93 291 30 00

Nederland

Almirall B.V.

Tel: +31 (0)30 711 15 10

Česká republika/Slovenská republika

Almirall s.r.o

Tel: +420 739 686 638

Danmark/ Norge/ Sverige

Almirall ApS

Tlf./Tel: +45 70 25 75 75

Österreich

Almirall GmbH

Tel: +43 (0)1/595 39 60

Deutschland

Almirall Hermal GmbH

Tel: +49 (0)40 72704-0

Polska

Almirall Sp.z o. o.

Tel.: +48 22 330 02 57

France

Almirall SAS

Tél: +33(0)1 46 46 19 20

Portugal

Almirall - Produtos Farmacêuticos, Lda.

Tel: +351 21 415 57 50

Ireland**Suomi/Finland**

Almirall, S.A.
Tel: +353 1800 849322

Orion Pharma
Puh/Tel: +358 10 4261

Ísland
Vistor hf.
Sími: +354 535 70 00

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in

Andere informatiebronnen

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: <https://www.ema.europa.eu/>.

INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK

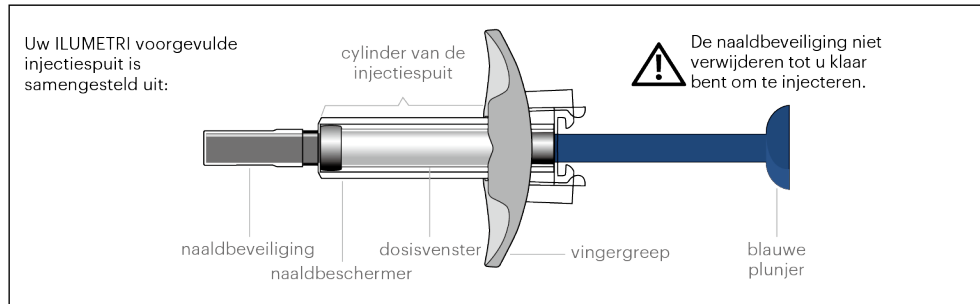
Voordat u de voorgevulde spuiten gaat gebruiken:

Belangrijke zaken die u moet weten

- Lees vóór gebruik van de Ilumetri voorgevulde spuiten alle stap-voor-stap-instructies. Bewaar de gebruiksinstructies en bekijk deze opnieuw wanneer nodig.
- De voorgevulde injectiespuiten niet schudden.
- Lees de bijsluiter van Ilumetri om meer te leren over uw geneesmiddel.

PRODUCTBESCHRIJVING

Zo ziet een Ilumetri voorgevulde spuit eruit:



VOORBEREIDING

1. Haal de doos uit de koelkast (indien in de koelkast bewaard)

- Zorg dat de dosis in de spuit overeenkomt met wat uw arts heeft voorgeschreven.
- Voor een dosis van 100 mg is één spuit nodig; voor een dosis van 200 mg zijn twee spuiten nodig.
- Haal een kartonnen doos uit de koelkast en leg de originele en ongeopende kartonnen doos op een schoon en vlak werkoppervlak.



2. Wacht 30 minuten (indien in de koelkast bewaard)

- Laat de voorgevulde spuit in de buitenverpakking (met gesloten klepje) zitten en laat deze 30 minuten bij kamertemperatuur staan.

3. Controleer het geneesmiddel

- Haal de voorgevulde spuit uit de doos wanneer u klaar bent om te injecteren.
 - Controleer de vervaldatum op de doos en op de spuit en gooi deze weg als de datum verstreken is.
 - De naaldbeveiliging er NIET afhalen totdat u klaar bent om te injecteren.
- Bekijk vóór het toedienen van Ilumetri of er kleine deeltjes in zitten of dat het verkleurd is.
 - Ilumetri is een heldere tot licht opaalachtige, kleurloze tot lichtgele oplossing.
 - GEBRUIK Ilumetri NIET als de vloeistof zichtbare deeltjes bevat of als de spuit beschadigd is. **Er kunnen luchtbelletjes in zitten; deze hoeven niet te worden verwijderd.**
 - GEBRUIK het product NIET als het op een hard oppervlak is gevallen of als het beschadigd is.



4. Verzamel alle materialen die u nodig heeft

- Leg op een schoon, goed verlicht werkoppervlak:
 - alcoholdoekjes
 - wattenbolletjes of gaasjes
 - pleister
 - naaldencontainer

5. Was uw handen

- Was uw handen grondig met water en zeep.

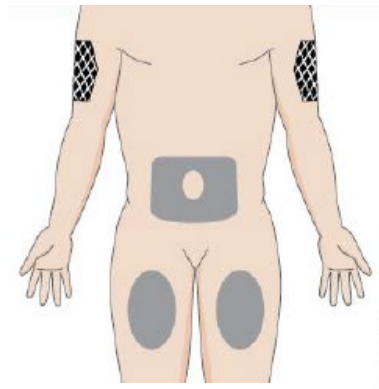


6. Kies een injectieplaats

- Kies een injectieplaats waar de **huid onbeschadigd** is en waar u gemakkelijk bij kunt, zoals **de buik, de dijen of de bovenarm**.
 - NIET toedienen in een gebied van 5 cm rond de navel of waar de huid gevoelig, gekneusd, abnormaal rood, verhard of door psoriasis aangetast is.
 - NIET injecteren in littekens, striae (zwangerschapsstriemen), of bloedvaten.
 - De bovenarm is alleen geschikt als iemand anders u injecteert.
 - Wissel de injectieplaats bij elke toediening.
 - **Als u een dosis krijgt van 200 mg (2 x een voorgevulde spuit van 100 mg), kies dan een andere locatie voor de tweede injectie.**

7. Reinig de injectieplaats

- Maak de injectieplaats schoon met een alcoholdoekje en laat de huid drogen.
 - Raak dit stuk huid niet meer aan vóór het toedienen van de injectie.



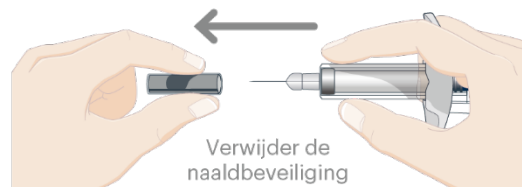
 Injectieplaats, alleen indien u iemand heeft om u te helpen

INJECTIE

Indien uw dosis 200 mg is moet u elke keer dat u het product toedient, 2 voorgevulde spuiten gebruiken.

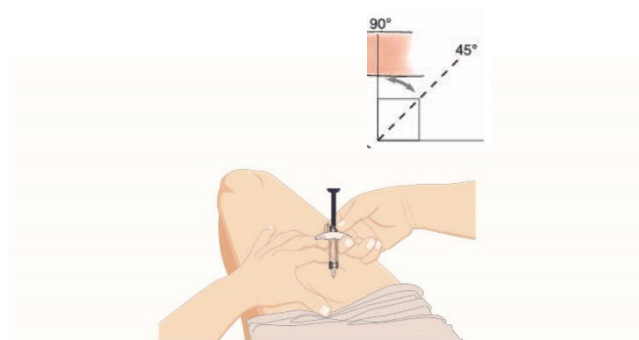
8. Verwijder de naaldbeveiliging

- Terwijl u het cilindergedeelte van de voorgevulde spuit vasthoudt, haalt u de naaldbeveiliging eraf, zoals op de afbeelding en gooit u deze weg. Het is mogelijk dat u 1 of 2 druppels vloeistof ziet; dit is oké.
- Raak de blauwe plunjer nog NIET aan.
- NIET gebruiken als de voorgevulde spuit of de naald gebogen is.



9. Knijp de huid samen en breng de naald in

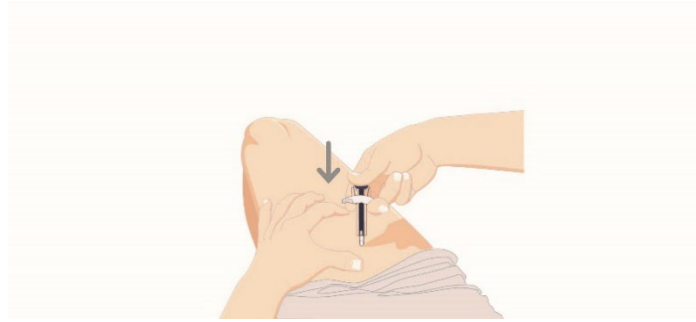
- Knijp uw huid zachtjes samen op de gekozen injectieplaats.
- Breng de hele naald in de tussen uw vingers samengeknepen huid **onder een hoek van 45 tot 90 graden**.
 - Zet uw vinger NIET op de plunjer tijdens het inbrengen van de naald.
- Houd de voorgevulde spuit stil.



10. Injecteren

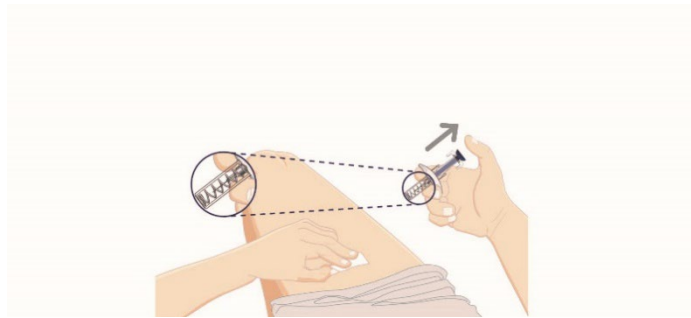
- Na het inbrengen van de naald, laat u de huid zachtjes los.
- Druk de blauwe plunjer in tot hij niet verder kan. Dit activeert het veiligheidsmechanisme dat ervoor zorgt dat de naald volledig wordt teruggetrokken na het geven van de injectie.

- Er is een volledige dosis toegediend als de blauwe plunjer niet verder kan worden ingedrukt en er niets gemorst is.



11. Verwijder de gebruikte injectiespuit

- Haal de naald helemaal uit de huid, voordat u de blauwe plunjer los laat.
- Na het loslaten van de plunjer, zal het veiligheidsslot de naald binnen in de naaldbeschermer terugtrekken.



- Gooi de gebruikte injectiespuit onmiddellijk na gebruik weg in een naaldencontainer, voordat u de tweede injectie gaat toedienen, als dat nodig is.
- Als er wat resterende vloeistof is of een beetje bloed, reinig dan de injectieplaats met een wattenbolletje of een gaasje terwijl u druk uitoefent. Als u wilt, kunt u een pleister gebruiken om de injectieplaats te bedekken.
- Herhaal alle stappen met een tweede spuit, op een andere plaats van uw huid indien u een dosis van 200 mg toedient.

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Ilumetri 200 mg oplossing voor injectie in voorgevulde spuit. tildrakizumab

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken, want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Ilumetri en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Ilumetri en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Ilumetri bevat de werkzame stof tildrakizumab. Tildrakizumab behoort tot een groep geneesmiddelen die interleukine (IL)-remmers worden genoemd.

Dit geneesmiddel werkt door de activiteit van een eiwit, genaamd IL-23, te blokkeren. Dit eiwit is aanwezig in het lichaam en is betrokken bij normale ontstekings- en immuunreacties. Bij aandoeningen zoals psoriasis is het in hogere concentraties aanwezig.

Ilumetri wordt gebruikt voor de behandeling van een huidaandoening die plaque psoriasis wordt genoemd, bij volwassenen met een matige tot ernstige vorm van deze ziekte.

U heeft baat bij het gebruik van Ilumetri, omdat het geneesmiddel de toestand van de huid verbetert en de symptomen vermindert.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- U heeft een infectie die naar de mening van uw arts ernstig is, bijvoorbeeld actieve tuberculose, een besmettelijke ziekte die hoofdzakelijk de longen aantast.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem in onderstaande gevallen contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

- U krijgt een allergische reactie met symptomen zoals een drukkend gevoel op de borst, piepende ademhaling, zwelling van het gezicht, de lippen of de keel. Stop in dit geval met het injecteren van Ilumetri en neem onmiddellijk contact op met uw arts.
- U heeft op dit moment een infectie of u heeft infecties die langdurige zijn of terugkeren.
- U heeft onlangs een vaccin gekregen of u bent van plan om een vaccin te krijgen

Als u niet zeker bent of een van de bovenstaande op u van toepassing is, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u Ilumetri gaat gebruiken.

Telkens wanneer u een nieuwe verpakking Ilumetri krijgt, is het belangrijk dat u de datum en het partijnummer (dat op de verpakking achter “Lot” staat) noteert en deze informatie op een veilige plaats bewaart.

Let goed op infecties en allergische reacties

Ilumetri kan mogelijk ernstige bijwerkingen veroorzaken, waaronder infecties en allergische reacties. U moet letten op tekenen van deze aandoeningen terwijl u Ilumetri gebruikt.

Stop het gebruik van Ilumetri en spreek met uw arts of roep onmiddellijk medische hulp in als u tekenen waarneemt die wijzen op een mogelijk ernstige infectie of een allergische reactie (zie rubriek 4. Mogelijke bijwerkingen).

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Ilumetri is niet aanbevolen voor gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar. Dit is omdat het nog niet werd onderzocht bij deze patiëntengroep.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Ilumetri nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor vaccins en immuunonderdrukkende middelen (middelen die invloed hebben op het afweersysteem).

U mag bepaalde soorten vaccins (levende vaccins) niet krijgen terwijl u Ilumetri gebruikt. Er zijn geen gegevens beschikbaar over het gelijktijdig gebruik van Ilumetri en levende vaccins.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Ilumetri moet bij voorkeur niet tijdens de zwangerschap worden gebruikt. Het is niet bekend welke effecten dit geneesmiddel heeft bij zwangere vrouwen.

Bent u een vrouw die zwanger kan worden, dan wordt u aangeraden om zwangerschap te voorkomen en een doeltreffende anticonceptiemethode toe te passen tijdens de behandeling met Ilumetri en gedurende ten minste 17 weken na de behandeling.

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Ilumetri heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

Ilumetri bevat polysorbaten

Dit medicijn bevat 1 mg polysorbaat 80 (E 433) in elke voorgevulde spuit. Dit komt overeen met 0,5 mg/ml. Polysorbaten kunnen allergische reacties veroorzaken. Heeft u bekende allergieën? Vertel dit aan uw arts.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Ilumetri is bedoeld voor gebruik onder begeleiding en supervisie van artsen met ervaring in het vaststellen en behandelen van psoriasis.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker. De spuit waarmee het geneesmiddel wordt toegediend, is bestemd voor eenmalig gebruik.

De aanbevolen dosering van Ilumetri is 100 mg via subcutane injectie in week 0, week 4 en daarna om de 12 weken.

Indien u een patiënt bent met een zware ziektelast of met een lichaamsgewicht boven 90 kg kan uw arts besluiten dat een dosis van 200 mg voor u wordt aanbevolen.

Uw arts zal beslissen hoe lang u Ilumetri moet gebruiken.

Na een goede training in de subcutane injectietechniek, kunt u Ilumetri zelf injecteren als uw arts dit een goed idee vindt.

Voor aanwijzingen over hoe u Ilumetri moet injecteren, zie 'Instructies voor gebruik' aan het einde van deze bijsluiter.

Besprek met uw arts wanneer u uw injecties krijgt en wanneer u uw vervolgafspraken heeft.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

De veiligheid en werkzaamheid van Ilumetri bij kinderen en jongeren tot 18 jaar zijn nog niet vastgesteld en daarom wordt Ilumetri niet aanbevolen voor gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Als u meer Ilumetri heeft toegediend dan u zou mogen, of indien de dosis vroeger werd toegediend dan volgens het voorschrift van uw arts, neem dan contact op met uw arts.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Als u een injectie met Ilumetri bent vergeten of heeft overgeslagen, dien deze dan zo snel mogelijk toe. Daarna gaat u verder met de toediening volgens het normale geplande schema.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

De beslissing om te stoppen met het gebruik van dit middel moet met uw arts worden besproken. Bij stopzetting kunnen uw symptomen terugkeren.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Ernstige bijwerkingen

Als u een van de volgende bijwerkingen opmerkt, **neem dan onmiddellijk contact op met uw arts:**

- zwelling van het gezicht, de lippen of de keel
- ademhalingsproblemen

Dit kunnen tekenen van een allergische reactie zijn.

Andere bijwerkingen

De meeste van de volgende bijwerkingen zijn licht van aard. Als een van deze bijwerkingen ernstig wordt, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Zeer vaak voorkomend (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers)

- Infecties van de bovenste luchtwegen

Vaak voorkomend (komen voor bij 1 op 10 gebruikers)

- 'buikgriep'/maag-darmonsteking (gastro-enteritis)
- misselijkheid
- diarree
- pijn op de injectieplaats
- rugpijn
- hoofdpijn

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in [aanhangsel V](#). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en het etiket van de voorgevulde spuit na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht. Niet schudden.

Bewaren in de koelkast (2 °C –8 °C). Niet in de vriezer bewaren.

Nadat u de voorgevulde injectiespuit uit de koelkast heeft genomen, moet u ongeveer 30 minuten wachten om de Illumetri-oplossing in de injectiespuit op kamertemperatuur (maximaal 25 °C) te laten komen. Niet op een andere manier opwarmen.

Niet gebruiken als de vloeistof zichtbare deeltjes bevat, troebel is of een duidelijk bruine kleur heeft.

Nadat tildrakizumab uit de koelkast is verwijderd, mag u het niet bewaren boven 25 °C of opnieuw in de koelkast plaatsen. Schrijf de datum van verwijdering uit de koelkast in de daartoe voorziene ruimte op de buitenverpakking en noteer de datum waarop u het moet weggooien. Gebruik de spuit binnen 30 dagen na verwijdering uit de koelkast of ten laatste op de vervaldatum, afhankelijk van welke datum eerst komt.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof is tildrakizumab. Elke voorgevulde spuit bevat 200 mg tildrakizumab.
- De andere stoffen in dit middel zijn L-histidine, L-histidinehydrochloridemonohydraat, polysorbaat 80 (E 433), sucrose en water voor injecties.

Hoe ziet Ilumetri eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Ilumetri 200 mg oplossing voor injectie (injectie) in een voorgevulde spuit is een heldere tot licht opaalachtig en kleurloze tot lichtgele oplossing.

Ilumetri 200 mg oplossing voor injectie (injectie) in een voorgevulde spuit is verkrijgbaar in verpakking met 1 voorgevulde spuit.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Almirall, S.A.

Ronda General Mitre, 151

08022 Barcelona, Spanje

Fabrikant

Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A.

Ctra. de Martorell 41-61

08740 Sant Andreu de la Barca, Barcelona, Spanje

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

**België/Belgique/Belgien/
Luxembourg/Luxemburg**

Almirall N.V.

Tél/Tel: +32 (0)2 771 86 37

Italia

Almirall SpA

Tel: +39 02 346181

**България/ Eesti/ Ελλάδα/ España/ Hrvatska/
Κύπρος/ Latvija/ Lietuva/ Magyarország/
Malta/ România/ Slovenija**

Almirall, S.A.

Тел./Tel/Τηλ: +34 93 291 30 00

Nederland

Almirall B.V.

Tel: +31 (0)30 711 15 10

Česká republika/Slovenská republika

Almirall s.r.o

Tel: +420 739 686 638

Danmark/ Norge/ Sverige

Almirall ApS

Tlf./Tel: +45 70 25 75 75

Österreich

Almirall GmbH

Tel: +43 (0)1/595 39 60

Deutschland

Almirall Hermal GmbH

Tel: +49 (0)40 72704-0

Polska

Almirall Sp.z o. o.

Tel.: +48 22 330 02 57

France

Almirall SAS

Tél: +33(0)1 46 46 19 20

Portugal

Almirall - Produtos Farmacêuticos, Lda.

Tel: +351 21 415 57 50

Ireland

Almirall, S.A.

Tel: +353 1800 849322

Suomi/Finland

Orion Pharma

Puh/Tel: +358 10 4261

Ísland

Vistor hf.

Sími: +354 535 70 00

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in

Andere informatiebronnen

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: <https://www.ema.europa.eu/>.

INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK

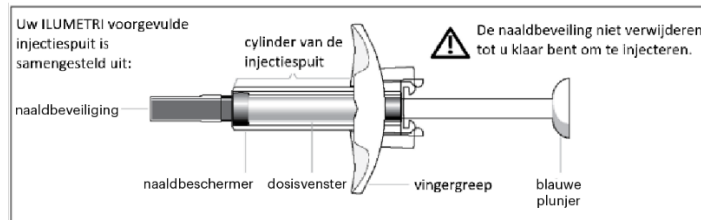
Voordat u de voorgevulde spuiten gaat gebruiken:

Belangrijke zaken die u moet weten

- Lees vóór gebruik van de Ilumetri voorgevulde spuiten alle stap-voor-stap-instructies. Bewaar de gebruiksinstructies en bekijk deze opnieuw wanneer nodig.
- De voorgevulde injectiespuiten niet schudden.
- Lees de bijsluiter van Ilumetri om meer te leren over uw geneesmiddel.

PRODUCTBESCHRIJVING

Zo ziet een Ilumetri voorgevulde spuit eruit:



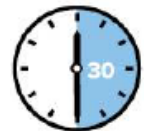
VOORBEREIDING

1. Haal de doos uit de koelkast (indien in de koelkast bewaard)

- Zorg dat de dosis in de spuit overeenkomt met wat uw arts heeft voorgeschreven.
- Haal een kartonnen doos uit de koelkast en leg de originele en ongeopende kartonnen doos op een schoon en vlak werkoppervlak.

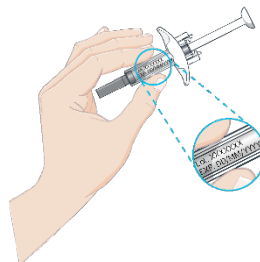
2. Wacht 30 minuten (indien in de koelkast bewaard)

- Laat de voorgevulde spuit in de buitenverpakking (met gesloten klepje) zitten en laat deze 30 minuten bij kamertemperatuur staan.



3. Controleer het geneesmiddel

- Haal de voorgevulde spuit uit de doos wanneer u klaar bent om te injecteren.
 - Controleer de vervaldatum op de doos en op de spuit en gooi deze weg als de datum verstreken is.
 - De naaldbeveiliging er NIET afhalen totdat u klaar bent om te injecteren.
- Bekijk vóór het toedienen van Ilumetri of er kleine deeltjes in zitten of dat het verkleurd is.
 - Ilumetri is een heldere tot licht opaalachtige, kleurloze tot lichtgele oplossing.
 - GEBRUIK Ilumetri NIET als de vloeistof zichtbare deeltjes bevat of als de spuit beschadigd is. **Er kunnen luchtbelletjes in zitten; deze hoeven niet te worden verwijderd.**
 - GEBRUIK het product NIET als het op een hard oppervlak is gevallen of als het beschadigd is.



4. Verzamel alle materialen die u nodig heeft

- Leg op een schoon, goed verlicht werkoppervlak:
 - alcoholdoekjes
 - wattenbolletjes of gaasjes
 - pleister
 - naaldencontainer

5. Was uw handen

- Was uw handen grondig met water en zeep.

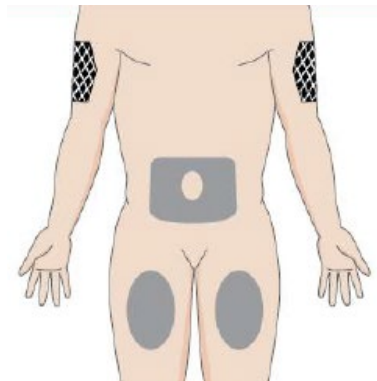


6. Kies een injectieplaats

- Kies een injectieplaats waar de **huid onbeschadigd** is en waar u gemakkelijk bij kunt, zoals **de buik, de dijen of de bovenarm**.
 - NIET toedienen in een gebied van 5 cm rond de navel of waar de huid gevoelig, gekneusd, abnormaal rood, verhard of door psoriasis aangetast is.
 - NIET injecteren in littekens, striae (zwangerschapsstriemen), of bloedvaten.
 - De bovenarm is alleen geschikt als iemand anders u injecteert.
 - Wissel de injectieplaats bij elke toediening.

7. Reinig de injectieplaats

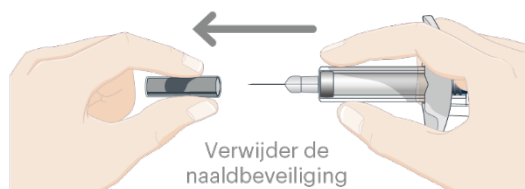
- Maak de injectieplaats schoon met een alcoholdoekje en laat de huid drogen.
 - Raak dit stuk huid niet meer aan vóór het toedienen van de injectie.



 Injectieplaats, alleen indien u iemand heeft om u te helpen

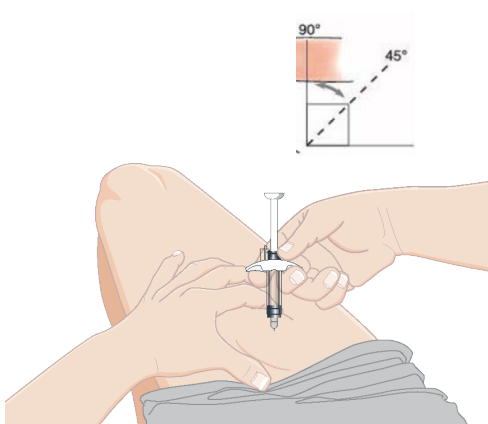
8. Verwijder de naaldbeveiliging

- Terwijl u het cilindergedeelte van de voorgevulde spuit vasthoudt, haalt u de naaldbeveiliging eraf, zoals op de afbeelding en gooit u deze weg. Het is mogelijk dat u 1 of 2 druppels vloeistof ziet; dit is oké.
 - Raak de witte plunjer nog NIET aan.
 - NIET gebruiken als de voorgevulde spuit of de naald gebogen is.



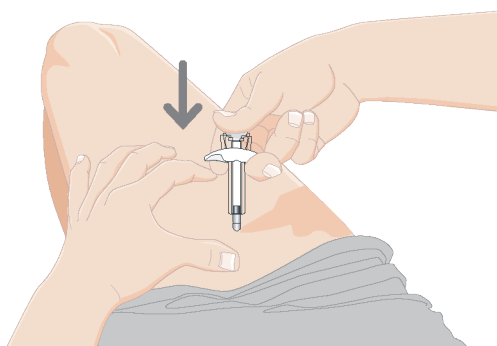
9. Knijp de huid samen en breng de naald in

- Knijp uw huid zachtjes samen op de gekozen injectieplaats.
- Breng de hele naald in de tussen uw vingers samengeknepen huid, **onder een hoek van 45 tot 90 graden.**
 - Zet uw vinger NIET op de plunjer tijdens het inbrengen van de naald.
- Houd de voorgevulde spuit stil.



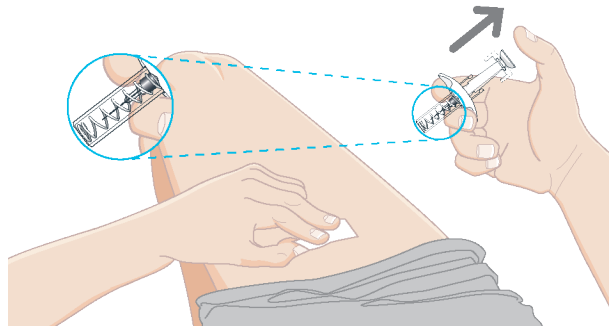
10. Injecteren

- Na het inbrengen van de naald, laat u de huid zachtjes los.
- Druk de witte plunjer in tot hij niet verder kan. Dit activeert het veiligheidsmechanisme dat ervoor zorgt dat de naald volledig wordt teruggetrokken na het geven van de injectie.
 - Er is een volledige dosis toegediend als de witte plunjer niet verder kan worden ingedrukt en er niets gemorst is.



11. Verwijder de gebruikte injectiespuit

- Haal de naald helemaal uit de huid, voordat u de witte plunjer los laat.
 - Na het loslaten van de witte plunjer, zal het veiligheidsslot de naald binnen in de naaldbeschermer terugtrekken.



- Gooi de gebruikte injectiespuit onmiddellijk na gebruik weg in een naaldencontainer.

Als er wat resterende vloeistof is of een beetje bloed, reinig dan de injectieplaats met een wattenbolletje of een gaasje terwijl u druk uitoefent. Als u wilt, kunt u een pleister gebruiken om de injectieplaats te bedekken.

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Ilumetri 100 mg oplossing voor injectie in voorgevulde pen tildrakizumab

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken, want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Ilumetri en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Ilumetri en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Ilumetri bevat de werkzame stof tildrakizumab. Tildrakizumab behoort tot een groep geneesmiddelen die interleukine (IL)-remmers worden genoemd.

Dit geneesmiddel werkt door de activiteit van een eiwit, genaamd IL-23, te blokkeren. Dit eiwit is aanwezig in het lichaam en is betrokken bij normale ontstekings- en immuunreacties. Bij aandoeningen zoals psoriasis is het in hogere concentraties aanwezig.

Ilumetri wordt gebruikt voor de behandeling van een huidaandoening die plaque psoriasis wordt genoemd, bij volwassenen met een matige tot ernstige vorm van deze ziekte.

U heeft baat bij het gebruik van Ilumetri, omdat het geneesmiddel de toestand van de huid verbetert en de symptomen vermindert.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- U heeft een infectie die naar de mening van uw arts ernstig is, bijvoorbeeld actieve tuberculose, een besmettelijke ziekte die hoofdzakelijk de longen aantast.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem in onderstaande gevallen contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

- U krijgt een allergische reactie met symptomen zoals een drukkend gevoel op de borst, piepende ademhaling, zwelling van het gezicht, de lippen of de keel. Stop in dit geval met het injecteren van Ilumetri en neem onmiddellijk contact op met uw arts.
- U heeft op dit moment een infectie of u heeft infecties die langdurige zijn of terugkeren.
- U heeft onlangs een vaccin gekregen of u bent van plan om een vaccin te krijgen.

Als u niet zeker bent of een van de bovenstaande op u van toepassing is, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u Ilumetri gaat gebruiken.

Telkens wanneer u een nieuwe verpakking Ilumetri krijgt, is het belangrijk dat u de datum en het partijnummer (dat op de verpakking achter “Lot” staat) noteert en deze informatie op een veilige plaats bewaart.

Let goed op infecties en allergische reacties

Ilumetri kan mogelijk ernstige bijwerkingen veroorzaken, waaronder infecties en allergische reacties. U moet letten op tekenen van deze aandoeningen terwijl u Ilumetri gebruikt.

Stop het gebruik van Ilumetri en spreek met uw arts of roep onmiddellijk medische hulp in als u tekenen waarneemt die wijzen op een mogelijk ernstige infectie of een allergische reactie (zie rubriek 4. Mogelijke bijwerkingen).

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Ilumetri is niet aanbevolen voor gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar. Dit is omdat het nog niet werd onderzocht bij deze patiëntengroep.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Ilumetri nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor vaccins en immuunonderdrukkende middelen (middelen die invloed hebben op het afweersysteem).

U mag bepaalde soorten vaccins (levende vaccins) niet krijgen terwijl u Ilumetri gebruikt. Er zijn geen gegevens beschikbaar over het gelijktijdig gebruik van Ilumetri en levende vaccins.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Ilumetri moet bij voorkeur niet tijdens de zwangerschap worden gebruikt. Het is niet bekend welke effecten dit geneesmiddel heeft bij zwangere vrouwen.

Bent u een vrouw die zwanger kan worden, dan wordt u aangeraden om zwangerschap te voorkomen en een doeltreffende anticonceptiemethode toe te passen tijdens de behandeling met Ilumetri en gedurende ten minste 17 weken na de behandeling.

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Ilumetri heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

Ilumetri bevat polysorbaten

Dit medicijn bevat 0,5 mg polysorbaat 80 (E 433) in elke voorgevulde pen. Dit komt overeen met 0,5 mg/ml. Polysorbaten kunnen allergische reacties veroorzaken. Heeft u bekende allergieën? Vertel dit aan uw arts.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Ilumetri is bedoeld voor gebruik onder begeleiding en supervisie van artsen met ervaring in het vaststellen en behandelen van psoriasis.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker. De pen waarmee het geneesmiddel wordt toegediend, is bestemd voor eenmalig gebruik.

De aanbevolen dosering van Ilumetri is 100 mg via subcutane injectie in week 0, week 4 en daarna om de 12 weken.

Indien u een patiënt bent met een zware ziektelast of met een lichaamsgewicht boven 90 kg kan uw arts besluiten dat een dosis van 200 mg voor u wordt aanbevolen.

Uw arts zal beslissen hoe lang u Ilumetri moet gebruiken.

Na een goede training in de subcutane injectietechniek, kunt u Ilumetri zelf injecteren als uw arts dit een goed idee vindt.

Voor aanwijzingen over hoe u Ilumetri moet injecteren, zie 'Instructies voor gebruik' aan het einde van deze bijsluiter.

Besprek met uw arts wanneer u uw injecties krijgt en wanneer u uw vervolgafspraken heeft.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

De veiligheid en werkzaamheid van Ilumetri bij kinderen en jongeren tot 18 jaar zijn nog niet vastgesteld en daarom wordt Ilumetri niet aanbevolen voor gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Als u meer Ilumetri heeft toegediend dan u zou mogen, of indien de dosis vroeger werd toegediend dan volgens het voorschrift van uw arts, neem dan contact op met uw arts.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Als u een injectie met Ilumetri bent vergeten of heeft overgeslagen, dien deze dan zo snel mogelijk toe. Daarna gaat u verder met de toediening volgens het normale geplande schema.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

De beslissing om te stoppen met het gebruik van dit middel moet met uw arts worden besproken. Bij stopzetting kunnen uw symptomen terugkeren.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Ernstige bijwerkingen

Als u een van de volgende bijwerkingen opmerkt, **neem dan onmiddellijk contact op met uw arts:**

- zwelling van het gezicht, de lippen of de keel
- ademhalingsproblemen

Dit kunnen tekenen van een allergische reactie zijn.

Andere bijwerkingen

De meeste van de volgende bijwerkingen zijn licht van aard. Als een van deze bijwerkingen ernstig wordt, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Zeer vaak voorkomend (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers)

- Infecties van de bovenste luchtwegen

Vaak voorkomend (komen voor bij 1 op 10 gebruikers)

- 'buikgriep'/maag-darmontsteking (gastro-enteritis)
- misselijkheid
- diarree
- pijn op de injectieplaats
- rugpijn
- hoofdpijn

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in [aanhangsel V](#). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en het etiket van de voorgevulde pen na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht. Niet schudden.

Bewaren in de koelkast (2 °C –8 °C). Niet in de vriezer bewaren.

Nadat u de voorgevulde pen uit de koelkast heeft genomen, moet u ongeveer 30 minuten wachten om de Ilumetri-oplossing in de pen op kamertemperatuur (maximaal 25 °C) te laten komen. Niet op een andere manier opwarmen.

Niet gebruiken als de vloeistof zichtbare deeltjes bevat, troebel is of een duidelijk bruine kleur heeft.

Nadat tildrakizumab uit de koelkast is verwijderd, mag u het niet bewaren boven 25 °C of opnieuw in de koelkast plaatsen. Schrijf de datum van verwijdering uit de koelkast in de daartoe voorziene ruimte op de buitenverpakking en noteer de datum waarop u het moet weggooien. Gebruik de pen binnen 30 dagen na verwijdering uit de koelkast of ten laatste op de vervaldatum, afhankelijk van welke datum eerst komt.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof is tildrakizumab. Elke voorgevulde pen bevat 100 mg tildrakizumab.
- De andere stoffen in dit middel zijn L-histidine, L-histidinehydrochloridemonohydraat, polysorbaat 80 (E 433), sucrose en water voor injecties.

Hoe ziet Ilumetri eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Ilumetri 100 mg oplossing voor injectie (injectie) in een voorgevulde pen is een heldere tot licht opaalachtig en kleurloze tot lichtgele oplossing.

Ilumetri 100 mg oplossing voor injectie (injectie) in een voorgevulde pen is verkrijgbaar in een verpakking met 1 voorgevulde pen.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Almirall, S.A.

Ronda General Mitre, 151

08022 Barcelona, Spanje

Fabrikant

SUN Pharmaceuticals Industries (Europe) B.V.

Polarisavenue 87

2132 JH Hoofddorp, Nederland

Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A.

Ctra. de Martorell 41-61

08740 Sant Andreu de la Barca, Barcelona, Spanje

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

**België/Belgique/Belgien/
Luxembourg/Luxemburg**

Almirall N.V.

Tél/Tel: +32 (0)2 771 86 37

Ísland

Vistor hf.

Sími: +354 535 70 00

**България/ Eesti/ Ελλάδα/ España/ Hrvatska/
Κύπρος/ Latvija/ Lietuva/ Magyarország/
Malta/ România/ Slovenija**

Almirall, S.A.

Тел./ Tel/ Τηλ: +34 93 291 30 00

Italia

Almirall SpA

Tel.: +39 02 346181

Česká republika/Slovenská republika

Almirall s.r.o

Tel: +420 739 686 638

Danmark/ Norge/ Suomi/Finland/ Sverige

Almirall ApS

Tlf./ Puh/Tel: +45 70 25 75 75

Nederland

Almirall B.V.

Tel: +31 (0)30 711 15 10

Deutschland

Almirall Hermal GmbH

Tel.: +49 (0)40 72704-0

Österreich

Almirall GmbH

Tel.: +43 (0)1/595 39 60

France

Almirall SAS

Tél.: +33(0)1 46 46 19 20

Polska

Almirall Sp.z o. o.

Tel.: +48 22 330 02 57

Ireland

Almirall, S.A.

Tel: +353 1800 849322

Portugal

Almirall - Produtos Farmacêuticos, Lda.

Tel.: +351 21 415 57 50

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in

Andere informatiebronnen

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: <https://www.ema.europa.eu/>.

INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK

Na een gedegen instructie in de techniek voor onderhuidse injectie kunt u dit geneesmiddel zelf toedienen, als uw arts vindt dat dit voor u een geschikte methode is.

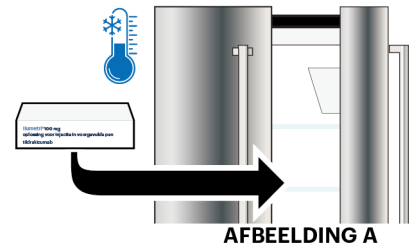
Lees alle instructies, ook de rubrieken 'Bewaring', 'Waarschuwingen' en 'Onderdelen van de voorgevulde pen' aan het begin van deze instructies, voordat u het geneesmiddel toedient.

Bewaring

De voorgevulde pen moet worden bewaard in de koelkast bij 2 °C tot 8 °C in de oorspronkelijke doos (zie afbeelding A).

NIET in de vriezer bewaren.

In de doos bewaren om te beschermen tegen licht.



AFBEELDING A

Waarschuwingen

Ilumetri is uitsluitend voor onderhuids gebruik (subcutaan).

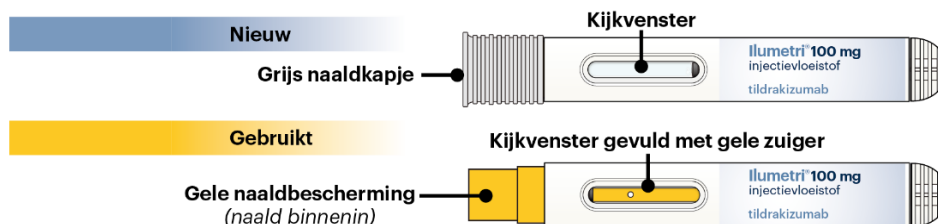
Voorgevulde pen NIET met anderen delen.

Grijs naaldkapje NIET verwijderen, voordat u klaar bent om de injectie toe te dienen.

De hand, vingers of duim NIET over de gele naaldbescherming houden.

Voorgevulde pen en (verwijderd) grijs kapje buiten het bereik van kinderen en huisdieren houden.

Onderdelen van de voorgevulde pen



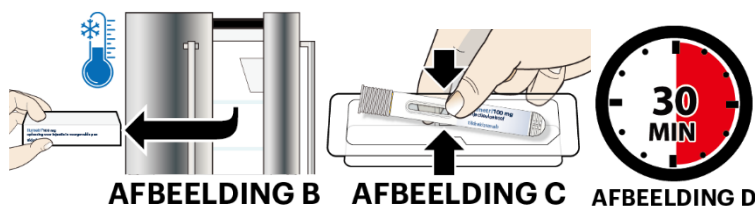
NIET gebruiken als het grijze naaldkapje verwijderd of beschadigd is.

NIET gebruiken als de gele zuiger zichtbaar is in het kijkvenster.

Stap 1: voorbereiding

1A Voorgevulde pen uit de koelkast halen en 30 minuten wachten

- Haal één voorgevulde pen met Ilumetri uit de koelkast (zie afbeelding B).
- Haal de voorgevulde pen uit het bakje door deze in het midden vast te houden (zie afbeelding C).
- Laat de voorgevulde pen gedurende ten minste 30 minuten op kamertemperatuur komen, voordat u de injectie geeft (zie afbeelding D).



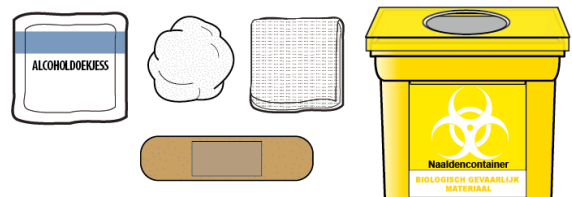
De doos of voorgevulde pen NIET schudden.

Voorgevulde pen NIET op een andere manier opwarmen, zoals in de magnetron, met warm water of in direct zonlicht.

1B Andere benodigdheden verzamelen

Verzamel de volgende benodigdheden (zie afbeelding E):

- alcoholdoekjes
- watten of gaasjes
- pleister
- naaldencontainer

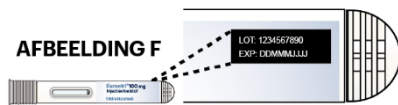


AFBEELDING E

1C Voorgevulde pen controleren

- Controleer of de vervaldatum van de voorgevulde pen niet verstreken is (zie afbeelding F).
- Controleer het vloeibaar geneesmiddel door het kijkvenster (zie afbeelding G). De vloeistof moet kleurloos of licht geelachtig zijn.

Het is normaal dat u één of meer luchtbelletjes ziet.



AFBEELDING F



AFBEELDING G

NIET gebruiken als de vervaldatum verstreken is.

NIET gebruiken als de vloeistof troebel of verkleurd is of vreemde deeltjes bevat.

1D Handen wassen

- **Handen grondig wassen** met water en zeep (zie afbeelding H).
- Handen drogen.

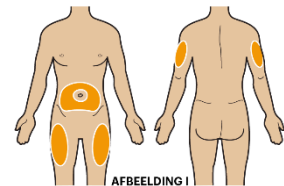


AFBEELDING H

1E Injectieplaats kiezen

Kies de injectieplaats (zie afbeelding I). Aanbevolen plaatsen zijn:

- Voorkant van de dijen
- Buik (behalve 5 cm rond de navel)
- Achterkant van bovenarmen



AFBEELDING I

Wissel van injectieplaats voor elke toediening.

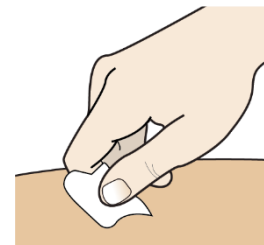
NIET injecteren in huid die gevoelig, abnormaal rood, gekneusd, verhard of aangetast is door psoriasis.

1F Injectieplaats reinigen

- Reinig de injectieplaats met een alcoholdoekje (zie afbeelding J).
- Aan de lucht laten drogen.

NIET blazen op de huid om te drogen.

Gereinigde injectieplaats NIET meer aanraken.

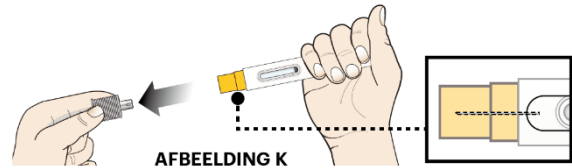


AFBEELDING J

Stap 2: injecteren

2A Naaldkapje verwijderen

- Verwijder het grijze naaldkapje van de voorgevulde pen door het recht af te trekken (zie afbeelding K).
- Misschien moet u wat kracht gebruiken om het kapje te verwijderen.



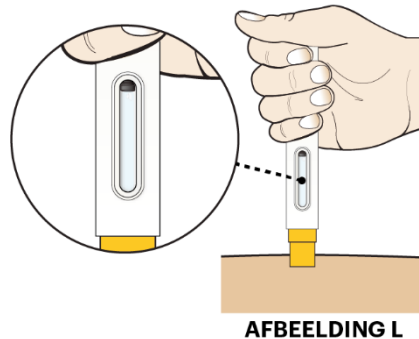
Gele naaldbescherming NIET aanraken.

Grijs naaldkapje NIET terugplaatsen op de voorgevulde pen.

Naaldbescherming NIET draaien of buigen tijdens de verwijdering, aangezien dit de naald kan beschadigen.

2B Voorgevulde pen plaatsen

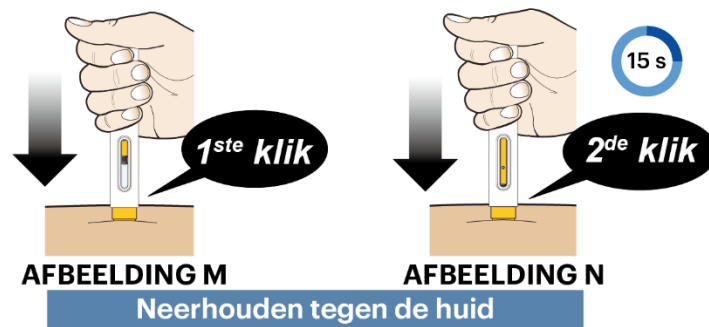
- Houd de voorgevulde pen vast met het kijkvenster **naar u toe gericht**.
- Rek de huid en plaats de voorgevulde pen recht op de gereinigde injectieplaats met de gele naaldbescherming plat op de huid (zie afbeelding L).



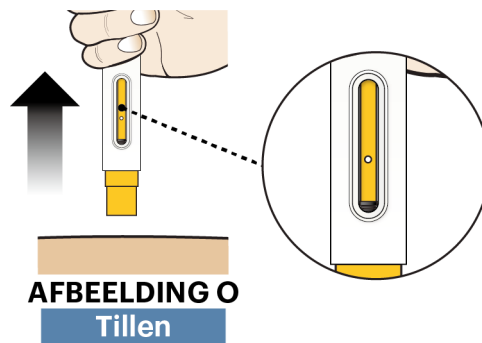
2C Injecteren

Injectie beginnen:

- Voorgevulde pen helemaal indrukken en tegen de huid houden. Hierdoor schuift de gele naaldbescherming op en in de voorgevulde pen (zie afbeelding M).
- U hoort de 1^{ste} klik, wat betekent dat het injecteren begonnen is (zie afbeelding M).
- De 2^{de} klik betekent dat de injectie bijna voltooid is (zie afbeelding N). Houd de voorgevulde pen gedurende in totaal 15 seconden na het begin van de injectie tegen de huid gedrukt, zodat u zeker weet dat het geneesmiddel helemaal is geïnjecteerd. Tel langzaam tot vijftien seconden en luister naar de tweede klik.



- **Controleer het kijkvenster.** Het kijkvenster moet helemaal geel zijn.
- Trek de voorgevulde pen recht omhoog van de huid af (zie afbeelding O).
- Als het venster niet helemaal geel wordt, verwijder dan de pen en neem contact op met uw arts.

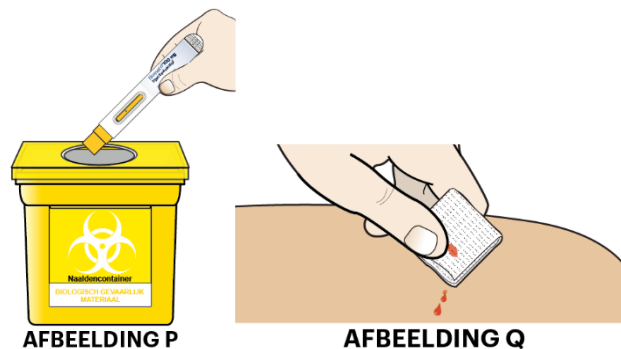


De voorgevulde pen **NIET** gebruiken als de gele naaldbescherming niet in de voorgevulde pen schuift; onmiddellijk weggooien in de naaldencontainer.

Stap 3: weggooien

3A Voorgevulde pen weggooien en injectieplaats verzorgen

- Gooi de gebruikte voorgevulde pen in een goedgekeurde naaldencontainer (zie afbeelding P).
- Een druppeltje bloed op de injectieplaats is normaal. Druk er een watje of gaasje op en breng een pleister aan (zie afbeelding Q).



Voorgevulde pennen **NIET** weggooien bij het huishoudelijk afval.
NIET wrijven over de injectieplaats.

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Ilumetri 200 mg oplossing voor injectie in voorgevulde pen tildrakizumab

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken, want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Ilumetri en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Ilumetri en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Ilumetri bevat de werkzame stof tildrakizumab. Tildrakizumab behoort tot een groep geneesmiddelen die interleukine (IL)-remmers worden genoemd.

Dit geneesmiddel werkt door de activiteit van een eiwit, genaamd IL-23, te blokkeren. Dit eiwit is aanwezig in het lichaam en is betrokken bij normale ontstekings- en immuunreacties. Bij aandoeningen zoals psoriasis is het in hogere concentraties aanwezig.

Ilumetri wordt gebruikt voor de behandeling van een huidaandoening die plaque psoriasis wordt genoemd, bij volwassenen met een matige tot ernstige vorm van deze ziekte.

U heeft baat bij het gebruik van Ilumetri, omdat het geneesmiddel de toestand van de huid verbetert en de symptomen vermindert.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- U heeft een infectie die naar de mening van uw arts ernstig is, bijvoorbeeld actieve tuberculose, een besmettelijke ziekte die hoofdzakelijk de longen aantast.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem in onderstaande gevallen contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

- U krijgt een allergische reactie met symptomen zoals een drukkend gevoel op de borst, piepende ademhaling, zwelling van het gezicht, de lippen of de keel. Stop in dit geval met het injecteren van Ilumetri en neem onmiddellijk contact op met uw arts.
- U heeft op dit moment een infectie of u heeft infecties die langdurige zijn of terugkeren.
- U heeft onlangs een vaccin gekregen of u bent van plan om een vaccin te krijgen.

Als u niet zeker bent of een van de bovenstaande op u van toepassing is, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u Ilumetri gaat gebruiken.

Telkens wanneer u een nieuwe verpakking Ilumetri krijgt, is het belangrijk dat u de datum en het partijnummer (dat op de verpakking achter “Lot” staat) noteert en deze informatie op een veilige plaats bewaart.

Let goed op infecties en allergische reacties

Ilumetri kan mogelijk ernstige bijwerkingen veroorzaken, waaronder infecties en allergische reacties. U moet letten op tekenen van deze aandoeningen terwijl u Ilumetri gebruikt.

Stop het gebruik van Ilumetri en spreek met uw arts of roep onmiddellijk medische hulp in als u tekenen waarneemt die wijzen op een mogelijk ernstige infectie of een allergische reactie (zie rubriek 4. Mogelijke bijwerkingen).

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Ilumetri is niet aanbevolen voor gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar. Dit is omdat het nog niet werd onderzocht bij deze patiëntengroep.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Ilumetri nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor vaccins en immuunonderdrukkende middelen (middelen die invloed hebben op het afweersysteem).

U mag bepaalde soorten vaccins (levende vaccins) niet krijgen terwijl u Ilumetri gebruikt. Er zijn geen gegevens beschikbaar over het gelijktijdig gebruik van Ilumetri en levende vaccins.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Ilumetri moet bij voorkeur niet tijdens de zwangerschap worden gebruikt. Het is niet bekend welke effecten dit geneesmiddel heeft bij zwangere vrouwen.

Bent u een vrouw die zwanger kan worden, dan wordt u aangeraden om zwangerschap te voorkomen en een doeltreffende anticonceptiemethode toe te passen tijdens de behandeling met Ilumetri en gedurende ten minste 17 weken na de behandeling.

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Ilumetri heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

Ilumetri bevat polysorbaten

Dit medicijn bevat 1 mg polysorbaat 80 (E 433) in elke voorgevulde pen. Dit komt overeen met 0,5 mg/ml. Polysorbaten kunnen allergische reacties veroorzaken. Heeft u bekende allergieën? Vertel dit aan uw arts.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Ilumetri is bedoeld voor gebruik onder begeleiding en supervisie van artsen met ervaring in het vaststellen en behandelen van psoriasis.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker. De pen waarmee het geneesmiddel wordt toegediend, is bestemd voor eenmalig gebruik.

De aanbevolen dosering van Ilumetri is 100 mg via subcutane injectie in week 0, week 4 en daarna om de 12 weken.

Indien u een patiënt bent met een zware ziektelast of met een lichaamsgewicht boven 90 kg kan uw arts besluiten dat een dosis van 200 mg voor u wordt aanbevolen.

Uw arts zal beslissen hoe lang u Ilumetri moet gebruiken.

Na een goede training in de subcutane injectietechniek, kunt u Ilumetri zelf injecteren als uw arts dit een goed idee vindt.

Voor aanwijzingen over hoe u Ilumetri moet injecteren, zie 'Instructies voor gebruik' aan het einde van deze bijsluiter.

Besprek met uw arts wanneer u uw injecties krijgt en wanneer u uw vervolgafspraken heeft.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

De veiligheid en werkzaamheid van Ilumetri bij kinderen en jongeren tot 18 jaar zijn nog niet vastgesteld en daarom wordt Ilumetri niet aanbevolen voor gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Als u meer Ilumetri heeft toegediend dan u zou mogen, of indien de dosis vroeger werd toegediend dan volgens het voorschrift van uw arts, neem dan contact op met uw arts.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Als u een injectie met Ilumetri bent vergeten of heeft overgeslagen, dien deze dan zo snel mogelijk toe. Daarna gaat u verder met de toediening volgens het normale geplande schema.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

De beslissing om te stoppen met het gebruik van dit middel moet met uw arts worden besproken. Bij stopzetting kunnen uw symptomen terugkeren.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Ernstige bijwerkingen

Als u een van de volgende bijwerkingen opmerkt, **neem dan onmiddellijk contact op met uw arts:**

- zwelling van het gezicht, de lippen of de keel
- ademhalingsproblemen

Dit kunnen tekenen van een allergische reactie zijn.

Andere bijwerkingen

De meeste van de volgende bijwerkingen zijn licht van aard. Als een van deze bijwerkingen ernstig wordt, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Zeer vaak voorkomend (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers)

- Infecties van de bovenste luchtwegen

Vaak voorkomend (komen voor bij 1 op 10 gebruikers)

- 'buikgriep'/maag-darmontsteking (gastro-enteritis)
- misselijkheid
- diarree
- pijn op de injectieplaats
- rugpijn
- hoofdpijn

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via [het nationale meldsysteem](#) zoals vermeld in [aanhangsel V](#). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en het etiket van de voorgevulde pen na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht. Niet schudden.

Bewaren in de koelkast (2 °C –8 °C). Niet in de vriezer bewaren.

Nadat u de voorgevulde pen uit de koelkast heeft genomen, moet u ongeveer 45 minuten wachten om de Ilumetri-oplossing in de pen op kamertemperatuur (maximaal 25 °C) te laten komen. Niet op een andere manier opwarmen.

Niet gebruiken als de vloeistof zichtbare deeltjes bevat, troebel is of een duidelijk bruine kleur heeft.

Nadat tildrakizumab uit de koelkast is verwijderd, mag u het niet bewaren boven 25 °C of opnieuw in de koelkast plaatsen. Schrijf de datum van verwijdering uit de koelkast in de daartoe voorziene ruimte op de buitenverpakking en noteer de datum waarop u het moet weggooien. Gebruik de pen binnen 30 dagen na verwijdering uit de koelkast of ten laatste op de vervaldatum, afhankelijk van welke datum eerst komt.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof is tildrakizumab. Elke voorgevulde pen bevat 200 mg tildrakizumab.
- De andere stoffen in dit middel zijn L-histidine, L-histidinehydrochloridemonohydraat, polysorbaat 80 (E 433), sucrose en water voor injecties.

Hoe ziet Ilumetri eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Ilumetri 200 mg oplossing voor injectie (injectie) in een voorgevulde pen is een heldere tot licht opaalachtig en kleurloze tot lichtgele oplossing.

Ilumetri 200 mg oplossing voor injectie (injectie) in een voorgevulde pen is verkrijgbaar in een verpakking met 1 voorgevulde pen.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Almirall, S.A.

Ronda General Mitre, 151

08022 Barcelona, Spanje

Fabrikant

Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A.

Ctra. de Martorell 41-61

08740 Sant Andreu de la Barca, Barcelona, Spanje

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

**België/Belgique/Belgien/
Luxembourg/Luxemburg**

Almirall N.V.

Tél/Tel: +32 (0)2 771 86 37

Ísland

Vistor hf.

Sími: +354 535 70 00

**България/ Eesti/ Ελλάδα/ España/ Hrvatska/
Κύπρος/ Latvija/ Lietuva/ Magyarország/
Malta/ România/ Slovenija**

Almirall, S.A.

Тел./ Tel/ Τηλ: +34 93 291 30 00

Italia

Almirall SpA

Tel.: +39 02 346181

Česká republika/Slovenská republika

Almirall s.r.o

Tel: +420 739 686 638

Danmark/ Norge/ Suomi/Finland/ Sverige

Almirall ApS

Tlf./ Puh/Tel: +45 70 25 75 75

Nederland

Almirall B.V.

Tel: +31 (0)30 711 15 10

Deutschland

Almirall Hermal GmbH

Tel.: +49 (0)40 72704-0

Österreich

Almirall GmbH

Tel.: +43 (0)1/595 39 60

France

Almirall SAS

Tél.: +33(0)1 46 46 19 20

Polska

Almirall Sp.z o. o.

Tel.: +48 22 330 02 57

Ireland

Almirall, S.A.

Tel: +353 1800 849322

Portugal

Almirall - Produtos Farmacêuticos, Lda.

Tel.: +351 21 415 57 50

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in

Andere informatiebronnen

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: <https://www.ema.europa.eu/>.

INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK

Na een gedegen instructie in de techniek voor onderhuidse injectie kunt u dit geneesmiddel zelf toedienen, als uw arts vindt dat dit voor u een geschikte methode is.

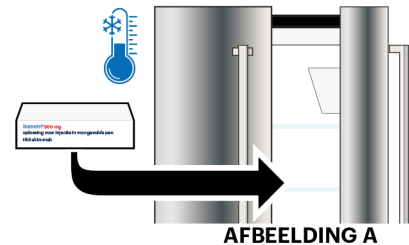
Lees alle instructies, ook de rubrieken 'Bewaring', 'Waarschuwingen' en 'Onderdelen van de voorgevulde pen' aan het begin van deze instructies, voordat u het geneesmiddel toedient.

Bewaring

De voorgevulde pen moet worden bewaard in de koelkast bij 2 °C tot 8 °C in de oorspronkelijke doos (zie afbeelding A).

NIET in de vriezer bewaren.

In de doos bewaren om te beschermen tegen licht.



Waarschuwingen

Ilumetri is uitsluitend voor onderhuids gebruik (subcutaan).

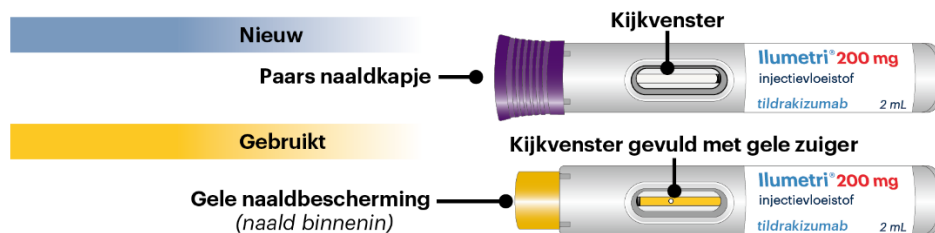
Voorgevulde pen NIET met anderen delen.

Paars naaldkapje NIET verwijderen, voordat u klaar bent om de injectie toe te dienen.

De hand, vingers of duim NIET over de gele naaldbescherming houden.

Voorgevulde pen en (verwijderd) paars kapje buiten het bereik van kinderen en huisdieren houden.

Onderdelen van de voorgevulde pen



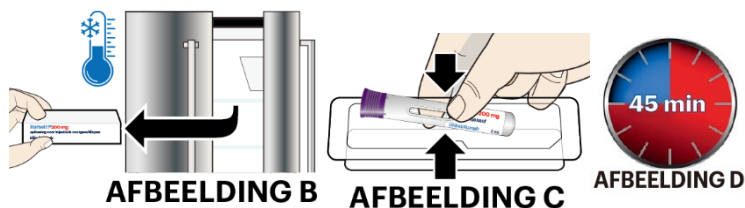
NIET gebruiken als het paarse naaldkapje verwijderd of beschadigd is.

NIET gebruiken als de gele zuiger zichtbaar is in het kijkvenster.

Stap 1: voorbereiding

1A Voorgevulde pen uit de koelkast halen en 45 minuten wachten

- Haal één voorgevulde pen met Ilumetri uit de koelkast (zie afbeelding B).
- Haal de voorgevulde pen uit het bakje door deze in het midden vast te houden (zie afbeelding C).
- Laat de voorgevulde pen gedurende ten minste 45 minuten op kamertemperatuur komen, voordat u de injectie geeft (zie afbeelding D).



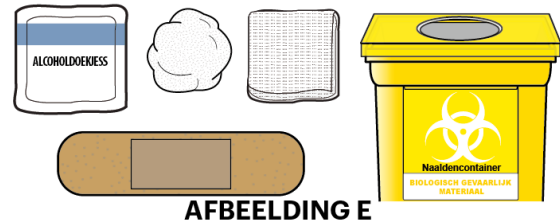
De doos of voorgevulde pen NIET schudden.

Voorgevulde pen NIET op een andere manier opwarmen, zoals in de magnetron, met warm water of in direct zonlicht.

1B Andere benodigdheden verzamelen

Verzamel de volgende benodigdheden (zie afbeelding E):

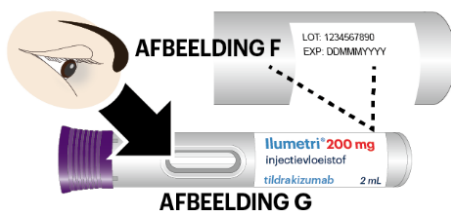
- alcoholdoekjes
- watten of gaasjes
- pleister
- naaldencontainer



1C Voorgevulde pen controleren

- Controleer of de vervaldatum van de voorgevulde pen niet verstreken is (zie afbeelding F).
- Controleer het vloeibaar geneesmiddel door het kijkvenster (zie afbeelding G). De vloeistof moet kleurloos of licht geelachtig zijn.

Het is normaal dat u één of meer luchtballen ziet.



NIET gebruiken als de vervaldatum verstreken is.

NIET gebruiken als de vloeistof troebel of verkleurd is of vreemde deeltjes bevat.

1D Handen wassen

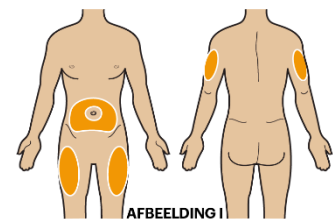
- **Handen grondig wassen** met water en zeep (zie afbeelding H).
- Handen drogen.



1E Injectieplaats kiezen

Kies de injectieplaats (zie afbeelding I). Aanbevolen plaatsen zijn:

- Voorkant van de dijen
- Buik (behalve 5 cm rond de navel)
- Achterkant van bovenarmen



Wissel van injectieplaats voor elke toediening.

NIET injecteren in huid die gevoelig, abnormaal rood, gekneusd, verhard of aangetast is door psoriasis.

1F Injectieplaats reinigen

- Reinig de injectieplaats met een alcoholdoekje (zie afbeelding J).
- Aan de lucht laten drogen.



AFBEELDING J

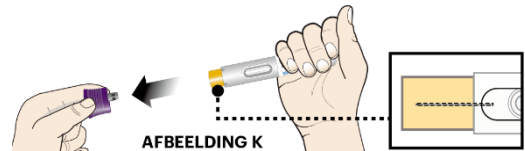
NIET blazen op de huid om te drogen.

Gereinigde injectieplaats NIET meer aanraken.

Stap 2: injecteren

2A Naaldkapje verwijderen

- Verwijder het paarse naaldkapje van de voorgevulde pen door het recht af te trekken (zie afbeelding K).
- Misschien moet u wat kracht gebruiken om het kapje te verwijderen.



AFBEELDING K

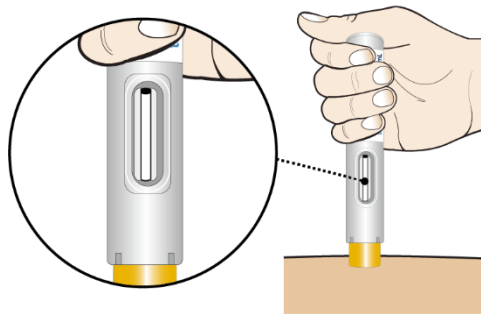
Gele naaldbescherming NIET aanraken.

Paars naaldkapje NIET terugplaatsen op de voorgevulde pen.

Naaldbescherming NIET draaien of buigen tijdens de verwijdering, aangezien dit de naald kan beschadigen.

2B Voorgevulde pen plaatsen

- Houd de voorgevulde pen vast met het kijkvenster **naar u toe gericht**.
- Rek de huid en plaats de voorgevulde pen recht op de gereinigde injectieplaats met de gele naaldbescherming plat op de huid (zie afbeelding L).



AFBEELDING L

2C Injecteren

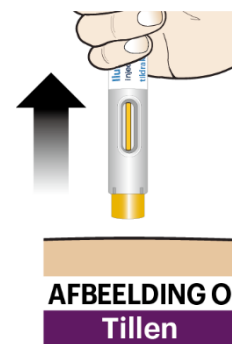
Injectie beginnen:

- Voorgevulde pen helemaal indrukken en tegen de huid houden. Hierdoor schuift de gele naaldbescherming op en in de voorgevulde pen (zie afbeelding M).
- U hoort de 1^{ste} klik, wat betekent dat het injecteren begonnen is (zie afbeelding M).
- De 2^{de} klik betekent dat de injectie bijna voltooid is (zie afbeelding N). Houd de voorgevulde pen gedurende in totaal 15 seconden na het begin van de injectie tegen de huid gedrukt, zodat u zeker weet dat het geneesmiddel helemaal is geïnjecteerd. Tel langzaam tot vijftien seconden en luister naar de tweede klik.



- **Controleer het kijkvenster.** Het kijkvenster moet helemaal geel zijn.
- Trek de voorgevulde pen recht omhoog van de huid af (zie afbeelding O).
- Als het venster niet helemaal geel wordt, verwijder dan de pen en neem contact op met uw arts.

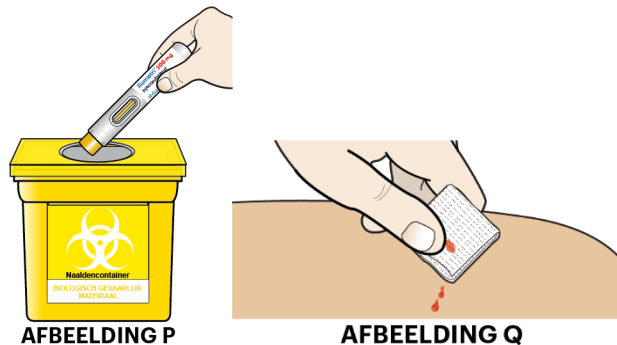
De voorgevulde pen **NIET** gebruiken als de gele naaldbescherming niet in de voorgevulde pen schuift; onmiddellijk weggooien in de naaldencontainer.



Stap 3: weggooien

3A Voorgevulde pen weggooien en injectieplaats verzorgen

- Gooi de gebruikte voorgevulde pen in een goedgekeurde naaldencontainer (zie afbeelding P).
- Een druppeltje bloed op de injectieplaats is normaal. Druk er een watje of gaasje op en breng een pleister aan (zie afbeelding Q).



Voorgevulde pennen **NIET** weggooien bij het huishoudelijk afval.
NIET wrijven over de injectieplaats.