Dette dokumentet er den godkjente produktinformasjonen for SIMPONI. Endringer siden forrige prosedyre som påvirker produktinformasjonen (EMA/H/C/000992/N/0120) er uthevet.

Mer informasjon finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret: <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/simponi>

**VEDLEGG I**

PREPARATOMTALE

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Simponi 45 mg/0,45 ml injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn

**2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

Én ferdigfylt penn inneholder 45 mg golimumab\* i 0,45 ml. 1 ml oppløsning inneholder 100 mg golimumab.

Hver ferdigfylte penn kan gi 0,1 ml til 0,45 ml (tilsvarende 10 mg til 45 mg golimumab) i trinn på 0,05 ml.

\* Humant IgG1κ monoklonalt antistoff produsert av murine hybridomaceller ved hjelp av rekombinant DNA‑teknologi.

Hjelpestoff med kjent effekt

Hver ferdigfylte penn inneholder 18,45 mg sorbitol (E420) per 45 mg dose.

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

**3. LEGEMIDDELFORM**

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn (injeksjonsvæske), VarioJect

Oppløsningen er klar til svakt blakket, fargeløs til svakt gul.

**4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

**4.1 Indikasjon**

Juvenil idiopatisk artritt

*Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt (pJIA)*

Simponi, i kombinasjon med metotreksat (MTX), er indisert til behandling av polyartikulær juvenil idiopatisk artritt hos barn som er 2 år og eldre, som ikke har respondert tilfredsstillende på tidligere behandling med MTX.

**4.2 Dosering og administrasjonsmåte**

Behandling skal igangsettes og følges opp av kvalifiserte leger med erfaring i diagnostisering og behandling av tilstandene som Simponi er indisert for. Pasienter som behandles med Simponi skal få utlevert et pasientkort som følger med i pakningen.

Dosering

Den ferdigfylte pennen på 45 mg/0,45 ml er til pediatriske pasienter. Hver ferdigfylte penn er til engangsbruk til én enkelt pasient, og skal destrueres umiddelbart etter bruk.

Pediatrisk populasjon

Juvenil idiopatisk artritt

*Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt hos barn med kroppsvekt under 40 kg*

Den anbefalte dosen av Simponi til barn med kroppsvekt under 40 kg med polyartikulær juvenil idiopatisk artritt er 30 mg/m2 kroppsoverflate opptil en maksimal enkeltdose på 40 mg. Dosen skal administreres én gang i måneden, på samme dato hver måned. Det forskrevne injeksjonsvolumet velges i henhold til pasientens høyde og vekt som vist i tabell 1.

**Tabell 1: Simponi-dose i milliliter (ml) etter høyde og vekt til pasienter med pJIA**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  | **Total kroppsvekt (kg)** | | | | | | | |
|  |  | **10-12** | **13-17** | **18-22** | **23-27** | **28-32** | **33-37** | **38-39** |
|  |  | **Dose (ml)** | | | | | | | |
| **Høyde (cm)** | **70 til < 75** | 0,15 | 0,15 | 0,2 |  |  |  |  |
| **75 til < 85** | 0,15 | 0,15 | 0,2 | 0,2 |
| **85 til < 95** | 0,15 | 0,2 | 0,2 | 0,25 | 0,25 | 0,3 |
| **95 til < 105** | 0,15 | 0,2 | 0,2 | 0,25 | 0,25 | 0,3 | 0,3 |
| **105 til < 115** | 0,15 | 0,2 | 0,25 | 0,25 | 0,3 | 0,3 | 0,3 |
| **115 til < 125** | 0,2 | 0,2 | 0,25 | 0,25 | 0,3 | 0,3 | 0,35 |
| **125 til < 135** |  | 0,2 | 0,25 | 0,3 | 0,3 | 0,35 | 0,35 |
| **135 til < 145** | 0,25 | 0,25 | 0,3 | 0,3 | 0,35 | 0,35 |
| **145 til < 155** |  | 0,25 | 0,3 | 0,35 | 0,35 | 0,4 |
| **155 til < 165** | 0,3 | 0,3 | 0,35 | 0,35 | 0,4 |
| **165 til < 175** |  | 0,35 | 0,35 | 0,4 | 0,4 |
| **175 til < 180** |  | 0,35 | 0,4 | 0,4 |

*Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt hos barn med kroppsvekt på minst 40 kg*

Til barn med en kroppsvekt på minst 40 kg er en 50 mg ferdigfylt penn eller ferdigfylt sprøyte tilgjengelig. Se pkt. 4.2 i preparatomtalen til Simponi 50 mg ferdigfylt penn eller ferdigfylt sprøyte for informasjon om dosering.

Tilgjengelige data tyder på at klinisk respons vanligvis oppnås innen 12 til 14 ukers behandling (etter 3‑4 doser). Hos barn som ikke viser tegn til bedring innen denne tidsperioden bør det revurderes om behandlingen skal fortsette.

Det er ikke relevant å bruke Simponi hos pasienter under 2 år ved indikasjonen pJIA.

Glemt dose

Dersom en pasient glemmer å injisere Simponi på den planlagte datoen, skal den glemte dosen injiseres så snart pasienten husker det. Pasienten skal instrueres til ikke å injisere dobbel dose for å erstatte en glemt dose.

Den neste dosen bør administreres etter følgende retningslinjer:

* dersom dosen er mindre enn 2 uker på etterskudd bør pasienten injisere den glemte dosen og deretter holde seg til den opprinnelige planen.
* dersom dosen er mer enn 2 uker på etterskudd bør pasienten injisere den glemte dosen og deretter opprette en ny plan for injisering fra denne datoen.

Spesielle populasjoner

*Nedsatt nyre‑ og leverfunksjon*

Simponi er ikke undersøkt i disse pasientpopulasjonene. Det kan ikke gis noen doseringsanbefalinger.

*Pediatrisk populasjon*

Sikkerhet og effekt av golimumab har ikke blitt fastslått hos pasienter under 2 år med pJIA. Det finnes ingen tilgjengelige data.

Administrasjonsmåte

Simponi er til subkutan bruk. Etter tilstrekkelig trening i subkutan injeksjonsteknikk kan pasienter injisere selv dersom legen vurderer dette som hensiktsmessig, om nødvendig med medisinsk oppfølging. Pasienter skal instrueres i å injisere forskrevet mengde med Simponi i henhold til de utfyllende instruksjonene i pakningen.

For instruksjoner om administrering, se pkt. 6.6.

**4.3 Kontraindikasjoner**

Overfølsomhet overfor virkestoffet eller overfor noen av hjelpestoffene listet opp i pkt. 6.1.

Aktiv tuberkulose (TB) eller andre alvorlige infeksjoner som sepsis og opportunistiske infeksjoner (se pkt. 4.4).

Moderat eller alvorlig hjertesvikt (NYHA klasse III/IV) (se pkt. 4.4).

**4.4 Advarsler og forsiktighetsregler**

Sporbarhet

For å forbedre sporbarheten til biologiske legemidler skal navn og batchnummer til det administrerte legemidlet protokollføres.

Infeksjoner

Pasienter må overvåkes nøye for infeksjoner inkludert tuberkulose før, under og etter behandling med golimumab. Siden eliminasjonen av golimumab kan ta opptil 5 måneder, bør overvåkningen fortsette gjennom hele denne perioden. Videre behandling med golimumab skal ikke gis dersom en pasient utvikler en alvorlig infeksjon eller sepsis (se pkt. 4.3).

Golimumab bør ikke gis til pasienter med en aktiv infeksjon av klinisk betydning. Det bør utvises forsiktighet med tanke på å gi golimumab til pasienter med kronisk infeksjon eller som har hatt tilbakevendende infeksjoner. Pasientene skal, når det er hensiktsmessig, rådes til å unngå å utsette seg for potensielle risikofaktorer for infeksjon.

Pasienter som får TNF‑hemmere er mer mottagelige for alvorlige infeksjoner.

Bakterielle (inkludert sepsis og pneumoni), mykobakterielle (inkludert TB), invasive soppinfeksjoner og andre opportunistiske infeksjoner, inkludert dødsfall, er sett hos pasienter behandlet med golimumab. Noen av disse alvorlige infeksjonene har oppstått hos pasienter som samtidig mottar immunsuppressiv behandling som i tillegg til den underliggende sykdommen kan predisponere for infeksjoner. Pasienter som utvikler en ny infeksjon under behandling med golimumab skal overvåkes nøye og gjennomgå en fullstendig diagnostisk utredning. Administrering av golimumab skal avsluttes dersom pasienten utvikler en ny alvorlig infeksjon eller sepsis, og egnet antimikrobiell eller antifungal behandling skal iverksettes inntil infeksjonen er under kontroll.

For pasienter som har vært bosatt i eller reist til områder hvor invasive soppinfeksjoner som histoplasmose, koksidioidomykose eller blastomykose er endemiske, skal nytte-/risikoforholdet ved behandling med golimumab overveies nøye før oppstart av behandling med golimumab. Hos pasienter i risikogruppen som får behandling med golimumab, bør invasiv soppinfeksjon mistenkes dersom de får en alvorlig systemisk sykdom. Hvis mulig, bør diagnose og administering av empirisk antifungal behandling hos disse pasientene skje i samråd med lege som har erfaring med behandling av pasienter med invasive soppinfeksjoner.

Tuberkulose

Det har vært rapportert tuberkulose hos pasienter behandlet med golimumab. Man bør være oppmerksom på at hovedandelen av disse rapportene var ekstrapulmonal tuberkulose, beskrevet som enten lokal eller disseminert sykdom.

Før oppstart av behandling med golimumab skal alle pasienter undersøkes for både aktiv og inaktiv («latent») tuberkulose. Denne undersøkelsen skal inneholde en detaljert anamnese med tanke på tidligere forekomst av tuberkulose eller mulig tidligere kontakt med tuberkulose og tidligere og/eller pågående immunsuppressiv behandling. Passende screeningtester dvs. tuberkulin hud‑ eller blodtest og lungerøntgen skal utføres på alle pasienter (lokale retningslinjer kan anvendes). Det anbefales at gjennomføringen av disse testene noteres i pasientkortet. Forskrivere påminnes risikoen for falsk negativ tuberkulintest, spesielt hos pasienter som er alvorlig syke eller immunsupprimerte.

Dersom aktiv tuberkulose diagnostiseres, kan ikke behandling med golimumab startes opp (se pkt. 4.3).

En lege med ekspertise i tuberkulosebehandling bør konsulteres dersom man mistenker latent tuberkulose. I alle situasjoner beskrevet under skal nytte-/risikoforholdet ved behandling med golimumab vurderes svært nøye.

Dersom inaktiv («latent») tuberkulose diagnostiseres skal behandling mot latent tuberkulose startes i henhold til lokale retningslinjer før oppstart av golimumab.

Hos pasienter som har flere eller signifikante risikofaktorer for tuberkulose og som har negativ test for latent tuberkulose, bør antituberkulosebehandling vurderes før oppstart av golimumab. Antituberkulose­behandling bør også vurderes før oppstart av golimumab hos pasienter som tidligere har hatt latent eller aktiv tuberkulose, og hvor adekvat behandling ikke kan bekreftes.

Tilfeller av aktiv tuberkulose har oppstått hos pasienter behandlet med golimumab under og etter behandling for latent tuberkulose. Pasienter som får golimumab skal følges opp nøye for tegn og symptomer på aktiv tuberkulose, inkludert pasienter som har testet negativt for latent tuberkulose, pasienter som behandles for latent tuberkulose eller pasienter som tidligere er blitt behandlet for tuberkulose‑infeksjon.

Alle pasienter skal informeres om å søke medisinsk hjelp dersom tegn/symptomer på tuberkulose (f.eks. vedvarende hoste, tæring/vekttap, lav feber) oppstår under eller etter behandling med golimumab.

Reaktivering av hepatitt B

Reaktivering av hepatitt B har forekommet hos pasienter som var kroniske bærere av dette viruset (dvs. positive for overflateantigen) mens de fikk en TNF‑hemmer, inkludert golimumab. Noen tilfeller har hatt dødelig utfall.

Pasienter skal testes for hepatitt B‑virus (HBV‑infeksjon) før oppstart av behandling med golimumab. For pasienter som tester positivt på HBV‑infeksjon anbefales det at de henvises til konsultasjon med lege med ekspertise i behandling av hepatitt B.

Bærere av HBV som har behov for behandling med golimumab, skal overvåkes nøye for tegn og symptomer på aktiv HBV‑infeksjon under behandlingen og i flere måneder etter avsluttet behandling. Hos pasienter som er bærere av HBV finnes det ikke tilstrekkelige data på behandling med kombinasjon av antivirale legemidler og TNF‑hemmer for å hindre HBV‑reaktivering. Hos pasienter som utvikler HBV‑reaktivering, skal golimumab seponeres og effektiv antiviral behandling med egnet støttebehandling igangsettes.

Maligniteter og lymfoproliferative sykdommer

Den potensielle rollen til TNF‑hemmende behandling i utvikling av maligniteter er ikke kjent. Basert på dagens kunnskap kan en risiko for utvikling av lymfomer, leukemi eller andre maligniteter hos pasienter behandlet med TNF‑hemmende legemidler ikke utelukkes. Forsiktighet må utvises ved vurdering av TNF‑hemmende behandling til pasienter med tidligere malignitet eller ved vurdering av fortsatt behandling av pasienter som utvikler malignitet.

*Pediatrisk malignitet*

Etter markedsføring er det blitt rapportert maligniteter hos barn, tenåringer og unge voksne (opptil 22 år) behandlet med TNF‑blokkere (oppstart av behandling ≤ 18 år). Noen av disse var dødelige. Omtrent halvparten av tilfellene var lymfomer. De andre tilfellene representerte forskjellige maligniteter og inkluderte sjeldne maligniteter som vanligvis er blitt assosiert med immunsuppresjon. En risiko for utvikling av maligniteter hos barn og voksne behandlet med TNF‑blokkere kan ikke utelukkes.

*Lymfom og leukemi*

I de kontrollerte delene av kliniske studier med alle TNF‑hemmere, inkludert golimumab, er det observert flere tilfeller av lymfomer blant pasienter som fikk anti‑TNF-behandling sammenlignet med kontrollpasientene. I kliniske studier fase IIb og fase III med golimumab på revmatoid artritt (RA), psoriasisartritt (PsA) og ankyloserende spondylitt (AS), var forekomsten av lymfomer blant golimumabbehandlede pasienter høyere enn det man forventer i den generelle befolkningen.Tilfeller med leukemi er blitt rapportert hos pasienter behandlet med golimumab. Det er i utgangspunktet en økt risiko for lymfom og leukemi hos revmatoid artrittpasienter med mangeårig, svært aktiv inflammatorisk sykdom, noe som kompliserer estimering av risiko.

Sjeldne tilfeller av hepatosplenisk T‑cellelymfom (HSTCL) har vært rapportert etter markedsføring hos pasienter behandlet med andre TNF‑hemmende stoffer (se pkt. 4.8). Denne sjeldne typen T‑celle‑lymfom har et svært aggressivt sykdomsforløp og er vanligvis dødelig. Flertallet av disse tilfellene har forekommet hos tenåringer og unge voksne menn som nesten alle har fått samtidig behandling med azatioprin (AZA) eller 6‑merkaptopurin (6‑MP) for inflammatorisk tarmsykdom. Den potensielle risikoen ved kombinasjon av AZA eller 6‑MP og golimumab bør overveies nøye. En risiko for utvikling av hepatosplenisk T‑celle‑lymfom hos pasienter behandlet med TNF‑hemmere kan ikke utelukkes.

*Maligniteter, andre enn lymfomer*

I de kontrollerte delene av de kliniske fase IIb- og fase III-studiene med Simponi hos pasienter med RA, PsA, AS og ulcerøs kolitt (UC), var forekomsten av andre maligniteter enn lymfomer (ekskludert ikke‑melanom hudkreft) sammenlignbar mellom golimumab‑ og kontrollgruppene.

*Kolondysplasi/karsinom*

Det er ikke kjent om behandling med golimumab påvirker risikoen for å utvikle dysplasi eller koloncancer. Alle pasienter med ulcerøs kolitt som har økt risiko for dysplasi eller kolonkarsinom (f. eks. pasienter med langvarig ulcerøs kolitt eller primær skleroserende gallegangsbetennelse) eller som tidligere har hatt dysplasi eller kolonkarsinom bør screenes for dysplasi med jevne mellomrom før behandling og under sykdomsforløpet. Denne evalueringen bør inkludere koloskopi og biopsier i henhold til lokale anbefalinger. Hos pasienter med nylig diagnostisert dysplasi som behandles med golimumab, bør fordeler og risiko for den individuelle pasient gjennomgås nøye og det bør overveies om behandlingen skal fortsette.

I en eksplorativ klinisk studie som evaluerte bruken av golimumab hos pasienter med alvorlig, vedvarende astma, ble det rapportert flere maligniteter hos pasienter behandlet med golimumab enn hos kontrollpasientene (se pkt. 4.8). Betydningen av disse funnene er ikke kjent.

I en eksplorativ klinisk studie som evaluerte bruken av en annen TNF‑hemmer, infliksimab, hos pasienter med moderat til alvorlig kronisk obstruktiv lungesykdom (KOLS) ble flere maligniteter, for det meste i lunger eller hode og hals, rapportert hos pasienter behandlet med infliksimab enn hos kontrollpasientene. Alle pasientene hadde en historie med omfattende røyking. På grunnlag av dette bør forsiktighet utvises i behandlingen av KOLS‑pasienter med enhver TNF‑hemmer. Dette gjelder også hos pasienter med en økt risiko for maligniteter som skyldes omfattende røyking.

*Hudkreft*

Melanom og merkelcellekarsinom er blitt rapportert hos pasienter behandlet med TNF‑hemmere, inkludert golimumab (se pkt. 4.8). Regelmessig hudundersøkelse er anbefalt, spesielt for pasienter som har risikofaktorer for hudkreft.

Hjertesvikt

Tilfeller av forverret hjertesvikt og ny begynnende hjertesvikt er rapportert ved bruk av TNF‑hemmere, inkludert golimumab. Noen tilfeller hadde dødelig utfall. I en klinisk studie med en annen TNF‑hemmer ble det observert forverring av hjertesvikt og økt dødelighet som skyldtes hjertesvikt. Golimumab er ikke undersøkt hos pasienter med hjertesvikt. Golimumab bør brukes med forsiktighet hos pasienter med mild hjertesvikt (NYHA klasse I/II). Pasienter bør overvåkes nøye, og behandling med golimumab skal seponeres hos pasienter som utvikler nye eller forverrede symptomer på hjertesvikt (se pkt. 4.3).

Nevrologiske tilstander

Bruk av TNF‑hemmere, inkludert golimumab, har vært forbundet med tilfeller av debut eller forverring av kliniske symptomer og/eller radiografiske tegn på demyeliniserende lidelser i sentralnervesystemet, inkludert multippel sklerose og perifere demyeliniserende lidelser. Hos pasienter med allerede eksisterende eller nylig debut av demyeliniserende lidelser, skal nytte og risiko ved TNF‑hemmende behandling vurderes nøye før oppstart av golimumabbehandling. Seponering av golimumab skal vurderes dersom noen av disse lidelsene utvikles (se pkt. 4.8).

Kirurgi

Det foreligger begrenset sikkerhetserfaring fra kirurgi, inkludert artroplastikk, hos pasienter behandlet med golimumab. Den lange halveringstiden bør tas i betraktning dersom kirurgi er planlagt. En pasient som trenger kirurgi under behandling med golimumab, bør overvåkes nøye for infeksjoner, og passende tiltak bør iverksettes.

Immunsuppresjon

Det foreligger en mulighet for at TNF‑hemmende legemidler, inkludert golimumab, påvirker vertsforsvaret mot infeksjoner og maligniteter siden TNF medierer inflammasjon og modulerer den cellulære immunresponsen.

Autoimmune prosesser

Det relative underskuddet av TNFα forårsaket av anti‑TNF-behandling kan utløse en autoimmuniserings­prosess. Dersom en pasient utvikler symptomer som indikerer et lupuslignende syndrom etter behandling med golimumab og pasienten utvikler antistoffer mot dobbelttrådet DNA, må behandling med golimumab avsluttes (se pkt. 4.8).

Hematologiske reaksjoner

Det har blitt rapportert pancytopeni, leukopeni, nøytropeni,agranulocytose, aplastisk anemi og trombocytopeni hos pasienter behandlet med TNF‑hemmere, inkludert golimumab. Alle pasienter bør anbefales å søke øyeblikkelig medisinsk hjelp dersom de utvikler tegn og symptomer på bloddyskrasier (f. eks. vedvarende feber, blåmerker, blødning, blekhet). Hos pasienter med bekreftete signifikante hematologiske unormaliteter skal seponering av golimumab vurderes.

Samtidig bruk av TNF‑hemmere og anakinra

Alvorlige infeksjoner og nøytropeni er sett i kliniske studier med samtidig bruk av anakinra og en annen TNF‑hemmer, etanercept, uten noen ytterligere klinisk nytte. På grunn av typen bivirkninger sett ved denne kombinasjonsbehandlingen, er det grunn til å anta at lignende toksisitet kan oppstå ved å kombinere anakinra med andre TNF‑hemmere. Kombinasjonen av golimumab og anakinra anbefales ikke.

Samtidig bruk av TNF‑hemmere og abatacept

I kliniske studier har samtidig bruk av TNF‑hemmere og abatacept blitt assosiert med en økt risiko for infeksjoner, inkludert alvorlige infeksjoner, sammenlignet med TNF‑hemmere alene uten økt klinisk nytte. Kombinasjon av golimumab og abatacept anbefales ikke.

Samtidig behandling med andre biologiske legemidler

Det er begrenset informasjon om samtidig bruk av golimumab med andre biologiske legemidler som brukes til å behandle de samme sykdommene som golimumab. Samtidig bruk av golimumab og disse biologiske legemidlene anbefales ikke på grunn av muligheten for økt risiko for infeksjoner, og andre potentielle farmakologiske interaksjoner.

Bytte mellom biologiske sykdomsmodifiserende antirevmatiske midler (DMARDs)

Forsiktighet bør utvises og pasienter skal fortsatt monitoreres ved bytte fra en biologisk behandling til en annen, ettersom overlappende biologisk aktivitet kan videre øke risikoen for bivirkninger, inkludert infeksjon.

Vaksinering/behandling med infeksiøse agenser

Pasienter som behandles med golimumab kan vaksineres, men ikke med levende vaksiner (se pkt. 4.5 og 4.6). Det foreligger begrenset mengde data for respons på vaksinasjon med levende vaksiner eller på den sekundære overføringen av infeksjon med levende vaksiner hos pasienter som får anti‑TNF-behandling. Bruk av levende vaksiner kan resultere i kliniske infeksjoner, inkludert systemiske infeksjoner.

Behandling med infeksiøse agenser som levende, svekkete bakterier (f. eks. instillasjon av tuberkulosevaksine i urinblære til behandlig av kreft) kan resultere i kliniske infeksjoner, inkludert systemiske infeksjoner. Behandling med infeksiøse agenser samtidig med golimumabbehandling er ikke anbefalt.

Allergiske reaksjoner

Etter markedsføring er det rapportert alvorlige systemiske hypersensitivitetsreaksjoner (inkludert anafylaktisk reaksjon) etter administrering av golimumab. Noen av disse reaksjonene har oppstått etter første administrering av golimumab. Dersom en anafylaktisk reaksjon eller annen alvorlig allergisk reaksjon oppstår, skal golimumab seponeres umiddelbart og nødvendig behandling igangsettes.

*Lateksoverfølsomhet*

Beskyttelseshetten på den ferdigfylte pennen er framstilt av tørr naturgummi som inneholder lateks og kan forårsake allergiske reaksjoner hos individer som er overfølsomme for lateks.

Spesielle populasjoner

*Eldre (≥ 65 år)*

I RA, PsA, AS og UC fase III‑studiene ble det ikke funnet forskjeller i bivirkninger totalt sett, alvorlige bivirkninger eller alvorlige infeksjoner hos pasienter som var 65 år eller eldre som fikk golimumab, sammenlignet med yngre pasienter. Forsiktighet bør utvises ved behandling av eldre og man skal være spesielt oppmerksom på infeksjoner. Det var ingen pasienter som var 45 år eller eldre i studien på ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt (nr-Axial SpA).

*Nedsatt nyre‑ og leverfunksjon*

Spesifikke studier med golimumab er ikke utført hos pasienter med nedsatt nyre‑ eller leverfunksjon. Golimumab bør brukes med forsiktighet hos pasienter med nedsatt leverfunksjon (se pkt. 4.2).

*Pediatrisk populasjon*

Vaksinering

Det er anbefalt, hvis mulig, at pediatriske pasienter før oppstart av behandling med golimumab får alle relevante vaksiner i henhold til gjeldende retningslinjer for vaksinering (se Vaksinering/behandling med infeksiøse agenser ovenfor).

Hjelpestoffer

Simponi inneholder sorbitol (E420). Hos pasienter med sjeldne, arvelige problemer med fruktose­intoleranse skal tilleggseffekt av samtidig administrerte legemidler som inneholder sorbitol (eller fruktose) og inntak av sorbitol (eller fruktose) gjennom dietten tas i betrakning (se pkt. 2).

Risiko for medisineringsfeil

Det er viktig at riktig dose administreres som beskrevet under dosering (se pkt. 4.2). Forsiktighet bør utvises slik at pasientene ikke blir under‑ eller overdosert.

**4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon**

Ingen interaksjonsstudier har blitt utført.

Samtidig bruk med andre biologiske legemidler

Kombinasjonen av golimumab med andre biologiske legemidler som brukes for å behandle samme sykdommer som golimumab, inkludert anakinra og abatacept er ikke anbefalt (se pkt. 4.4).

Levende vaksiner/behandling med infeksiøse agenser

Levende vaksiner bør ikke gis samtidig med golimumab (se pkt. 4.4 og 4.6).

Behandling med infeksiøse agenser samtidig med behandling med golimumab er ikke anbefalt (se pkt. 4.4).

Metotreksat

Selv om samtidig bruk med MTX resulterer i høyere bunnkonsentrasjoner av golimumab ved steady state hos pasienter med RA, PsA eller AS, er det ingen data som støtter behovet for dosejustering av verken golimumab eller MTX (se pkt. 5.2).

**4.6 Fertilitet, graviditet og amming**

Kvinner i fertil alder

Kvinner i fertil alder må bruke sikker prevensjon for å unngå graviditet under og i minst 6 måneder etter den siste behandlingen med golimumab.

Graviditet

Et moderat antall (omtrent 400) prospektive data hentet fra graviditeter eksponert for golimumab resulterte i fødsler med kjent utfall, inkludert 220 graviditeter eksponert under første trimester. I en populasjonsbasert studie fra Nord-Europa, som inkluderte 131 graviditeter (og 134 spedbarn), var 6/134 (4,5 %) hendelser alvorlig medfødte misdannelser etter eksponering for Simponi *in utero* vs. 599/10 823 (5,5 %) hendelser etter eksponering for ikke-biologisk systemisk behandling, sammenlignet med 4,6 % i den generelle studiepopulasjonen. Justert konfunderende odds ratio var henholdsvis OR 0,79 (95 % KI 0,35-1,81) for Simponi vs. ikke-biologisk systemisk behandling og OR 0,95 (95 % KI 0,42-2,16) for Simponi vs. den generelle studiepopulasjonen.

På grunn av den hemmende effekten på TNFkan administrering av golimumab under graviditet påvirke normale immunresponser hos den nyfødte. Dyrestudier indikerer ingen direkte eller indirekte skadelige effekter på svangerskapsforløp, embryo‑/fosterutvikling, fødsel eller postnatal utvikling (se pkt. 5.3). Tilgjengelig klinisk erfaring er begrenset. Golimumab skal kun brukes under graviditet dersom det foreligger et klart behov

Golimumab passerer over i placenta. Etter behandling med et TNF‑hemmende monoklonalt antistoff under svangerskapet, har antistoffet vært påvist i serumet til spedbarn født av den behandlede kvinnen i opp til 6 måneder. Som følge av dette kan disse spedbarna ha en høyere risiko for infeksjon. Administrering av levende vaksiner til spedbarn som har vært eksponert for golimumab i livmoren er ikke anbefalt de første 6 månedene etter morens siste golimumabinjeksjon under svangerskapet (se pkt. 4.4 og 4.5).

Amming

Det er ikke kjent om golimumab skilles ut i morsmelk eller absorberes systemisk etter inntak. Det er vist at golimumab utskilles i brystmelk hos aper, og siden humane immunoglobuliner skilles ut i melk skal ikke kvinner amme under, og i minst 6 måneder etter den siste behandlingen med golimumab.

Fertilitet

Det er ikke utført dyrestudier på fertilitet for golimumab. En fertilitetsstudie i mus, der det ble brukt et analogt antistoff som selektivt hemmer den funksjonelle aktiviteten til TNFα hos mus, viste ingen relevante effekter på fertilitet (se pkt. 5.3).

**4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner**

Simponi har liten påvirkning på evnen til å sykle, kjøre bil eller bruke maskiner. Svimmelhet kan likevel forekomme etter administrering av Simponi (se pkt. 4.8).

**4.8 Bivirkninger**

Sammendrag av sikkerhetsprofilen

I den kontrollerte perioden av de pivotale studiene på RA, PsA, AS, nr-Axial SpA og UC, var øvre luftveisinfeksjon den vanligst rapporterte bivirkningen hos 12,6% av golimumabbehandlede pasienter sammenlignet med 11,0% hos kontrollpasienter. De mest alvorlige bivirkningene som er rapportert for golimumab omfatter alvorlige infeksjoner (inkludert sepsis, lungebetennelse, tuberkulose, invasive sopp‑ og opportunistiske infeksjoner), demyeliniserende lidelser, hepatitt B‑reaktivering, hjertesvikt, autoimmune prosesser (lupuslignende syndrom), hematologiske reaksjoner, alvorlig systemisk overfølsomhet (inkludert anafylaktisk reaksjon), vaskulitt, lymfom og leukemi (se pkt. 4.4).

Bivirkningstabell

Bivirkninger observert i kliniske studier og rapportert fra bruk etter markedsføring over hele verden er oppført i tabell 2. Innen hvert organklassesystem er bivirkninger oppført etter frekvens ved bruk av følgende kategorier: svært vanlige (≥ 1/10), vanlige (≥ 1/100 til < 1/10), mindre vanlige (≥ 1/1000 til > 1/100), sjeldne (≥ 1/10 000 til < 1/1000), svært sjeldne (< 1/10 000), ikke kjent (kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data). Innen hver frekvensgruppe presenteres bivirkninger med avtagende alvorlighet.

**Tabell 2**

**Bivirkningstabell**

|  |  |
| --- | --- |
| Infeksiøse og parasittære sykdommer |  |
| Svært vanlige: | Øvre luftveisinfeksjon (nasofaryngitt, faryngitt, laryngitt og rhinitt) |
| Vanlige: | Bakterieinfeksjoner (f.eks. cellulitt), nedre luftveisinfeksjon (f.eks. pneumoni), virusinfeksjoner (f. eks. influensa og herpes), bronkitt, sinusitt, overfladiske soppinfeksjoner, abscess |
| Mindre vanlige: | Sepsis inkludert septisk sjokk, pyelonefritt |
| Sjeldne: | Tuberkulose, opportunistiske infeksjoner (f.eks. invasive soppinfeksjoner [histoplasmose, koksidioidomykose, pneumocystose], bakteriell, atypisk mykobakteriell infeksjon og protozoiske), hepatitt B‑reaktivering, bakteriell artritt, infeksiøs bursitt |
| Godartede, ondartede og uspesifiserte svulster |  |
| Mindre vanlige: | Svulster (f.eks. hudkreft, plateepitelkarsinom og melanocyttnævus) |
| Sjeldne: | Lymfom, leukemi, melanom, merkelcellekarsinom |
| Ikke kjent: | Hepatosplenisk T‑cellelymfom\*, Kaposis sarkom |
| Sykdommer i blod og lymfatiske organer |  |
| Vanlige: | Leukopeni (inkludert nøytropeni),anemi |
| Mindre vanlige: | Trombocytopeni, pancytopeni |
| Sjeldne: | Aplastisk anemi, agranulocytose |
| Forstyrrelser i immunsystemet |  |
| Vanlige: | Allergiske reaksjoner (bronkospasme, hypersensitivitet, urtikaria) autoantistoff‑positiv |
| Sjeldne: | Alvorlige systemiske hypersensitivitetsreaksjoner (inkludert anafylaktisk reaksjon), vaskulitt (systemisk), sarkoidose |
| Endokrine sykdommer |  |
| Mindre vanlige: | Tyreoidforstyrrelse (f.eks. hypotyreoidisme, hypertyreoidisme og struma) |
| Stoffskifte‑ og ernæringsbetingede sykdommer |  |
| Mindre vanlige: | Økt blodglukose, økte lipider |
| Psykiatriske lidelser |  |
| Vanlige: | Depresjon, insomni |
| Nevrologiske sykdommer |  |
| Vanlige: | Svimmelhet, hodepine, parestesi |
| Mindre vanlige: | Balanseforstyrrelser |
| Sjeldne: | Demyeliniserende lidelser (sentrale og perifere), smaksforstyrrelse |
| Øyesykdommer |  |
| Mindre vanlige: | Synsforstyrrelser (f.eks. tåkesyn og svekket synsskarphet), konjuktivitt, allergi i øyet (f.eks. kløe og irritasjon) |
| Hjertesykdommer |  |
| Mindre vanlige: | Arytmi, iskemiske koronare arteriesykdommer |
| Sjeldne: | Hjertesvikt (nyoppstått eller forverret) |
| Karsykdommer |  |
| Vanlige: | Hypertensjon |
| Mindre vanlige: | Trombose (f.eks. dyp venetrombose eller aortatrombose), rødming |
| Sjeldne: | Raynauds fenomen |
| Sykdommer i respirasjonsorganer, thorax og mediastinum |  |
| Vanlige: | Astma og relaterte symptomer (f.eks. pipende pust og bronkial hyperaktivitet) |
| Mindre vanlige: | Interstitiell lungesykdom |
| Gastrointestinale sykdommer |  |
| Vanlige: | Dyspepsi, gastrointestinal smerte, buksmerte, kvalme gastrointestinale inflammatoriske sykdommer (f.eks. gastritt og kolitt), stomatitt |
| Mindre vanlige: | Forstoppelse, gastroøsofageal refluks |
| Sykdommer i lever og galleveier |  |
| Vanlige: | Økt alaninaminotransferase (ALAT), økt aspartataminotransferase (ASAT) |
| Mindre vanlige: | Gallestein, leversykdommer |
| Hud‑ og underhudssykdommer |  |
| Vanlige: | Kløe, utslett, alopesi, dermatitt |
| Mindre vanlige: | Bulløse hudreaksjoner, psoriasis (nyoppstått eller forverring av eksisterende psoriasis, palmar/plantar og pustuløs), urtikaria |
| Sjeldne: | Likenoide reaksjoner, hudavflassing, vaskulitt (kutan) |
| Ikke kjent: | Forverring av symptomer på dermatomyositt |
| Sykdommer i muskler, bindevev og skjelett |  |
| Sjeldne: | Lupuslignende syndrom |
| Sykdommer i nyre og urinveier |  |
| Sjeldne: | Sykdommer i urinblære, nyresykdommer |
| Lidelser i kjønnsorganer og brystsykdommer |  |
| Mindre vanlige: | Brystsykdommer, menstruasjonsforstyrrelser |
| Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet |  |
| Vanlige: | Feber, asteni, reaksjon på injeksjonsstedet (f.eks. erytem på injeksjonsstedet, urtikaria, indurasjon, smerte, blåmerker, pruritus, irritasjon og parestesi), ubehag i brystet |
| Sjeldne: | Svekket tilheling |
| Skader, forgiftninger og komplikasjoner ved medisinske prosedyrer |  |
| Vanlige: | Benfrakturer |
| \* Observert med andre TNF‑hemmere. | |

I hele dette avsnittet er median oppfølgingsperiode (omtrent 4 år) som regel gjeldende for all bruk av golimumab. Der bruken av golimumab er beskrevet per dose, varierer median oppfølgingsperiode (omtrent 2 år for 50 mg dose, omtrent 3 år for 100 mg dose) fordi pasienter kan ha byttet mellom dosene.

Beskrivelse av utvalgte bivirkninger

*Infeksjoner*

I den kontrollerte perioden av pivotale studier, var øvre luftveisinfeksjon den mest vanlig rapporterte bivirkningen hos12,6% av golimumabbehandlede pasienter (forekomst pr. 100 pasientår: 60,8; 95% konfidensintervall, KI: 55,0, 67,1) sammenlignet med 11,0% hos kontrollpasienter (forekomst pr. 100 pasientår: 54,5; 95% KI: 46,1, 64,0). I kontrollerte og ikke‑kontrollerte deler av studiene med en median oppfølgingsperiode på ca. 4 år var forekomsten av øvre luftveisinfeksjoner per 100 pasientår 34,9 hendelser; 95% KI: 33,8, 36,0 hos pasienter behandlet med golimumab.

Infeksjoner ble observert hos 23,0% av golimumabbehandlede pasienter (forekomst per 100 pasientår: 132,0; 95% KI: 123,3, 141,1) sammenlignet med 20,2% av kontrollpasienter (forekomst per 100 pasientår: 122,3; 95% KI: 109,5, 136,2) i den kontrollerte perioden av de pivotale studiene. I kontrollerte og ikke‑kontrollerte deler av studiene med en median oppfølgingsperiode på ca. 4 år var forekomsten av infeksjoner per 100 pasientår 81,1 hendelser; 95% KI: 79,5, 82,8 hos pasienter behandlet med golimumab.

I den kontrollerte perioden av RA-, PsA-, AS- og nr-Axial SpA-studiene, ble det observert alvorlige infeksjoner hos 1,2% av golimumabbehandlede pasienter og hos 1,2% av kontrollpasientene. Forekomsten av alvorlige infeksjoner per 100 pasientår med oppfølging i den kontrollerte perioden av RA-, PsA-, AS- og nr-Axial SpA-studiene var 7,3; 95% KI: 4,6, 11,1 hos pasienter i gruppen behandlet med 100 mg golimumab. For gruppen behandlet med 50 mg golimumab: 2,9; 95% KI: 1,2, 6,0. For placebogruppen: 3,6; 95% KI: 1,5, 7,0. I den kontrollerte perioden av UC-studier på golimumabinduksjon, ble alvorlige infeksjoner observert hos 0,8% av pasientene behandlet med golimumab sammenlignet med 1,5% av pasientene i kontrollgruppen. Alvorlige infeksjoner observert hos pasienter som fikk golimumab inkluderte tuberkulose, bakterielle infeksjoner, inkludert sepsis og pneumoni, invasive soppinfeksjoner og andre opportunistiske infeksjoner. Noen av disse infeksjonene har hatt dødelig utfall. I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte delene av de pivotale studiene med en median oppfølgingsperiode på opptil 3 år var det en høyere forekomst av alvorlige infeksjoner, inkludert opportunistiske infeksjoner og tuberkulose hos pasienter som fikk 100 mg golimumab sammenlignet med pasienter som fikk 50 mg golimumab. Forekomsten per 100 pasientår for alle alvorlige infeksjoner var 4,1; 95% KI: 3,6, 4,5 hos pasienter som fikk 100 mg golimumab. For pasienter som fikk 50 mg golimumab: 2,5; 95% KI: 2,0, 3,1.

*Maligniteter*

*Lymfomer*

Forekomsten av lymfomer hos golimumabbehandlede pasienter i de pivotale studiene var høyere enn forventet i den generelle befolkningen. I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte delene av disse studiene med en median oppfølgingsperiode på opptil 3 år, ble det sett en høyere forekomst av lymfom hos pasientene som fikk 100 mg golimumab sammenlignet med pasientene som fikk 50 mg golimumab. Lymfomer ble diagnostisert hos 11 pasienter (1 i gruppen som fikk 50 mg golimumab og 10 i gruppen som fikk 100 mg golimumab) med en forekomst (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår på henholdsvis 0,03 (0,00, 0,15) og 0,13 (0,06, 0,24) hendelser med henholdsvis golimumab 50 mg og 100 mg, og 0,00 (0,00, 0,57) hendelser for placebo. Majoriteten av tilfellene med lymfom oppstod i GO‑AFTER‑studien som inkluderte pasienter som tidligere hadde blitt eksponert for TNF‑hemmere, og som hadde hatt lengre sykdomsforløp og mer refraktær sykdom (se pkt. 4.4).

*Maligniteter, andre enn lymfomer*

Forekomsten av ikke‑lymfomatøse maligniteter (ekskludert ikke‑melanom hudkreft) var sammenlignbar i golimumab- og kontrollgruppene i de kontrollerte periodene av de pivotale studiene og gjennom ca. 4 års oppfølging. Gjennom ca. 4 års oppfølging var forekomsten av ikke‑lymfomatøse maligniteter (ekskludert ikke‑melanom hudkreft) sammenlignbar med den generelle befolkningen.

I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av pivotale studier med en median oppfølgingsperiode på opptil 3 år ble ikke‑melanom hudkreft diagnostisert hos 5 pasienter behandlet med placebo, 10 pasienter behandlet med 50 mg golimumab og 31 pasienter behandlet med 100 mg golimumab med en forekomst (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår på 0,36 (0,26, 0,49) for kombinert golimumab og 0,87 (0,28, 2,04) for placebo.

I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av pivotale studier med en median oppfølgingsperiode på opptil 3 år, ble maligniteter utenom melanom, ikke‑melanom hudkreft og lymfomer diagnostisert hos 5 pasienter behandlet med placebo, 21 pasienter behandlet med 50 mg golimumab og 34 pasienter behandlet med 100 mg golimumab med en forekomst (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår på 0,48 (0,36, 0,62) for kombinert golimumab og 0,87 (0,28, 2,04) for placebo (se pkt. 4.4).

*Tilfeller rapportert i kliniske studier ved astma*

I en eksplorativ klinisk studie fikk pasienter med alvorlig, vedvarende astma en støtdose med golimumab (150% av tildelt behandlingsdose) subkutant i uke 0 fulgt av golimumab 200 mg, golimumab 100 mg eller golimumab 50 mg subkutant hver 4. uke gjennom uke 52. Det ble rapportert åtte maligniteter i den kombinerte gruppen som fikk behandling med golimumab (n = 230) og ingen i gruppen som fikk behandling med placebo (n = 79). Lymfom ble rapportert hos 1 pasient, ikke‑melanom hudkreft hos 2 pasienter og andre maligniteter hos 5 pasienter. Det var ingen spesifikk opphopning av noen type av maligniteter.

I den placebokontrollerte delen av studien var forekomsten (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår av alle maligniteter i golimumabgruppen på 3,19 (1,38, 6,28). I denne studien var forekomsten (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår blant golimumabbehandlede pasienter på 0,40 (0,01, 2,20) for lymfomer, 0,79 (0,10, 2,86) for ikke‑melanom hudkreft og 1,99 (0,64, 4,63) for andre maligniteter. For placebopasienter var forekomsten (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår for disse malignitetene på 0,00 (0,00, 2,94). Betydningen av disse funnene er ikke kjent.

*Nevrologiske hendelser*

I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av de pivotale studiene, med en gjennomsnittlig oppfølgingsperiode på opptil 3 år, var den observerte hyppigheten av demyelinisering høyere hos pasienter som fikk 100 mg golimumab sammenlignet med pasienter som fikk 50 mg golimumab (se pkt. 4.4).

*Forhøyede leverenzymer*

I den kontrollerte perioden av de pivotale RA- og PsA-studiene ble milde ALAT‑forhøyelser (> 1 og < 3 x øvre grense av normalt (ULN)) rapportert i lignende grad hos golimumab‑ og kontrollpasientene i RA‑ og PsA‑studiene (22,1% til 27,4% av pasientene), mens i AS‑ og nr-Axial SpA-studiene hadde flere golimumabbehandlede pasienter (26,9%) enn kontrollpasienter (10,6%) milde ALAT‑forhøyelser. I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av de pivotale RA- og PsA-studiene med en median oppfølgingsperiode på ca. 5 år, var forekomsten av milde ALAT‑forhøyelser den samme hos golimumabbehandlede pasienter og kontrollpasienter i RA‑ og PsA‑studiene. I den kontrollerte perioden av de pivotale UC‑studiene på golimumabinduksjon, forekom milde ALAT‑forhøyelser (> 1 og < 3 x ULN) i samme omfang hos golimumabbehandlede pasienter som hos kontrollpasienter (henholdsvis 8,0% til 6,9%). I kontrollerte og ikke‑kontrollerte perioder av de pivotale UC-studiene med en median oppfølgingsperiode på omtrent 2 år, var andelen pasienter med milde ALAT‑forhøyelser 24,7% hos pasienter som fikk golimumab under vedlikeholdsdelen av UC‑studien.

I den kontrollerte perioden av de pivotale RA‑ og AS‑studiene, var ALAT-forhøyelser på ≥ 5 x ULN mindre vanlig og ble sett hos flere golimumabbehandlede pasienter (0,4% til 0,9%) enn hos kontrollpasientene (0,0%). Denne trenden ble ikke observert i PsA‑populasjonen. I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av de pivotale RA-, PsA- og AS-studiene med en median oppfølgingsperiode på 5 år, var forekomsten av ALAT-forhøyelser på ≥ 5 x ULN den samme hos både golimumabbehandlede pasienter og kontrollpasienter. Generelt sett var disse forhøyelsene asymptomatiske, og abnormalitetene avtok eller forsvant både ved fortsettelse eller seponering av golimumabbehandling eller modifisering av samtidige legemidler. Ingen tilfeller ble rapportert i de kontrollerte og ikke-kontrollerte periodene av nr-Axial SpA-studien (opptil 1 år). I de kontrollerte periodene av de pivotale UC‑studiene med golimumabinduksjon, forekom ALAT‑forhøyelser på ≥ 5 x ULN i samme omfang hos golimumabbehandlede pasienter som hos placebobehandlede pasienter (henholdsvis 0,3% til 1,0%). I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av de pivotale UC‑studiene med en median oppfølgingsperiode på omtrent 2 år, var andelen pasienter med ALAT‑forhøyelser ≥ 5 x ULN 0,8% hos pasienter som fikk golimumab under vedlikeholdsdelen av UC‑studien.

Innenfor de pivotale studiene av RA, PsA, AS og nr-Axial SpA utviklet én pasient i en RA-studie behandlet med golimumab, med allerede eksisterende leverabnormaliteter og annen samtidig medisinering som mulige bidragsfaktorer, en ikke‑infeksiøs fatal hepatitt med gulsott. Golimumab sin rolle som medvirkende eller forverrende faktor kan ikke utelukkes.

*Reaksjoner på injeksjonsstedet*

I de kontrollerte periodene av pivotale studier fikk 5,4% av de golimumab­behandlede pasientene reaksjoner på injeksjonsstedet, sammenlignet med 2,0% av kontrollpasientene. Tilstedeværelse av antistoffer mot golimumab kan øke risikoen for reaksjoner på injeksjonsstedet. Flertallet av reaksjonene på injeksjonsstedet var milde til moderate, og den vanligste manifestasjonen var erytem på injeksjonsstedet. Generelt sett var det ikke nødvendig å seponere legemidlet som følge av reaksjoner på injeksjonsstedet.

I kontrollerte fase IIb- og/eller III-studier på RA, PsA, AS, nr-Axial SpA, alvorlig vedvarende astma og fase II/III-studier på UC, utviklet ingen pasienter behandlet med golimumab anafylaktiske reaksjoner.

*Autoimmune antistoffer*

I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av pivotale studier gjennom ett års oppfølging, var 3,5% av de golimumab­behandlede og 2,3% av kontrollpasientene nyoppdagede ANA‑positive (med titer på 1:160 eller høyere). Forekomsten av antistoffer mot dsDNA ved ett års oppfølging av pasienter som var anti‑dsDNA‑negative ved baseline var 1,1%.

*Pediatrisk populasjon*

*Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt*

Sikkerheten til golimumab har blitt studert i en fase III-studie hos 173 pJIA-pasienter i alderen 2 til 17 år. Gjennomsnittlig oppfølgingsperiode var omtrent 2 år. I denne studien var typen og frekvensen av rapporterte bivirkninger generelt tilsvarende de som er sett i RA-studier hos voksne.

Melding av mistenkte bivirkninger

Melding av mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet er viktig. Det gjør det mulig å overvåke forholdet mellom nytte og risiko for legemidlet kontinuerlig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via det nasjonale meldesystemet som beskrevet i [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

**4.9 Overdosering**

Enkeltdoser på opptil 10 mg/kg ble gitt intravenøst i en klinisk studie uten dosebegrensende toksisitet. I tilfelle en overdose, anbefales det at pasienten overvåkes for tegn eller symptomer på bivirkninger og at en egnet symptomatisk behandling iverksettes umiddelbart.

**5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

**5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Farmakoterapeutisk gruppe: Immunsuppressive midler, tumornekrosefaktor alfa (TNF-α)-hemmere, ATC‑kode: L04A B06

Virkningsmekanisme

Golimumab er et humant monoklonalt antistoff som danner stabile komplekser med høy affinitet til både løselige og transmembrane bioaktive former av humant TNFα, som forhindrer binding av TNFα til dens reseptorer.

Farmokodynamiske egenskaper

Bindingen av human TNF med golimumab har vist seg å nøytralisere TNFα ‑indusert uttrykkelse på celleoverflaten av adhesjonsmolekylene E‑selektin, VCAM‑1 (vascular cell adhesion molecule‑1) og ICAM‑1 (intercellular adhesion molecule‑1) av humane endotelceller. *In vitro* ble TNF‑indusert utskillelse av interleukin‑6 (IL‑6), IL‑8 og GM‑CSF (granulocyttmakrofagkolonistimulerende faktor) fra humane endotelceller også hemmet av golimumab.

Forbedrede nivåer av C‑reaktivt protein (CRP) ble observert i forhold til placebogrupper, og behandling med Simponi resulterte i signifikante reduksjoner av serumnivåer av IL‑6, ICAM‑1, MMP‑3 (matriks metalloproteinase‑3) og VEGF (vaskulær endotelial vekstfaktor) i forhold til baseline sammenlignet med kontrollbehandling. I tillegg ble nivåene av TNFα redusert hos RA‑ og AS‑pasienter, og nivåene av IL‑8 ble redusert hos PsA‑pasienter. Disse endringene kunne observeres ved første evaluering (uke 4) etter den første Simponidosen og ble generelt opprettholdt gjennom uke 24.

Klinisk effekt

*Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt*

Sikkerheten og effekten til Simponi ble evaluert i en randomisert, dobbeltblindet, placebokontrollert tilbaketrekkingsstudie (GO-KIDS) hos 173 barn (2 til 17 år) med aktiv pJIA og minst 5 aktive ledd samt utilfredsstillende respons på MTX. Barn med JIA med polyartikulært forløp (revmatoid faktor-positiv eller -negativ polyartritt, utbredt oligoartritt, juvenil psoriasisartritt eller systemisk JIA uten foreliggende systemiske symptomer) ble inkludert i studien. Median antall aktive ledd ved baseline var 12, og median CRP var 0,17 mg/dl.

Del 1 av studien besto av en 16 ukers åpen fase, hvor 173 inkluderte barn fikk Simponi 30 mg/m2 (maksimum 50 mg) subkutant hver 4. uke og MTX. De 154 barna som oppnådde en American College of Rheumatology (ACR) Ped 30-respons ved uke 16 gikk videre til del 2 av studien, den randomiserte tilbaketrekkingsfasen, og fikk Simponi 30 mg/m2 (maksimum 50 mg) + MTX eller placebo + MTX hver 4. uke. Etter oppblussing av sykdommen fikk barna Simponi 30 mg/m2 (maksimum 50 mg) + MTX. Ved uke 48 gikk barna over i en langtidsforlengelse av studien.

Barna i denne studien viste ACR Ped 30-, 50-, 70- og 90-responser fra uke 4.

Ved uke 16 var 87% av barna ACR Ped 30-respondere, og henholdvis 79%, 66% og 36% av barna var ACR Ped 50-, ACR Ped 70- og ACR Ped 90-respondere. Ved uke 16 hadde 34% av barna inaktiv sykdom, definert som nærvær av samtlige av følgende: ingen ledd med aktiv artritt; ingen feber, utslett, serositt, splenomegali, hepatomegali eller generalisert lymfadenopati som kunne tilskrives JIA; ingen aktiv uveitt; normal ESR (< 20 mm/time) eller CRP (< 1,0 mg/dl); global evaluering av sykdomsaktivitet utført av lege (≤ 5 mm på VAS); varighet av morgenstivhet < 15 minutter.

Ved uke 16 ble det påvist klinisk relevant forbedring av alle ACR Ped-komponenter fra baseline (se tabell 3).

**Tabell 3**

**Forbedring fra baseline av ACR Ped-komponenter ved uke 16a**

|  |  |
| --- | --- |
|  | **Median forbedring i prosent** |
|  | Simponi 30 mg/m2  nb = 173 |
| Global evaluering av sykdomsaktivitet utført av lege (VASc 0-10 cm) | 88% |
| Global evaluering av generell velvære utført av forelder/forsøksperson (VAS 0‑10 cm) | 67% |
| Antall aktive ledd | 92% |
| Antall ledd med begrenset bevegelighet | 80% |
| Fysisk funksjon ved CHAQd | 50% |
| ESR (mm/t)e | 33% |
| a baseline = uke 0  b “n” gjenspeiler inkluderte pasienter  c VAS: Visuell Analog Skala  d CHAQ: «Child Health Assessment Questionnaire»  e ESR (mm/t): erytrocyttsedimenteringsrate (millimeter per time) | |

Det primære endepunktet, andelen barn som var ACR Ped 30-respondere ved uke 16 og som ikke opplevde oppblussing mellom uke 16 og uke 48, ble ikke nådd. Majoriteten av barna opplevde ikke oppblussing mellom uke 16 og uke 48 (henholdsvis 59% i Simponi + MTX-gruppen og 53% i placebo + MTX-gruppen, p = 0,41).

Prespesifiserte analyser av CRP-nivåer ved baseline (≥ 1 mg/dl vs. < 1,0 mg/dl) ble utført for å evaluere det primære endepunktet hos undergrupper av barn, og viste høyere rate av oppblussing i placebo + MTX-gruppen enn i Simponi + MTX-gruppen blant barna som hadde CRP ≥ 1 mg/dl ved baseline (87% vs. 40% p = 0,0068).

Ved uke 48 var henholdvis 53% av barna i Simponi + MTX-gruppen og 55% av barna i placebo + MTX-gruppen ACR Ped 30-respondere, og henholdsvis 40% av barna i Simponi + MTX-gruppen og 28% av barna i placebo + MTX-gruppen oppnådde inaktiv sykdom.

*Revmatoid artritt hos voksne*

Effekten til Simponi ble vist i tre randomiserte, dobbeltblindede, placebokontrollerte multisenterstudier med over 1500 pasienter ≥ 18 år med moderat til alvorlig, aktiv RA, diagnostisert i henhold til kriterier fra American College of Rheumatology (ACR) i minst 3 måneder før screening. Pasientene hadde minst 4 hovne og 4 ømme ledd. Simponi eller placebo ble gitt subkutant hver 4. uke.

GO‑FORWARD evaluerte 444 pasienter som hadde aktiv RA tross en stabil dose på minst 15 mg/uke med MTX og som ikke tidligere hadde vært behandlet med en TNF‑hemmer. Pasientene ble randomisert til å få placebo + MTX, Simponi 50 mg + MTX, Simponi 100 mg + MTX eller Simponi 100 mg + placebo. Pasientene som fikk placebo + MTX ble overført til Simponi 50 mg + MTX etter uke 24. Ved uke 52 gikk pasientene over i en åpen langtidsforlengelse av studien.

GO‑AFTER evaluerte 445 pasienter som tidligere var behandlet med en eller flere av TNF‑hemmerne adalimumab, etanercept eller infliksimab. Pasientene ble randomisert til å få placebo, Simponi 50 mg eller Simponi 100 mg. Pasientene kunne fortsette behandlingen med DMARD tilleggsmedisinering av MTX, sulfasalazin, og/eller hydroksyklorokin gjennom studien. De angitte grunnene til å avslutte tidligere anti‑TNF-behandling var manglende effekt (58%), intoleranse (13%) og/eller andre grunner ikke relatert til sikkerhet eller effekt (29%, for det meste av økonomiske årsaker).

GO‑BEFORE evaluerte 637 pasienter som hadde aktiv RA, som var MTX‑naïve og som ikke tidligere hadde blitt behandlet med en TNF‑hemmer. Pasientene ble randomisert til å få placebo + MTX, Simponi 50 mg + MTX, Simponi 100 mg + MTX eller Simponi 100 mg + placebo. Ved uke 52 gikk pasientene over i en åpen langtidsforlengelse av studien hvor pasienter som fikk placebo + MTX og som hadde minst 1 ømt eller hovent ledd ble byttet til Simponi 50 mg + MTX.

I GO‑FORWARD var de (ko‑)primære endepunktene den prosentdelen av pasienter som oppnådde en ACR 20‑respons ved uke 14 og bedring fra baseline i «Health Assessment Questionnaire» (HAQ) ved uke 24. I GO‑AFTER var det primære endepunktet prosentandelen pasienter som oppnådde en ACR 20‑respons ved uke 14. I GO‑BEFORE var de andre ko‑primære endepunktene prosentandelen pasienter som oppnådde en ACR 50‑respons ved uke 24 og endringen fra baseline med van der Heijde‑modifisert Sharp (vdH‑S) score ved uke 52. I tillegg til det/de primære endepunkt(ene), ble betydningen av Simponibehandling på tegn og symptomer på artritt, radiografisk respons, fysisk funksjon og helserelatert livskvalitet undersøkt.

Generelt sett ble det ikke funnet klinisk betydningsfulle forskjeller i effektmålene mellom Simponi 50 mg og 100 mg doseregime med tilleggsbehandling med MTX, gjennom uke 104 i GO‑FORWARD og GO‑BEFORE, og gjennom uke 24 i GO‑AFTER. I hver av RA-studiene, ifølge studiedesignen, kan pasienter i langtidsforlengelsen av studien ha byttet mellom dosene 50 mg og 100 mg av Simponi etter avtale med ansvarlig lege.

*Tegn og symptomer*

ACR nøkkelfunn for Simponi 50 mg dosering ved uke 14, 24 og 52 for GO‑FORWARD, GO‑AFTER og GO‑BEFORE er vist i tabell 4 og er beskrevet nedenfor. Responser ble observert ved første evaluering (uke 4) etter den første Simponidosen.

Av 89 pasienter som var randomiserte til Simponi 50 mg + MTX i GO‑FORWARD, var 48 fremdeles på behandling ved uke 104. Av disse hadde 40, 33 og 24 pasienter henholdsvis ACR 20/50/70‑respons ved uke 104. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi observerte man samme nivå for ACR 20/50/70-respons fra uke 104 til og med uke 256.

I GO‑AFTER var prosentandelen av pasienter som oppnådde en ACR 20‑respons høyere for pasienter som fikk Simponi enn for pasienter som fikk placebo uavhengig av den rapporterte årsaken til seponering av en eller flere tidligere anti‑TNF‑behandlinger.

**Tabell 4**

**De viktigste effektresultatene fra de kontrollerte delene av GO‑FORWARD, GO‑AFTER og GO‑BEFORE.**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | GO‑FORWARD  Aktiv RA tross MTX | | GO‑AFTER  Aktiv RA, tidligere behandlet med én eller flere TNF-hemmere | | GO‑BEFORE  Aktiv RA, MTX-naiv | |
|  | Placebo  +  MTX | Simponi  50 mg  +  MTX | Placebo | Simponi  50 mg | Placebo  +  MTX | Simponi  50 mg  +  MTX |
| na | 133 | 89 | 150 | 147 | 160 | 159 |
| **Respondere, % av antall pasienter** | | | | | | |
| **ACR 20** | | | | | | |
| Uke 14 | **33%** | **55%\*** | **18%** | **35%\*** | NA | NA |
| Uke 24 | 28% | 60%\* | 16% | 31% p = 0,002 | 49% | 62% |
| Uke 52 | NA | NA | NA | NA | 52% | 60% |
| **ACR 50** | | | | | | |
| Uke 14 | 10% | 35%\* | 7% | 15% p = 0,021 | NA | NA |
| Uke 24 | 14% | 37%\* | 4% | 16%\* | **29%** | **40%** |
| Uke 52 | NA | NA | NA | NA | 36% | 42% |
| **ACR 70** | | | | | | |
| Uke 14 | 4% | 14% p = 0,008 | 2% | 10%  p = 0,005 | NA | NA |
| Uke 24 | 5% | 20%\* | 2% | 9% p = 0,009 | 16% | 24% |
| Uke 52 | NA | NA | NA | NA | 22% | 28% |
| a n gjenspeiler randomiserte pasienter, faktisk antall pasienter som kunne evalueres for hvert endepunkt kan variere over ulike tidspunkt.  \* p ≤ 0,001  NA: Not Applicable | | | | | | |

I GO‑BEFORE var ikke den primære analysen for pasienter med moderat til alvorlig revmatoid artritt (kombinert Simponi 50 og 100 mg + MTX grupper versus MTX monoterapi for ACR 50) statistisk signifikant ved uke 24 (p = 0,053). I den generelle populasjonen var prosentandelen pasienter i Simponi 50 mg + MTX‑gruppen som oppnådde ACR‑respons ved uke 52 generelt høyere, men ikke signifikant forskjellig når sammenlignet med MTX monoterapi (se tabell 4). Tilleggsanalyser ble utført i undergrupper som var representative for den indiserte populasjonen pasienter med alvorlig, aktiv og progredierende RA. En generelt større effekt av Simponi 50 mg + MTX versus MTX monoterapi ble vist i de indiserte populasjonene sammenlignet med den generelle populasjonen.

I GO‑FORWARD og GO‑AFTER ble klinisk betydningsfulle og statistisk signifikante responser på «Disease Activity Scale‑28» (DAS28) observert på hvert av de forhåndsdefinerte tidspunktene ved uke 14 og uke 24 (p ≤ 0,001). Hos pasienter som fortsatte med Simponibehandling som de ble randomisert til ved studiestart, ble responser på DAS28 beholdt igjennom uke 104. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var responser på DAS28 tilsvarende fra uke 104 til og med uke 256.

I GO‑BEFORE ble den viktigste kliniske responsen, definert som vedlikehold av en ACR 70‑respons over en sammenhengende periode på 6 måneder, målt. Ved uke 52 hadde 15% av pasientene i Simponi 50 mg + MTX‑gruppen oppnådd en større klinisk respons sammenlignet med 7% av pasientene i placebo + MTX‑gruppen (p = 0,018). Av 159 pasienter som var randomisert til Simponi 50 mg + MTX‑gruppen var 96 fortsatt på denne behandlingen ved uke 104. Av disse hadde henholdsvis 85, 66 og 53 pasienter en ACR‑respons på 20/50/70 ved uke 104. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, observerte man samme nivå for ACR 20/50/70-respons fra uke 104 til og med uke 256.

*Radiografisk respons*

I GO‑BEFORE ble endringen fra baseline målt ved hjelp av vdH‑S score, en sammensatt score av strukturell skade som ved hjelp av radiografiske metoder måler antall og størrelser av ledderosjoner og graden av leddhuleforsnevring i hender/håndledd og føtter, brukt til å fastlegge graden av strukturell skade. De viktigste resultatene for Simponi 50 mg dose ved uke 52 er vist i tabell 5.

Antallet pasienter uten nye erosjoner eller endring fra baseline i total vdH‑S score ≤ 0 var signifikant høyere i behandlingsgruppen som fikk Simponi enn i kontrollgruppen (p = 0,003). De radiografiske effektene som ble observert ved uke 52 ble opprettholdt ut uke 104. Blant de pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var de radiografiske effektene liknende fra uke 104 til og med uke 256.

**Tabell 5**

**Radiografisk gjennomsnittlig (SD) endring fra baseline i total vdH‑S score ved uke 52 i den generelle populasjonen i GO‑BEFORE.**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Placebo + MTX** | **Simponi 50 mg + MTX** |
| n**a** | **160** | **159** |
| **Total score** | | |
| Baseline | 19,7 (35,4) | 18,7 (32,4) |
| Endring fra baseline | 1,4 (4,6) | 0,7 (5,2)\* |
| **Erosjon score** | | |
| Baseline | 11,3 (18,6) | 10,8 (17,4) |
| Endring fra baseline | 0,7 (2,8) | 0,5 (2,1) |
| **JSN Score** | | |
| Baseline | 8,4 (17,8) | 7,9 (16,1) |
| Endring fra baseline | 0,6 (2,3) | 0,2 (2,0)\*\* |
| a n gjenspeiler randomiserte pasienter  \* p = 0,015  \*\* p = 0,044 | | |

*Fysisk funksjon og helserelatert livskvalitet*

Fysisk funksjon og funksjonshemming ble undersøkt som et eget endepunkt i GO‑FORWARD og GO‑AFTER ved hjelp av funksjonshemmingsindeksen fra HAQ DI. I disse studiene viste Simponi klinisk betydningsfull og statistisk signifikant bedring av HAQ DI fra baseline versus kontroll ved uke 24. Hos pasienter som fortsatte med Simponibehandling som de ble randomisert til ved studiestart, ble forbedringene i HAQ DI beholdt igjennom uke 104. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var forbedringen i HAQ DI tilsvarende fra uke 104 til og med uke 256.

I GO‑FORWARD ble det vist en klinisk betydningsfull og statistisk signifikant bedring i helserelatert livskvalitet målt med den fysiske komponentskåren av SF‑36 hos pasienter behandlet med Simponi versus placebo ved uke 24. Hos pasienter som fortsatte med Simponibehandling som de ble randomisert til ved studiestart, ble forbedringen av den fysiske komponenten av SF‑36 beholdt igjennom uke 104. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var forbedringen av den fysiske komponenten av SF‑36 liknende fra uke 104 til og med uke 256. I GO‑FORWARD og GO‑AFTER ble det observert signifikante forbedringer av fatigue målt med «Functional Assessment of Chronic Illness Therapy» (FACIT‑F).

*Psoriasisartritt hos voksne*

Sikkerheten og effekten av Simponi ble evaluert i en randomisert, dobbeltblindet, placebokontrollert multisenterstudie (GO‑REVEAL) hos 405 voksne pasienter med aktiv PsA (≥ 3 hovne og ≥ 3 ømme ledd) tross bruk av ikke‑steroid antiinflammatorisk (NSAID)‑ eller DMARD‑behandling. Pasientene i denne studien hadde vært diagnostisert med PsA i minst 6 måneder og hadde minimum en mild psoriasis. Pasienter med de enkelte subtyper av psoriasisartritt ble rekruttert, inkludert polyartikulær artritt uten revmatiske knuter (43%), asymmetrisk perifer artritt (30%), distal interfalangealledd (DIP)-artritt (15%), spondylitt med perifer artritt (11%) og arthritis mutilans (1%). Tidligere behandling med en TNF‑hemmer var ikke tillatt. Simponi eller placebo ble gitt subkutant hver 4. uke. Pasientene ble randomisert til placebo, Simponi 50 mg eller Simponi 100 mg. Pasienter som fikk placebo ble overført til Simponi 50 mg etter uke 24. Pasientene gikk inn i en åpen langtidsforlengelse av studien ved uke 52.

Ca. 48% av pasientene fortsatte på stabile doser med metotreksat (≤ 25 mg/uke). De ko‑primære endepunktene var prosentandelen av pasientene som oppnådde ACR 20‑respons ved uke 14 og endringen fra baseline i total PsA modifisert vdH‑S score ved uke 24.

Generelt sett ble ingen klinisk betydningsfulle effektforskjeller vist mellom Simponi 50 mg og 100 mg doseringsregimene frem til uke 104. Ifølge studiedesignen kan pasientene i langtidsforlengelsen av studien ha byttet mellom Simponidoser på 50 mg og 100 mg etter avtale med ansvarlig lege.

*Tegn og symptomer*

Nøkkelresultater for 50 mg‑dosen ved uke 14 og 24 er beskrevet i tabell 6 nedenfor.

**Tabell 6**

**Nøkkelresultater angående effekt for GO‑REVEAL**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Placebo | Simponi  50 mg\* |
| na | 113 | 146 |
| **Respondere, % av antall pasienter** | | |
| **ACR 20** |  |  |
| Uke 14 | **9%** | **51%** |
| Uke 24 | 12% | 52% |
| **ACR 50** |  |  |
| Uke 14 | 2% | 30% |
| Uke 24 | 4% | 32% |
| **ACR 70** |  |  |
| Uke 14 | 1% | 12% |
| Uke 24 | 1% | 19% |
| **PASIb 75c** |  |  |
| Uke 14 | 3% | 40% |
| Uke 24 | 1% | 56% |
| \* p < 0,05 for alle sammenligninger;  a n gjenspeiler randomiserte pasienter; faktisk antall pasienter som kunne evalueres for hvert endepunkt kan variere over ulike tidspunkt.  b *Psoriasis Area and Severity Index*  cBasert på undergruppe av pasienter med ≥ 3% BSA omfang ved baseline, 79 pasienter (69,9%) i placebogruppen og 109 (74,3%) i Simponi 50 mg gruppen. | | |

Respons ble observert ved første evaluering etter den første Simponidosen (uke 4). Sammenlignbare ACR 20‑responser ved uke 14 ble observert hos pasienter med PsA subtypene polyartikulær artritt uten revmatiske knuter og asymmetrisk perifer artritt. Antall pasienter med andre PsA subtyper var for få til å tillate relevante vurderinger. Responser observert i de Simponibehandlede gruppene var sammenlignbare med hensyn til ingen eller samtidig bruk av MTX. Blant 146 pasienter som var randomisert til Simponi 50 mg fikk 70 pasienter fremdeles denne behandlingen ved uke 104. Av disse 70 pasientene hadde 64, 46 og 31 pasienter en ACR‑respons på henholdsvis 20/50/70. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, observerte man samme nivå for ACR 20/50/70-respons fra uke 104 til og med uke 256.

Statistisk signifikante responser i DAS28 ble også sett ved uke 14 og 24 (p < 0,05).

Ved uke 24 ble bedring i aktivitetsparametre for perifer sykdom assosiert med psoriasisartritt (f.eks. antall hovne ledd, antall smertefulle/ømme ledd, daktylitt og entesitt) observert hos de Simponibehandlede pasientene. Simponi bedret signifikant den fysiske funksjonen evaluert med HAQ DI, så vel som den helserelaterte livskvaliteten målt med den fysiske og mentale komponentskåren av SF‑36. DAS28 og HAQ DI responser ble opprettholdt igjennom uke 104 blant pasienter som fortsatte med den Simponibehandlingen de ble randomisert til ved behandlingsstart. Blant pasientene som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var respons på DAS28 og HAQ DI tilsvarende fra uke 104 til og med uke 256.

*Radiografisk respons*

Strukturell skade i både hender og føtter ble undersøkt radiografisk ved endringen fra baseline for vdH‑S score, modifisert for PsA med tillegg av distal interfalangeal (DIP)‑ledd i hånden.

Behandling med Simponi 50 mg reduserte progresjonsraten av perifer leddskade sammenlignet med placebobehandling ved uke 24, målt som endring fra baseline i total modifisert vdH‑S score (gjennomsnittlig ± SD score var 0,27 ± 1,3 i placebogruppen sammenlignet med ‑0,16 ± 1,3 i Simponigruppen; p = 0,011). Av 146 pasienter som ble randomisert til Simponi 50 mg, var røntgendata tilgjengelig for 126 pasienter ved uke 52. 77% av disse viste ingen progresjon sammenlignet med baseline. Ved uke 104 var røntgendata tilgjengelig for 114 pasienter og 77% viste ingen progresjon sammenlignet med baseline. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var andelen pasienter som ikke viste progresjon fra baseline tilsvarende fra uke 104 til og med uke 256.

Immunogenitet

I fase III RA‑, PsA‑ og AS‑studiene gjennom uke 52 ble antistoffer mot golimumab påvist med en enzymimmunologisk analyse (EIA)-metode hos 5% (105/2062) av de golimumabbehandlede pasientene og, når testet, var nesten alle antistoffene nøytraliserende *in vitro*. Lignende forekomster ble påvist på tvers av de revmatologiske indikasjonene. Kombinasjonsbehandling med MTX ga en lavere andel av pasienter med antistoffer mot golimumab enn hos pasienter som fikk golimumab uten MTX, henholdsvis ca. 3% (41/1235) versus 8% (64/827).

I nr-Axial SpA ble antistoffer mot golimumab påvist med EIA-metoden hos 7% (14/193) av de golimumabbehandlede pasientene gjennom uke 52.

I UC-studiene (fase II og fase III) gjennom uke 54 ble antistoffer mot golimumab påvist med EIA-metoden hos 3% (26/946) av de golimumabbehandlede pasientene.Sekstiåtte prosent (21/31) av pasientene med antistoffer hadde nøytraliserende antistoffer *in vitro*. Samtidig behandling med immunmodulatorer (azatioprin, 6‑merkaptopurin og MTX) resulterte i en lavere andel pasienter med antistoffer mot golimumab enn hos pasienter som fikk golimumab uten immunmodulatorer (henholdsvis 1% (4/308) og 3% (22/638)). Hos pasientene som fortsatte i utvidelsen av studien og som hadde evaluerbare prøver gjennom uke 228, ble antistoffer mot golimumab påvist hos 4% (23/604) av de golimumabbehandlede pasientene. Åttito prosent (18/22) av pasientene med antistoffer hadde nøytraliserende antistoffer *in vitro*.

I pJIA-studien ble en EIA-metode med toleranse for legemidler brukt for å påvise antistoffer mot golimumab. Høyere forekomst av antistoffer mot golimumab var forventet å bli påvist med denne legemiddeltolerante EIA-metoden enn med standard EIA-metoden, på grunn av høyere følsomhet og forbedret legemiddeltoleranse. I fase III pJIA-studien gjennom uke 48, ble antistoffer mot golimumab påvist med den legemiddeltolerante EIA-metoden hos 40% (69/172) av de golimumabbehandlede barna. Majoriteten av disse hadde en titer lavere enn 1:1000. Påvirkning på golimumabkonsentrasjonene i serum ble sett ved titre på > 1:100, mens en påvirkning av effekten ikke ble sett inntil titre på > 1:1000. Antallet barn med titre > 1:1000 var imidlertid lavt (N = 8). Blant barna som testet positivt for antistoffer mot golimumab hadde 39% (25/65) nøytraliserende antistoffer. Den høyere forekomsten av antistoffer med den legemiddeltolerante EIA-metoden hadde ikke en tilsynelatende påvirkning på legemiddelnivåene, effekten og sikkerheten fordi de hovedsakelig var lav-titer-antistoffer, og medfører derfor ikke noe nytt sikkerhetssignal.

Tilstedeværelse av antistoffer mot golimumab kan øke risikoen for reaksjoner på injeksjonsstedet (se pkt. 4.4), men det lille antallet pasienter som var positive for antistoffer mot golimumab begrenser muligheten til å trekke klare konklusjoner vedrørende sammenheng mellom antistoffer mot golimumab og mål på klinisk effekt eller sikkerhet.

Siden immunogenitetsanalyser er produkt‑ og prøvespesifikke, er sammenligning av mengden antistoffer mellom forskjellige produkter ikke hensiktsmessig.

**5.2 Farmakokinetiske egenskaper**

*Absorpsjon*

Etter én enkelt, subkutan dose med golimumab hos friske individer eller pasienter med RA, ligger median tid for å nå maksimal serumkonsentrasjon (tmax) i området 2 til 6 dager. En subkutan injeksjon med 50 mg golimumab til friske individer ga en gjennomsnittlig ± standardavvik maksimum serumkonsentrasjon (Cmax) på 3,1 ± 1,4 mikrog/ml.

Etter én enkelt, subkutan dose på 100 mg var absorpsjonen av golimumab sammenlignbar i overarm, mage og lår, med en gjennomsnittlig absolutt biotilgjengelighet på 51%. Siden golimumab viste tilnærmet doseproporsjonal farmakokinetikk etter en subkutan dose, er den absolutte biotilgjengeligheten av en dose med golimumab 50 mg eller 200 mg forventet å være tilsvarende.

*Distribusjon*

Etter én enkelt, intravenøs dose var det gjennomsnittlige distribusjonsvolumet 115 ± 19 ml/kg.

*Eliminasjon*

Systemisk clearance for golimumab ble estimert til 6,9 ± 2,0 ml/dag/kg. Terminal halveringstid ble estimert til ca. 12 ± 3 dager hos friske personer og lignende verdier ble observert hos pasienter med RA, PsA, AS eller UC.

Når 50 mg golimumab ble gitt subkutant til pasienter med RA, PsA eller AS hver 4. uke, nådde serumkonsentrasjonen steady state innen uke 12. Samtidig bruk av MTX og 50 mg golimumab gitt subkutant hver 4. uke ga en gjennomsnittlig (± standardavvik) bunnverdi for serum­konsentrasjon ved steady state på ca. 0,6 ± 0,4 mikrog/ml hos RA‑pasienter med aktiv RA til tross for MTX‑behandling, ca. 0,5 ± 0,4 mikrog/ml hos pasienter med aktiv PsA og ca. 0,8 ± 0,4 mikrog/ml hos pasienter med AS. Gjennomsnittlige bunnverdier for serum­konsentrasjoner av golimumab ved steady state hos pasienter med nr-Axial SpA lignet de som ble observert hos pasienter med AS etter subkutan administrering av 50 mg golimumab hver 4. uke.

Pasienter med RA, PsA eller AS som ikke fikk samtidig behandling med MTX hadde ca. 30% lavere bunnverdier for konsentrasjoner av golimumab ved steady state enn de som fikk golimumab sammen med MTX. Hos et begrenset antall RA‑pasienter behandlet med subkutan golimumab i en 6‑måneders periode, ble tilsynelatende clearance av golimumab redusert med ca 36% ved samtidig bruk av MTX. En populasjonsspesifikk farmakokinetisk analyse indikerte at samtidig bruk av NSAID, orale kortikosteroider eller sulfasalazin ikke påvirket den tilsynelatende clearance av golimumab.

Etter induksjonsdoser på 200 mg og 100 mg golimumab ved henholdsvis uke 0 og 2, og vedlikeholdsdoser på 50 mg eller 100 mg subkutant hver 4 uke deretter til pasienter med UC, nådde serumkonsentrasjoner av golimumab steady state ca 14 uker etter behandlingsstart. Behandling med 50 mg eller 100 mg golimumab subkutant hver 4 uke under vedlikehold, resulterte i en gjennomsnittlig bunnverdi for serumkonsentrasjon ved steady state på henholdsvis ca 0,9 ± 0,5 mikrog/ml og 1,8 ± 1,1 mikrog/ml.

Hos UC-pasienter behandlet med 50 mg eller 100 mg golimumab subkutant hver 4. uke, hadde ikke samtidig bruk av immunmodulatorer noen vesentlig effekt på bunnivåer for golimumab ved steady state.

Pasienter som utviklet antistoffer mot golimumab hadde generelt sett lave bunnverdier for serumkonsentrasjoner av golimumab ved steady state (se pkt. 5.1).

*Linearitet*

Golimumab viste tilnærmelsesvis doseproporsjonal farmakokinetikk hos pasienter med RA i doseområdet 0,1 til 10,0 mg/kg etter en enkelt intravenøs dose. Etter én enkelt, subkutan dose til friske forsøkspersoner, ble det også observert tilnærmelsesvis doseproporsjonal farmakokinetikk i doseområdet 50 til 400 mg.

*Effekt av vekt på farmakokinetikken*

Det var en trend mot høyere tilsynelatende clearance for golimumab ved økende vekt (se pkt. 4.2).

*Pediatrisk populasjon*

Farmakokinetikken til golimumab ble fastslått hos 173 barn med pJIA, i alderen 2 til 17 år. I pJIA-studien hadde barn som fikk golimumab 30 mg/m2 (maksimum 50 mg) subkutant hver 4. uke, medianverdier for bunnkonsentrasjoner av golimumab ved steady state som var tilsvarende på tvers av ulike aldersgrupper, og som i tillegg var tilsvarende eller litt høyere enn de som ble sett hos voksne RA-pasienter som fikk golimumab 50 mg hver 4. uke.

Farmakokinetisk/farmakodynamisk populasjonsmodellering og -simulering hos barn med pJIA bekreftet forholdet mellom serumeksponering av golimumab og klinisk effekt, og understøtter doseringsregimet med 30 mg/m2 golimumab hver 4. uke hos barn med pJIA.

**5.3 Prekliniske sikkerhetsdata**

Prekliniske data indikerer ingen spesiell fare for mennesker basert på konvensjonelle studier av sikkerhetsfarmakologi, toksisitetstester ved gjentatt dosering eller reproduksjons- og utviklingstoksisitet.

Ingen mutagenitetsstudier, fertilitetsstudier hos dyr eller langvarige karsinogenitetsstudier er gjennomført med golimumab.

I fertilitets‑ og generelle reproduksjonsfunksjonsstudier hos mus, med bruk av analoge antistoffer som selektivt hemmer den funksjonelle aktiviteten til muse‑TNFα ble antallet drektige mus redusert. Det er ikke kjent om dette funnet skyldtes effekter på hannene og/eller hunnene. I en utviklingstoksisitetsstudie på mus etter å ha gitt det samme analoge antistoffet, og på cynomolgusaper som fikk golimumab, forelå det ingen indikasjoner på maternell toksisitet, toksisitet for fosteret eller teratogenitet.

**6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

**6.1 Hjelpestoffer**

Sorbitol (E420)

Histidin

Histidinhydrokloridmonohydrat

Polysorbat 80

Vann til injeksjonsvæsker.

**6.2 Uforlikeligheter**

Dette legemidlet skal ikke blandes med andre legemidler da det ikke er gjort studier på uforlikelighet.

**6.3 Holdbarhet**

2 år

**6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Oppbevares i kjøleskap (2 °C – 8 °C).

Skal ikke fryses.

Oppbevar den ferdigfylte pennen i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Simponi kan oppbevares ved temperaturer opptil maksimalt 25 °C i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen som er trykket på esken. Den nye utløpsdatoen må skrives på esken (opptil 30 dager fra den datoen legemidlet ble tatt ut av kjøleskapet).

Når Simponi har vært oppbevart i romtemperatur, skal det ikke settes tilbake i kjøleskapet. Simponi som oppbevares i romtemperatur, må kasseres dersom det ikke brukes innen 30 dager.

**6.5 Emballasje (type og innhold)**

Simponi 45 mg/0,45 ml injeksjonsvæske, oppløsning

0,45 ml injeksjonsvæske, oppløsning i en ferdigfylt sprøyte (type 1‑glass), med fastmontert kanyle av rustfritt stål og en kanylebeskyttelse bestående av lateksgummi i en ferdigfylt penn. Hver ferdigfylte penn kan gi 0,1 ml til 0,45 ml i trinn på 0,05 ml.

Pakningsstørrelse på 1 ferdigfylt penn.

**6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon og annen håndtering**

Simponi leveres i en ferdigfylt penn til engangsbruk som kalles «VarioJect». Med hver pakning medfølger det en utfyllende bruksanvisning som beskriver hvordan pennen skal brukes. La den ferdigfylte pennen nå romtemperatur før den injiseres ved å vente i 30 minutter etter at den er tatt ut av kjøleskapet. Pennen skal ikke omrystes.

Oppløsningen er klar til svakt blakket, fargeløs til svakt gul og kan inneholde noen få, små gjennomsiktige eller hvite proteinpartikler. Dette er ikke uvanlig for oppløsninger som inneholder protein. Simponi skal ikke brukes dersom oppløsningen er misfarget, uklar eller inneholder synlige fremmedpartikler.

Utfyllende instruksjoner om tilberedning og administrering av Simponi i ferdigfylt penn er inkludert i pakningen.

Ikke anvendt legemiddel samt avfall bør destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

**7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/09/546/009 1 ferdigfylt penn

**9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 1. oktober 2009

Dato for siste fornyelse: 19. juni 2014

**10. OPPDATERINGSDATO**

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency) <https://www.ema.europa.eu>.

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Simponi 50 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn

Simponi 50 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

**2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

Simponi 50 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn

Én 0,5 ml ferdigfylt penn inneholder 50 mg golimumab\*.

Simponi 50 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

Én 0,5 ml ferdigfylt sprøyte inneholder 50 mg golimumab\*.

\* Humant IgG1κ monoklonalt antistoff produsert av murine hybridomaceller ved hjelp av rekombinant DNA‑teknologi.

Hjelpestoff med kjent effekt

Hver ferdigfylte penn inneholder 20,5 mg sorbitol per 50 mg dose.

Hver ferdigfylte sprøyte inneholder 20,5 mg sorbitol per 50 mg dose.

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

**3. LEGEMIDDELFORM**

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn (injeksjonsvæske), SmartJect

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte (injeksjonsvæske)

Oppløsningen er klar til svakt blakket, fargeløs til svakt gul.

**4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

**4.1 Indikasjoner**

Revmatoid artritt (RA)

Simponi, i kombinasjon med metotreksat (MTX), er indisert til:

* behandling av moderat til alvorlig, aktiv revmatoid artritt hos voksne når responsen på sykdomsmodifiserende antirevmatiske legemidler (DMARD), inkludert MTX, har vært utilstrekkelig.
* behandling av alvorlig, aktiv og progredierende revmatoid artritt hos voksne som tidligere ikke er behandlet med MTX.

Simponi, i kombinasjon med MTX, har vist å kunne redusere progresjonsraten av leddskade målt ved hjelp av røntgen og å bedre den fysiske funksjonen.

Juvenil idiopatisk artritt

*Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt (pJIA)*

Simponi, i kombinasjon med MTX, er indisert til behandling av polyartikulær juvenil idiopatisk artritt hos barn som er 2 år og eldre, som ikke har respondert tilfredsstillende på tidligere behandling med MTX.

Psoriasisartritt (PsA)

Simponi, alene eller i kombinasjon med MTX, er indisert til behandling av aktiv og progredierende psoriasisartritt hos voksne når responsen på tidligere behandling med DMARD har vært utilstrekkelig. Simponi har vist å redusere progresjonsraten av perifer leddskade målt ved hjelp av røntgen hos pasienter med polyartikulære symmetriske subtyper av sykdommen (se pkt. 5.1) og å bedre den fysiske funksjonen.

Aksiell spondyloartritt

*Ankyloserende spondylitt (AS)*

Simponi er indisert til behandling av alvorlig, aktiv ankyloserende spondylitt hos voksne som ikke har respondert tilfredsstillende på konvensjonell behandling.

*Ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt (nr-Axial SpA)*

Simponi er indisert til behandling av voksne med alvorlig, aktiv ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt med objektive tegn på inflammasjon påvist ved forhøyet C-reaktivt protein (CRP) og/eller magnettomografi (MRI), som ikke har respondert tilfredstillende på eller ikke tåler ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs).

Ulcerøs kolitt (UC)

Simponi er indisert til behandling av moderat til alvorlig aktiv ulcerøs kolitt hos voksne som ikke har respondert tilfredsstillende på konvensjonell behandling, inkludert kortikosteroider og 6‑merkaptopurin (6‑MP) eller azatioprin (AZA), eller som ikke tåler eller har medisinske kontraindikasjoner for slik behandling.

**4.2 Dosering og administrasjonsmåte**

Behandling skal igangsettes og følges opp av kvalifiserte leger med erfaring i diagnostisering og behandling av revmatoid artritt, polyartikulær juvenil idiopatisk artritt, psoriasisartritt, ankyloserende spondylitt, ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt eller ulcerøs kolitt. Pasienter som behandles med Simponi skal få utlevert pasientkortet.

Dosering

*Revmatoid artritt*

Simponi 50 mg gis en gang i måneden, på samme dato hver måned.

Simponi bør gis i kombinasjon med MTX.

*Psoriasisartritt, ankyloserende spondylitt eller ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt*

Simponi 50 mg gis en gang i måneden, på samme dato hver måned.

For alle indikasjonene ovenfor: Tilgjengelige data tyder på at klinisk respons vanligvis oppnås innen 12 til 14 ukers behandling (etter 3‑4 doser). Fortsatt behandling bør revurderes hos pasienter som ikke viser tegn til bedring innen denne tidsperioden.

Pasienter med kroppsvekt over 100 kg

For alle indikasjonene ovenfor: Hos pasienter med revmatoid artritt, psoriasisartritt, ankyloserende spondylitt eller ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt med en kroppsvekt over 100 kg og som ikke oppnår tilstrekkelig klinisk respons etter 3 eller 4 doser, kan det vurderes å øke dosen av golimumab til 100 mg én gang i måneden, under overveielse av den økte risikoen for visse alvorlige bivirkninger med 100 mg-dosen sammenlignet med 50 mg-dosen (se pkt. 4.8). Fortsatt behandling bør revurderes hos pasienter som ikke viser tegn til bedring etter å ha fått ytterligere 3 til 4 doser på 100 mg.

*Ulcerøs kolitt*

Pasienter med kroppsvekt mindre enn 80 kg

Simponi gis som en initial dose på 200 mg, fulgt av 100 mg ved uke 2. Pasienter som har adekvat respons, bør gis 50 mg ved uke 6 og deretter hver 4. uke. Pasienter som har inadekvat respons, kan ha nytte av å fortsette med 100 mg ved uke 6 og deretter hver 4. uke (se pkt. 5.1).

Pasienter med kroppsvekt over eller lik 80 kg

Simponi gis som en initial dose på 200 mg, fulgt av 100 mg ved uke 2, deretter 100 mg hver 4. uke (se pkt. 5.1).

Under vedlikeholdsbehandling kan kortikosteroider trappes ned i overensstemmelse med retningslinjer for klinisk praksis.

Tilgjengelige data antyder at klinisk respons vanligvis oppnås innen 12‑14 ukers behandling (etter 4 doser). Fortsatt behandling bør revurderes hos pasienter som ikke viser tegn til bedring innen denne tidsperioden.

Glemt dose

Dersom en pasient glemmer å injisere Simponi på den planlagte datoen, skal den glemte dosen injiseres så snart pasienten husker det. Pasienten skal instrueres til ikke å injisere dobbel dose for å erstatte en glemt dose.

Den neste dosen bør administreres etter følgende retningslinjer:

* dersom dosen er mindre enn 2 uker på etterskudd bør pasienten injisere den glemte dosen og deretter holde seg til den opprinnelige planen.
* dersom dosen er mer enn 2 uker på etterskudd bør pasienten injisere den glemte dosen og deretter opprette en ny plan for injisering fra denne datoen.

Spesielle populasjoner

*Eldre (≥ 65 år)*

Ingen dosejustering er nødvendig hos eldre.

*Nedsatt nyre‑ og leverfunksjon*

Simponi er ikke undersøkt i disse pasientpopulasjonene. Det kan ikke gis noen doseringsanbefalinger.

*Pediatrisk populasjon*

Sikkerhet og effekt av Simponi hos pasienter under 18 år for andre indikasjoner enn pJIA har ikke blitt fastslått.

*Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt*

Simponi 50 mg administreres en gang i måneden, på samme dato hver måned, til barn med en kroppvekt på minst 40 kg. En 45 mg/0,45 ml ferdigfylt penn er tilgjengelig til administrering til barn med polyartikulær juvenil idiopatisk artritt som veier mindre enn 40 kg.

Tilgjengelige data antyder at klinisk respons vanligvis oppnås innen 12 til 14 ukers behandling (etter 3-4 doser). Fortsatt behandling bør revurderes hos barn som ikke viser tegn til bedring innen denne tidsperioden.

Administrasjonsmåte

Simponi er til subkutan bruk. Etter tilstrekkelig trening i subkutan injeksjonsteknikk kan pasienter injisere selv dersom legen vurderer dette som hensiktsmessig, om nødvendig med medisinsk oppfølging. Pasienter skal instrueres i å injisere hele mengden med Simponi i henhold til de utfyllende instruksjonene i pakningsvedlegget. Dersom flere injeksjoner er nødvendig, bør disse settes på forskjellige steder på kroppen.

For instruksjoner om administrering, se pkt. 6.6.

**4.3 Kontraindikasjoner**

Overfølsomhet overfor virkestoffet eller overfor noen av hjelpestoffene listet opp i pkt. 6.1.

Aktiv tuberkulose (TB) eller andre alvorlige infeksjoner som sepsis og opportunistiske infeksjoner (se pkt. 4.4).

Moderat eller alvorlig hjertesvikt (NYHA klasse III/IV) (se pkt. 4.4).

**4.4 Advarsler og forsiktighetsregler**

Sporbarhet

For å forbedre sporbarheten til biologiske legemidler skal navn og batchnummer til det administrerte legemidlet protokollføres.

Infeksjoner

Pasienter må overvåkes nøye for infeksjoner inkludert tuberkulose før, under og etter behandling med golimumab. Siden eliminasjonen av golimumab kan ta opptil 5 måneder, bør overvåkningen fortsette gjennom hele denne perioden. Videre behandling med golimumab skal ikke gis dersom en pasient utvikler en alvorlig infeksjon eller sepsis (se pkt. 4.3).

Golimumab bør ikke gis til pasienter med en aktiv infeksjon av klinisk betydning. Det bør utvises forsiktighet med tanke på å gi golimumab til pasienter med kronisk infeksjon eller som har hatt tilbakevendende infeksjoner. Pasientene skal, når det er hensiktsmessig, rådes til å unngå å utsette seg for potensielle risikofaktorer for infeksjon.

Pasienter som får TNF‑hemmere er mer mottagelige for alvorlige infeksjoner.

Bakterielle (inkludert sepsis og pneumoni), mykobakterielle (inkludert TB), invasive soppinfeksjoner og andre opportunistiske infeksjoner, inkludert dødsfall, er sett hos pasienter behandlet med golimumab. Noen av disse alvorlige infeksjonene har oppstått hos pasienter som samtidig mottar immunsuppressiv behandling som i tillegg til den underliggende sykdommen kan predisponere for infeksjoner. Pasienter som utvikler en ny infeksjon under behandling med golimumab skal overvåkes nøye og gjennomgå en fullstendig diagnostisk utredning. Administrering av golimumab skal avsluttes dersom pasienten utvikler en ny alvorlig infeksjon eller sepsis, og egnet antimikrobiell eller antifungal behandling skal iverksettes inntil infeksjonen er under kontroll.

For pasienter som har vært bosatt i eller reist til områder hvor invasive soppinfeksjoner som histoplasmose, koksidioidomykose eller blastomykose er endemiske, skal nytte-/risikoforholdet ved behandling med golimumab overveies nøye før oppstart av behandling med golimumab. Hos pasienter i risikogruppen som får behandling med golimumab, bør invasiv soppinfeksjon mistenkes dersom de får en alvorlig systemisk sykdom. Hvis mulig, bør diagnose og administering av empirisk antifungal behandling hos disse pasientene skje i samråd med lege som har erfaring med behandling av pasienter med invasive soppinfeksjoner.

Tuberkulose

Det har vært rapportert tuberkulose hos pasienter behandlet med golimumab. Man bør være oppmerksom på at hovedandelen av disse rapportene var ekstrapulmonal tuberkulose, beskrevet som enten lokal eller disseminert sykdom.

Før oppstart av behandling med golimumab skal alle pasienter undersøkes for både aktiv og inaktiv («latent») tuberkulose. Denne undersøkelsen skal inneholde en detaljert anamnese med tanke på tidligere forekomst av tuberkulose eller mulig tidligere kontakt med tuberkulose og tidligere og/eller pågående immunsuppressiv behandling. Passende screeningtester dvs. tuberkulin hud‑ eller blodtest og lungerøntgen skal utføres på alle pasienter (lokale retningslinjer kan anvendes). Det anbefales at gjennomføringen av disse testene noteres i pasientkortet. Forskrivere påminnes risikoen for falsk negativ tuberkulintest, spesielt hos pasienter som er alvorlig syke eller immunsupprimerte.

Dersom aktiv tuberkulose diagnostiseres, kan ikke behandling med golimumab startes opp (se pkt. 4.3).

En lege med ekspertise i tuberkulosebehandling bør konsulteres dersom man mistenker latent tuberkulose. I alle situasjoner beskrevet under skal nytte-/risikoforholdet ved behandling med golimumab vurderes svært nøye.

Dersom inaktiv («latent») tuberkulose diagnostiseres skal behandling mot latent tuberkulose startes i henhold til lokale retningslinjer før oppstart av golimumab.

Hos pasienter som har flere eller signifikante risikofaktorer for tuberkulose og som har negativ test for latent tuberkulose, bør antituberkulosebehandling vurderes før oppstart av golimumab. Antituberkulose­behandling bør også vurderes før oppstart av golimumab hos pasienter som tidligere har hatt latent eller aktiv tuberkulose, og hvor adekvat behandling ikke kan bekreftes.

Tilfeller av aktiv tuberkulose har oppstått hos pasienter behandlet med golimumab under og etter behandling for latent tuberkulose. Pasienter som får golimumab skal følges opp nøye for tegn og symptomer på aktiv tuberkulose, inkludert pasienter som har testet negativt for latent tuberkulose, pasienter som behandles for latent tuberkulose eller pasienter som tidligere er blitt behandlet for tuberkulose‑infeksjon.

Alle pasienter skal informeres om å søke medisinsk hjelp dersom tegn/symptomer på tuberkulose (f.eks. vedvarende hoste, tæring/vekttap, lav feber) oppstår under eller etter behandling med golimumab.

Reaktivering av hepatitt B

Reaktivering av hepatitt B har forekommet hos pasienter som var kroniske bærere av dette viruset (dvs. positive for overflateantigen) mens de fikk en TNF‑hemmer, inkludert golimumab. Noen tilfeller har hatt dødelig utfall.

Pasienter skal testes for hepatitt B‑virus (HBV‑infeksjon) før oppstart av behandling med golimumab. For pasienter som tester positivt på HBV‑infeksjon anbefales det at de henvises til konsultasjon med lege med ekspertise i behandling av hepatitt B.

Bærere av HBV som har behov for behandling med golimumab, skal overvåkes nøye for tegn og symptomer på aktiv HBV‑infeksjon under behandlingen og i flere måneder etter avsluttet behandling. Hos pasienter som er bærere av HBV finnes det ikke tilstrekkelige data på behandling med kombinasjon av antivirale legemidler og TNF‑hemmer for å hindre HBV‑reaktivering. Hos pasienter som utvikler HBV‑reaktivering, skal golimumab seponeres og effektiv antiviral behandling med egnet støttebehandling igangsettes.

Maligniteter og lymfoproliferative sykdommer

Den potensielle rollen til TNF‑hemmende behandling i utvikling av maligniteter er ikke kjent. Basert på dagens kunnskap kan en risiko for utvikling av lymfomer, leukemi eller andre maligniteter hos pasienter behandlet med TNF‑hemmende legemidler ikke utelukkes. Forsiktighet må utvises ved vurdering av TNF‑hemmende behandling til pasienter med tidligere malignitet eller ved vurdering av fortsatt behandling av pasienter som utvikler malignitet.

*Pediatrisk malignitet*

Etter markedsføring er det blitt rapportert maligniteter hos barn, tenåringer og unge voksne (opptil 22 år) behandlet med TNF‑blokkere (oppstart av behandling ≤ 18 år). Noen av disse var dødelige. Omtrent halvparten av tilfellene var lymfomer. De andre tilfellene representerte forskjellige maligniteter og inkluderte sjeldne maligniteter som vanligvis er blitt assosiert med immunsuppresjon. En risiko for utvikling av maligniteter hos barn og voksne behandlet med TNF‑blokkere kan ikke utelukkes.

*Lymfom og leukemi*

I de kontrollerte delene av kliniske studier med alle TNF‑hemmere, inkludert golimumab, er det observert flere tilfeller av lymfomer blant pasienter som fikk anti‑TNF-behandling sammenlignet med kontrollpasientene. I kliniske studier fase IIb og fase III med golimumab på RA, PsA og AS, var forekomsten av lymfomer blant golimumabbehandlede pasienter høyere enn det man forventer i den generelle befolkningen.Tilfeller med leukemi er blitt rapportert hos pasienter behandlet med golimumab. Det er i utgangspunktet en økt risiko for lymfom og leukemi hos revmatoid artrittpasienter med mangeårig, svært aktiv inflammatorisk sykdom, noe som kompliserer estimering av risiko.

Sjeldne tilfeller av hepatosplenisk T‑cellelymfom (HSTCL) har vært rapportert etter markedsføring hos pasienter behandlet med andre TNF‑hemmende stoffer (se pkt. 4.8). Denne sjeldne typen T‑celle‑lymfom har et svært aggressivt sykdomsforløp og er vanligvis dødelig. Flertallet av disse tilfellene har forekommet hos tenåringer og unge voksne menn som nesten alle har fått samtidig behandling med azatioprin (AZA) eller 6‑merkaptopurin (6‑MP) for inflammatorisk tarmsykdom. Den potensielle risikoen ved kombinasjon av AZA eller 6‑MP og golimumab bør overveies nøye. En risiko for utvikling av hepatosplenisk T‑cellelymfom hos pasienter behandlet med TNF‑hemmere kan ikke utelukkes.

*Maligniteter, andre enn lymfomer*

I de kontrollerte delene av de kliniske fase IIb- og fase III-studiene med Simponi hos pasienter med RA, PsA, AS og UC, var forekomsten av andre maligniteter enn lymfomer (ekskludert ikke‑melanom hudkreft) sammenlignbar mellom golimumab‑ og kontrollgruppene.

*Kolondysplasi/karsinom*

Det er ikke kjent om behandling med golimumab påvirker risikoen for å utvikle dysplasi eller koloncancer. Alle pasienter med ulcerøs kolitt som har økt risiko for dysplasi eller kolonkarsinom (f.eks. pasienter med langvarig ulcerøs kolitt eller primær skleroserende gallegangsbetennelse) eller som tidligere har hatt dysplasi eller kolonkarsinom bør screenes for dysplasi med jevne mellomrom før behandling og under sykdomsforløpet. Denne evalueringen bør inkludere koloskopi og biopsier i henhold til lokale anbefalinger. Hos pasienter med nylig diagnostisert dysplasi som behandles med golimumab, bør fordeler og risiko for den individuelle pasient gjennomgås nøye og det bør overveies om behandlingen skal fortsette.

I en eksplorativ klinisk studie som evaluerte bruken av golimumab hos pasienter med alvorlig, vedvarende astma, ble det rapportert flere maligniteter hos pasienter behandlet med golimumab enn hos kontrollpasientene (se pkt. 4.8). Betydningen av disse funnene er ikke kjent.

I en eksplorativ klinisk studie som evaluerte bruken av en annen TNF‑hemmer, infliksimab, hos pasienter med moderat til alvorlig kronisk obstruktiv lungesykdom (KOLS) ble flere maligniteter, for det meste i lunger eller hode og hals, rapportert hos pasienter behandlet med infliksimab enn hos kontrollpasientene. Alle pasientene hadde en historie med omfattende røyking. På grunnlag av dette bør forsiktighet utvises i behandlingen av KOLS‑pasienter med enhver TNF‑hemmer. Dette gjelder også hos pasienter med en økt risiko for maligniteter som skyldes omfattende røyking.

*Hudkreft*

Melanom og merkelcellekarsinom er blitt rapportert hos pasienter behandlet med TNF‑hemmere, inkludert golimumab (se pkt. 4.8). Regelmessig hudundersøkelse er anbefalt, spesielt for pasienter som har risikofaktorer for hudkreft.

Hjertesvikt

Tilfeller av forverret hjertesvikt og ny begynnende hjertesvikt er rapportert ved bruk av TNF‑hemmere, inkludert golimumab. Noen tilfeller hadde dødelig utfall. I en klinisk studie med en annen TNF‑hemmer ble det observert forverring av hjertesvikt og økt dødelighet som skyldtes hjertesvikt. Golimumab er ikke undersøkt hos pasienter med hjertesvikt. Golimumab bør brukes med forsiktighet hos pasienter med mild hjertesvikt (NYHA klasse I/II). Pasienter bør overvåkes nøye, og behandling med golimumab skal seponeres hos pasienter som utvikler nye eller forverrede symptomer på hjertesvikt (se pkt. 4.3).

Nevrologiske tilstander

Bruk av TNF‑hemmere, inkludert golimumab, har vært forbundet med tilfeller av debut eller forverring av kliniske symptomer og/eller radiografiske tegn på demyeliniserende lidelser i sentralnervesystemet, inkludert multippel sklerose og perifere demyeliniserende lidelser. Hos pasienter med allerede eksisterende eller nylig debut av demyeliniserende lidelser, skal nytte og risiko ved TNF‑hemmende behandling vurderes nøye før oppstart av golimumabbehandling. Seponering av golimumab skal vurderes dersom noen av disse lidelsene utvikles (se pkt. 4.8).

Kirurgi

Det foreligger begrenset sikkerhetserfaring fra kirurgi, inkludert artroplastikk, hos pasienter behandlet med golimumab. Den lange halveringstiden bør tas i betraktning dersom kirurgi er planlagt. En pasient som trenger kirurgi under behandling med golimumab, bør overvåkes nøye for infeksjoner, og passende tiltak bør iverksettes.

Immunsuppresjon

Det foreligger en mulighet for at TNF‑hemmende legemidler, inkludert golimumab, påvirker vertsforsvaret mot infeksjoner og maligniteter siden TNF medierer inflammasjon og modulerer den cellulære immunresponsen.

Autoimmune prosesser

Det relative underskuddet av TNFα forårsaket av anti‑TNF-behandling kan utløse en autoimmuniserings­prosess. Dersom en pasient utvikler symptomer som indikerer et lupuslignende syndrom etter behandling med golimumab og pasienten utvikler antistoffer mot dobbelttrådet DNA, må behandling med golimumab avsluttes (se pkt. 4.8).

Hematologiske reaksjoner

Det har blitt rapportert pancytopeni, leukopeni, nøytropeni, agranulocytose, aplastisk anemi og trombocytopeni hos pasienter behandlet med TNF‑hemmere, inkludert golimumab. Alle pasienter bør anbefales å søke øyeblikkelig medisinsk hjelp dersom de utvikler tegn og symptomer på bloddyskrasier (f. eks. vedvarende feber, blåmerker, blødning, blekhet). Hos pasienter med bekreftete signifikante hematologiske unormaliteter skal seponering av golimumab vurderes.

Samtidig bruk av TNF‑hemmere og anakinra

Alvorlige infeksjoner og nøytropeni er sett i kliniske studier med samtidig bruk av anakinra og en annen TNF‑hemmer, etanercept, uten noen ytterligere klinisk nytte. På grunn av typen bivirkninger sett ved denne kombinasjonsbehandlingen, er det grunn til å anta at lignende toksisitet kan oppstå ved å kombinere anakinra med andre TNF‑hemmere. Kombinasjonen av golimumab og anakinra anbefales ikke.

Samtidig bruk av TNF‑hemmere og abatacept

I kliniske studier har samtidig bruk av TNF‑hemmere og abatacept blitt assosiert med en økt risiko for infeksjoner, inkludert alvorlige infeksjoner, sammenlignet med TNF‑hemmere alene uten økt klinisk nytte. Kombinasjon av golimumab og abatacept anbefales ikke.

Samtidig behandling med andre biologiske legemidler

Det er begrenset informasjon om samtidig bruk av golimumab med andre biologiske legemidler som brukes til å behandle de samme sykdommene som golimumab. Samtidig bruk av golimumab og disse biologiske legemidlene anbefales ikke på grunn av muligheten for økt risiko for infeksjoner, og andre potentielle farmakologiske interaksjoner.

Bytte mellom biologiske DMARDs

Forsiktighet bør utvises og pasienter skal fortsatt monitoreres ved bytte fra en biologisk behandling til en annen, ettersom overlappende biologisk aktivitet kan videre øke risikoen for bivirkninger, inkludert infeksjon.

Vaksinering/behandling med infeksiøse agenser

Pasienter som behandles med golimumab kan vaksineres, men ikke med levende vaksiner (se pkt. 4.5 og 4.6). Det foreligger begrenset mengde data for respons på vaksinasjon med levende vaksiner eller på den sekundære overføringen av infeksjon med levende vaksiner hos pasienter som får anti‑TNF-behandling. Bruk av levende vaksiner kan resultere i kliniske infeksjoner, inkludert systemiske infeksjoner.

Behandling med infeksiøse agenser som levende, svekkete bakterier (f. eks. instillasjon av tuberkulosevaksine i urinblære til behandlig av kreft) kan resultere i kliniske infeksjoner, inkludert systemiske infeksjoner. Behandling med infeksiøse agenser samtidig med golimumabbehandling er ikke anbefalt.

Allergiske reaksjoner

Etter markedsføring er det rapportert alvorlige systemiske hypersensitivitetsreaksjoner (inkludert anafylaktisk reaksjon) etter administrering av golimumab. Noen av disse reaksjonene har oppstått etter første administrering av golimumab. Dersom en anafylaktisk reaksjon eller annen alvorlig allergisk reaksjon oppstår, skal golimumab seponeres umiddelbart og nødvendig behandling igangsettes.

*Lateksoverfølsomhet*

Beskyttelseshetten på den ferdigfylte pennen eller den ferdigfylte sprøyten er framstilt av tørr naturgummi som inneholder lateks og kan forårsake allergiske reaksjoner hos individer som er overfølsomme for lateks.

Spesielle populasjoner

*Eldre (≥ 65 år)*

I RA, PsA, AS og UC fase III‑studiene ble det ikke funnet forskjeller i bivirkninger totalt sett, alvorlige bivirkninger eller alvorlige infeksjoner hos pasienter som var 65 år eller eldre som fikk golimumab, sammenlignet med yngre pasienter. Forsiktighet bør utvises ved behandling av eldre og man skal være spesielt oppmerksom på infeksjoner. Det var ingen pasienter som var 45 år eller eldre i nr-Axial SpA-studien.

*Nedsatt nyre‑ og leverfunksjon*

Spesifikke studier med golimumab er ikke utført hos pasienter med nedsatt nyre‑ eller leverfunksjon. Golimumab bør brukes med forsiktighet hos pasienter med nedsatt leverfunksjon (se pkt. 4.2).

*Pediatrisk populasjon*

Vaksinering

Det er anbefalt, hvis mulig, at pediatriske pasienter før oppstart av behandling med golimumab får alle relevante vaksiner i henhold til gjeldende retningslinjer for vaksinering (se Vaksinering/behandling med infeksiøse agenser ovenfor).

Hjelpestoffer

Simponi inneholder sorbitol (E420). Hos pasienter med sjeldne, arvelige problemer med fruktose­intoleranse skal tilleggseffekt av samtidig administrerte legemidler som inneholder sorbitol (eller fruktose) og inntak av sorbitol (eller fruktose) gjennom dietten tas i betrakning (se pkt. 2).

Risiko for medisineringsfeil

Simponi finnes i styrkene 50 mg og 100 mg til subkutan administrering. Det er viktig at riktig styrke brukes til å gi riktig dose som beskrevet under dosering (se pkt. 4.2). Forsiktighet bør utvises slik at pasientene ikke blir under‑ eller overdosert.

**4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon**

Ingen interaksjonsstudier har blitt utført.

Samtidig bruk med andre biologiske legemidler

Kombinasjonen av golimumab med andre biologiske legemidler som brukes for å behandle samme sykdommer som golimumab, inkludert anakinra og abatacept er ikke anbefalt (se pkt. 4.4).

Levende vaksiner/behandling med infeksiøse agenser

Levende vaksiner bør ikke gis samtidig med golimumab (se pkt. 4.4 og 4.6).

Behandling med infeksiøse agenser samtidig med behandling med golimumab er ikke anbefalt (se pkt. 4.4).

Metotreksat

Selv om samtidig bruk med MTX resulterer i høyere bunnkonsentrasjoner av golimumab ved steady state hos pasienter med RA, PsA eller AS, er det ingen data som støtter behovet for dosejustering av verken golimumab eller MTX (se pkt. 5.2).

**4.6 Fertilitet, graviditet og amming**

Kvinner i fertil alder

Kvinner i fertil alder må bruke sikker prevensjon for å unngå graviditet under og i minst 6 måneder etter den siste behandlingen med golimumab.

Graviditet

Et moderat antall (omtrent 400) prospektive data hentet fra graviditeter eksponert for golimumab resulterte i fødsler med kjent utfall, inkludert 220 graviditeter eksponert under første trimester. I en populasjonsbasert studie fra Nord-Europa, som inkluderte 131 graviditeter (og 134 spedbarn), var 6/134 (4,5 %) hendelser alvorlig medfødte misdannelser etter eksponering for Simponi *in utero* vs. 599/10 823 (5,5 %) hendelser etter eksponering for ikke-biologisk systemisk behandling, sammenlignet med 4,6 % i den generelle studiepopulasjonen. Justert konfunderende odds ratio var henholdsvis OR 0,79 (95 % KI 0,35-1,81) for Simponi vs. ikke-biologisk systemisk behandling og OR 0,95 (95 % KI 0,42-2,16) for Simponi vs. den generelle studiepopulasjonen.

På grunn av den hemmende effekten på TNFkan administrering av golimumab under graviditet påvirke normale immunresponser hos den nyfødte. Dyrestudier indikerer ingen direkte eller indirekte skadelige effekter på svangerskapsforløp, embryo‑/fosterutvikling, fødsel eller postnatal utvikling (se pkt. 5.3). Tilgjengelig klinisk erfaring er begrenset. Golimumab skal kun brukes under graviditet dersom det foreligger et klart behov.

Golimumab passerer over i placenta. Etter behandling med et TNF‑hemmende monoklonalt antistoff under svangerskapet, har antistoffet vært påvist i serumet til spedbarn født av den behandlede kvinnen i opp til 6 måneder. Som følge av dette kan disse spedbarna ha en høyere risiko for infeksjon. Administrering av levende vaksiner til spedbarn som har vært eksponert for golimumab i livmoren er ikke anbefalt de første 6 månedene etter morens siste golimumabinjeksjon under svangerskapet (se pkt. 4.4 og 4.5).

Amming

Det er ikke kjent om golimumab skilles ut i morsmelk eller absorberes systemisk etter inntak. Det er vist at golimumab utskilles i brystmelk hos aper, og siden humane immunoglobuliner skilles ut i melk skal ikke kvinner amme under, og i minst 6 måneder etter den siste behandlingen med golimumab.

Fertilitet

Det er ikke utført dyrestudier på fertilitet for golimumab. En fertilitetsstudie i mus, der det ble brukt et analogt antistoff som selektivt hemmer den funksjonelle aktiviteten til TNFα hos mus, viste ingen relevante effekter på fertilitet (se pkt. 5.3).

**4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner**

Simponi har liten påvirkning på evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner. Svimmelhet kan likevel forekomme etter administrering av Simponi (se pkt. 4.8).

**4.8 Bivirkninger**

Sammendrag av sikkerhetsprofilen

I den kontrollerte perioden av de pivotale studiene på RA, PsA, AS, nr-Axial SpA og UC, var øvre luftveisinfeksjon den vanligst rapporterte bivirkningen hos 12,6% av golimumabbehandlede pasienter sammenlignet med 11,0% hos kontrollpasienter. De mest alvorlige bivirkningene som er rapportert for golimumab omfatter alvorlige infeksjoner (inkludert sepsis, lungebetennelse, tuberkulose, invasive sopp‑ og opportunistiske infeksjoner), demyeliniserende lidelser, hepatitt B‑reaktivering, hjertesvikt, autoimmune prosesser (lupuslignende syndrom), hematologiske reaksjoner, alvorlig systemisk overfølsomhet (inkludert anafylaktisk reaksjon), vaskulitt, lymfom og leukemi (se pkt. 4.4).

Bivirkningstabell

Bivirkninger observert i kliniske studier og rapportert fra bruk etter markedsføring over hele verden er oppført i tabell 1. Innen hvert organklassesystem er bivirkninger oppført etter frekvens ved bruk av følgende kategorier: svært vanlige (≥ 1/10), vanlige (≥ 1/100 til < 1/10), mindre vanlige (≥ 1/1000 til > 1/100), sjeldne (≥ 1/10 000 til < 1/1000), svært sjeldne (< 1/10 000), ikke kjent (kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data). Innen hver frekvensgruppe presenteres bivirkninger med avtagende alvorlighet.

**Tabell 1**

**Bivirkningstabell**

|  |  |
| --- | --- |
| Infeksiøse og parasittære sykdommer |  |
| Svært vanlige: | Øvre luftveisinfeksjon (nasofaryngitt, faryngitt, laryngitt og rhinitt) |
| Vanlige: | Bakterieinfeksjoner (f.eks. cellulitt), nedre luftveisinfeksjon (f.eks. pneumoni), virusinfeksjoner (f. eks. influensa og herpes), bronkitt, sinusitt, overfladiske soppinfeksjoner, abscess |
| Mindre vanlige: | Sepsis inkludert septisk sjokk, pyelonefritt |
| Sjeldne: | Tuberkulose, opportunistiske infeksjoner (f.eks. invasive soppinfeksjoner [histoplasmose, koksidioidomykose, pneumocystose], bakteriell, atypisk mykobakteriell infeksjon og protozoiske), hepatitt B‑reaktivering, bakteriell artritt, infeksiøs bursitt |
| Godartede, ondartede og uspesifiserte svulster |  |
| Mindre vanlige: | Svulster (f.eks. hudkreft, plateepitelkarsinom og melanocyttnævus) |
| Sjeldne: | Lymfom, leukemi, melanom, merkelcellekarsinom |
| Ikke kjent: | Hepatosplenisk T‑cellelymfom\*, Kaposis sarkom |
| Sykdommer i blod og lymfatiske organer |  |
| Vanlige: | Leukopeni (inkludert nøytropeni),anemi |
| Mindre vanlige: | Trombocytopeni, pancytopeni |
| Sjeldne: | Aplastisk anemi, agranulocytose |
| Forstyrrelser i immunsystemet |  |
| Vanlige: | Allergiske reaksjoner (bronkospasme, hypersensitivitet, urtikaria) autoantistoff‑positiv |
| Sjeldne: | Alvorlige systemiske hypersensitivitetsreaksjoner (inkludert anafylaktisk reaksjon), vaskulitt (systemisk), sarkoidose |
| Endokrine sykdommer |  |
| Mindre vanlige: | Tyreoidforstyrrelse (f.eks. hypotyreoidisme, hypertyreoidisme og struma) |
| Stoffskifte‑ og ernæringsbetingede sykdommer |  |
| Mindre vanlige: | Økt blodglukose, økte lipider |
| Psykiatriske lidelser |  |
| Vanlige: | Depresjon, insomni |
| Nevrologiske sykdommer |  |
| Vanlige: | Svimmelhet, hodepine, parestesi |
| Mindre vanlige: | Balanseforstyrrelser |
| Sjeldne: | Demyeliniserende lidelser (sentrale og perifere), smaksforstyrrelse |
| Øyesykdommer |  |
| Mindre vanlige: | Synsforstyrrelser (f.eks. tåkesyn og svekket synsskarphet), konjuktivitt, allergi i øyet (f.eks. kløe og irritasjon) |
| Hjertesykdommer |  |
| Mindre vanlige: | Arytmi, iskemiske koronare arteriesykdommer |
| Sjeldne: | Hjertesvikt (nyoppstått eller forverret) |
| Karsykdommer |  |
| Vanlige: | Hypertensjon |
| Mindre vanlige: | Trombose (f.eks. dyp venetrombose eller aortatrombose), rødming |
| Sjeldne: | Raynauds fenomen |
| Sykdommer i respirasjonsorganer, thorax og mediastinum |  |
| Vanlige: | Astma og relaterte symptomer (f.eks. pipende pust og bronkial hyperaktivitet) |
| Mindre vanlige: | Interstitiell lungesykdom |
| Gastrointestinale sykdommer |  |
| Vanlige: | Dyspepsi, gastrointestinal smerte, buksmerte, kvalme gastrointestinale inflammatoriske sykdommer (f.eks. gastritt og kolitt), stomatitt |
| Mindre vanlige: | Forstoppelse, gastroøsofageal refluks |
| Sykdommer i lever og galleveier |  |
| Vanlige: | Økt alaninaminotransferase (ALAT), økt aspartataminotransferase (ASAT) |
| Mindre vanlige: | Gallestein, leversykdommer |
| Hud‑ og underhudssykdommer |  |
| Vanlige: | Kløe, utslett, alopesi, dermatitt |
| Mindre vanlige: | Bulløse hudreaksjoner, psoriasis (nyoppstått eller forverring av eksisterende psoriasis, palmar/plantar og pustuløs), urtikaria |
| Sjeldne: | Likenoide reaksjoner, hudavflassing, vaskulitt (kutan) |
| Ikke kjent: | Forverring av symptomer på dermatomyositt |
| Sykdommer i muskler, bindevev og skjelett |  |
| Sjeldne: | Lupuslignende syndrom |
| Sykdommer i nyre og urinveier |  |
| Sjeldne: | Sykdommer i urinblære, nyresykdommer |
| Lidelser i kjønnsorganer og brystsykdommer |  |
| Mindre vanlige: | Brystsykdommer, menstruasjonsforstyrrelser |
| Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet |  |
| Vanlige: | Feber, asteni, reaksjon på injeksjonsstedet (f.eks. erytem på injeksjonsstedet, urtikaria, indurasjon, smerte, blåmerker, pruritus, irritasjon og parestesi), ubehag i brystet |
| Sjeldne: | Svekket tilheling |
| Skader, forgiftninger og komplikasjoner ved medisinske prosedyrer |  |
| Vanlige: | Benfrakturer |
| \* Observert med andre TNF‑hemmere. | |

I hele dette avsnittet er median oppfølgingsperiode (omtrent 4 år) som regel gjeldende for all bruk av golimumab. Der bruken av golimumab er beskrevet per dose, varierer median oppfølgingsperiode (omtrent 2 år for 50 mg dose, omtrent 3 år for 100 mg dose) fordi pasienter kan ha byttet mellom dosene.

Beskrivelse av utvalgte bivirkninger

*Infeksjoner*

I den kontrollerte perioden av pivotale studier, var øvre luftveisinfeksjon den mest vanlig rapporterte bivirkningen hos12,6% av golimumabbehandlede pasienter (forekomst pr. 100 pasientår: 60,8; 95% konfidensintervall, KI: 55,0, 67,1) sammenlignet med 11,0% hos kontrollpasienter (forekomst pr. 100 pasientår: 54,5; 95% KI: 46,1, 64,0). I kontrollerte og ikke‑kontrollerte deler av studiene med en median oppfølgingsperiode på ca. 4 år var forekomsten av øvre luftveisinfeksjoner per 100 pasientår 34,9 hendelser; 95% KI: 33,8, 36,0 hos pasienter behandlet med golimumab.

Infeksjoner ble observert hos 23,0% av golimumabbehandlede pasienter (forekomst per 100 pasientår: 132,0; 95% KI: 123,3, 141,1) sammenlignet med 20,2% av kontrollpasienter (forekomst per 100 pasientår: 122,3; 95% KI: 109,5, 136,2) i den kontrollerte perioden av de pivotale studiene. I kontrollerte og ikke‑kontrollerte deler av studiene med en median oppfølgingsperiode på ca. 4 år var forekomsten av infeksjoner per 100 pasientår 81,1 hendelser; 95% KI: 79,5, 82,8 hos pasienter behandlet med golimumab.

I den kontrollerte perioden av RA-, PsA-, AS- og nr-Axial SpA-studiene, ble det observert alvorlige infeksjoner hos 1,2% av golimumabbehandlede pasienter og hos 1,2% av kontrollpasientene. Forekomsten av alvorlige infeksjoner per 100 pasientår med oppfølging i den kontrollerte perioden av RA-, PsA-, AS- og nr-Axial SpA-studiene var 7,3; 95% KI: 4,6, 11,1 hos pasienter i gruppen behandlet med 100 mg golimumab. For gruppen behandlet med 50 mg golimumab: 2,9; 95% KI: 1,2, 6,0. For placebogruppen: 3,6; 95% KI: 1,5, 7,0. I den kontrollerte perioden av UC-studier på golimumabinduksjon, ble alvorlige infeksjoner observert hos 0,8% av pasientene behandlet med golimumab sammenlignet med 1,5% av pasientene i kontrollgruppen. Alvorlige infeksjoner observert hos pasienter som fikk golimumab inkluderte tuberkulose, bakterielle infeksjoner, inkludert sepsis og pneumoni, invasive soppinfeksjoner og andre opportunistiske infeksjoner. Noen av disse infeksjonene har hatt dødelig utfall. I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte delene av de pivotale studiene med en median oppfølgingsperiode på opptil 3 år var det en høyere forekomst av alvorlige infeksjoner, inkludert opportunistiske infeksjoner og tuberkulose hos pasienter som fikk 100 mg golimumab sammenlignet med pasienter som fikk 50 mg golimumab. Forekomsten per 100 pasientår for alle alvorlige infeksjoner var 4,1; 95% KI: 3,6, 4,5 hos pasienter som fikk 100 mg golimumab. For pasienter som fikk 50 mg golimumab: 2,5; 95% KI: 2,0, 3,1.

*Maligniteter*

*Lymfomer*

Forekomsten av lymfomer hos golimumabbehandlede pasienter i de pivotale studiene var høyere enn forventet i den generelle befolkningen. I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte delene av disse studiene med en median oppfølgingsperiode på opptil 3 år, ble det sett en høyere forekomst av lymfom hos pasientene som fikk 100 mg golimumab sammenlignet med pasientene som fikk 50 mg golimumab. Lymfomer ble diagnostisert hos 11 pasienter (1 i gruppen som fikk 50 mg golimumab og 10 i gruppen som fikk 100 mg golimumab) med en forekomst (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår på henholdsvis 0,03 (0,00, 0,15) og 0,13 (0,06, 0,24) hendelser med henholdsvis golimumab 50 mg og 100 mg, og 0,00 (0,00, 0,57) hendelser for placebo. Majoriteten av tilfellene med lymfom oppstod i GO‑AFTER‑studien som inkluderte pasienter som tidligere hadde blitt eksponert for TNF‑hemmere, og som hadde hatt lengre sykdomsforløp og mer refraktær sykdom (se pkt. 4.4).

*Maligniteter, andre enn lymfomer*

Forekomsten av ikke‑lymfomatøse maligniteter (ekskludert ikke‑melanom hudkreft) var sammenlignbar i golimumab- og kontrollgruppene i de kontrollerte periodene av de pivotale studiene og gjennom ca. 4 års oppfølging. Gjennom ca. 4 års oppfølging var forekomsten av ikke‑lymfomatøse maligniteter (ekskludert ikke‑melanom hudkreft) sammenlignbar med den generelle befolkningen.

I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av pivotale studier med en median oppfølgingsperiode på opptil 3 år ble ikke‑melanom hudkreft diagnostisert hos 5 pasienter behandlet med placebo, 10 pasienter behandlet med 50 mg golimumab og 31 pasienter behandlet med 100 mg golimumab med en forekomst (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår på 0,36 (0,26, 0,49) for kombinert golimumab og 0,87 (0,28, 2,04) for placebo.

I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av pivotale studier med en median oppfølgingsperiode på opptil 3 år, ble maligniteter utenom melanom, ikke‑melanom hudkreft og lymfomer diagnostisert hos 5 pasienter behandlet med placebo, 21 pasienter behandlet med 50 mg golimumab og 34 pasienter behandlet med 100 mg golimumab med en forekomst (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår på 0,48 (0,36, 0,62) for kombinert golimumab og 0,87 (0,28, 2,04) for placebo (se pkt. 4.4).

*Tilfeller rapportert i kliniske studier ved astma*

I en eksplorativ klinisk studie fikk pasienter med alvorlig, vedvarende astma en støtdose med golimumab (150% av tildelt behandlingsdose) subkutant i uke 0 fulgt av golimumab 200 mg, golimumab 100 mg eller golimumab 50 mg subkutant hver 4. uke gjennom uke 52. Det ble rapportert åtte maligniteter i den kombinerte gruppen som fikk behandling med golimumab (n = 230) og ingen i gruppen som fikk behandling med placebo (n = 79). Lymfom ble rapportert hos 1 pasient, ikke‑melanom hudkreft hos 2 pasienter og andre maligniteter hos 5 pasienter. Det var ingen spesifikk opphopning av noen type av maligniteter.

I den placebokontrollerte delen av studien var forekomsten (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår av alle maligniteter i golimumabgruppen på 3,19 (1,38, 6,28). I denne studien var forekomsten (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår blant golimumabbehandlede pasienter på 0,40 (0,01, 2,20) for lymfomer, 0,79 (0,10, 2,86) for ikke‑melanom hudkreft og 1,99 (0,64, 4,63) for andre maligniteter. For placebopasienter var forekomsten (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår for disse malignitetene på 0,00 (0,00, 2,94). Betydningen av disse funnene er ikke kjent.

*Nevrologiske hendelser*

I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av de pivotale studiene, med en gjennomsnittlig oppfølgingsperiode på opptil 3 år, var den observerte hyppigheten av demyelinisering høyere hos pasienter som fikk 100 mg golimumab sammenlignet med pasienter som fikk 50 mg golimumab (se pkt. 4.4).

*Forhøyede leverenzymer*

I den kontrollerte perioden av de pivotale RA- og PsA-studiene ble milde ALAT‑forhøyelser (> 1 og < 3 x øvre grense av normalt (ULN)) rapportert i lignende grad hos golimumab‑ og kontrollpasientene i RA‑ og PsA‑studiene (22,1% til 27,4% av pasientene), mens i AS‑ og nr-Axial SpA-studiene hadde flere golimumabbehandlede pasienter (26,9%) enn kontrollpasienter (10,6%) milde ALAT‑forhøyelser. I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av de pivotale RA- og PsA-studiene med en median oppfølgingsperiode på ca. 5 år, var forekomsten av milde ALAT‑forhøyelser den samme hos golimumabbehandlede pasienter og kontrollpasienter i RA‑ og PsA‑studiene. I den kontrollerte perioden av de pivotale UC‑studiene på golimumabinduksjon, forekom milde ALAT‑forhøyelser (> 1 og < 3 x ULN) i samme omfang hos golimumabbehandlede pasienter som hos kontrollpasienter (henholdsvis 8,0% til 6,9%). I kontrollerte og ikke‑kontrollerte perioder av de pivotale UC-studiene med en median oppfølgingsperiode på omtrent 2 år, var andelen pasienter med milde ALAT‑forhøyelser 24,7% hos pasienter som fikk golimumab under vedlikeholdsdelen av UC‑studien.

I den kontrollerte perioden av de pivotale RA‑ og AS‑studiene, var ALAT-forhøyelser på ≥ 5 x ULN mindre vanlig og ble sett hos flere golimumabbehandlede pasienter (0,4% til 0,9%) enn hos kontrollpasientene (0,0%). Denne trenden ble ikke observert i PsA‑populasjonen. I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av de pivotale RA-, PsA- og AS-studiene med en median oppfølgingsperiode på 5 år, var forekomsten av ALAT-forhøyelser på ≥ 5 x ULN den samme hos både golimumabbehandlede pasienter og kontrollpasienter. Generelt sett var disse forhøyelsene asymptomatiske, og abnormalitetene avtok eller forsvant både ved fortsettelse eller seponering av golimumabbehandling eller modifisering av samtidige legemidler. Ingen tilfeller ble rapportert i de kontrollerte og ikke-kontrollerte periodene av nr-Axial SpA-studien (opptil 1 år). I de kontrollerte periodene av de pivotale UC‑studiene med golimumabinduksjon, forekom ALAT‑forhøyelser på ≥ 5 x ULN i samme omfang hos golimumabbehandlede pasienter som hos placebobehandlede pasienter (henholdsvis 0,3% til 1,0%). I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av de pivotale UC‑studiene med en median oppfølgingsperiode på omtrent 2 år, var andelen pasienter med ALAT‑forhøyelser ≥ 5 x ULN 0,8% hos pasienter som fikk golimumab under vedlikeholdsdelen av UC‑studien.

Innenfor de pivotale studiene av RA, PsA, AS og nr-Axial SpA utviklet én pasient i en RA-studie behandlet med golimumab, med allerede eksisterende leverabnormaliteter og annen samtidig medisinering som mulige bidragsfaktorer, en ikke‑infeksiøs fatal hepatitt med gulsott. Golimumab sin rolle som medvirkende eller forverrende faktor kan ikke utelukkes.

*Reaksjoner på injeksjonsstedet*

I de kontrollerte periodene av pivotale studier fikk 5,4% av de golimumab­behandlede pasientene reaksjoner på injeksjonsstedet, sammenlignet med 2,0% av kontrollpasientene. Tilstedeværelse av antistoffer mot golimumab kan øke risikoen for reaksjoner på injeksjonsstedet. Flertallet av reaksjonene på injeksjonsstedet var milde til moderate, og den vanligste manifestasjonen var erytem på injeksjonsstedet. Generelt sett var det ikke nødvendig å seponere legemidlet som følge av reaksjoner på injeksjonsstedet.

I kontrollerte fase IIb- og/eller III-studier på RA, PsA, AS, nr-Axial SpA, alvorlig vedvarende astma og fase II/III-studier på UC, utviklet ingen pasienter behandlet med golimumab anafylaktiske reaksjoner.

*Autoimmune antistoffer*

I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av pivotale studier gjennom ett års oppfølging, var 3,5% av de golimumab­behandlede og 2,3% av kontrollpasientene nyoppdagede ANA‑positive (med titer på 1:160 eller høyere). Forekomsten av antistoffer mot dsDNA ved ett års oppfølging av pasienter som var anti‑dsDNA‑negative ved baseline var 1,1%.

*Pediatrisk populasjon*

*Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt*

Sikkerheten til golimumab har blitt studert i en fase III-studie hos 173 pJIA-pasienter i alderen 2 til 17 år. Gjennomsnittlig oppfølgingsperiode var omtrent 2 år. I denne studien var typen og frekvensen av rapporterte bivirkninger generelt tilsvarende de som er sett i RA-studier hos voksne.

Melding av mistenkte bivirkninger

Melding av mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet er viktig. Det gjør det mulig å overvåke forholdet mellom nytte og risiko for legemidlet kontinuerlig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via det nasjonale meldesystemet som beskrevet i [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

**4.9 Overdosering**

Enkeltdoser på opptil 10 mg/kg ble gitt intravenøst i en klinisk studie uten dosebegrensende toksisitet. I tilfelle en overdose, anbefales det at pasienten overvåkes for tegn eller symptomer på bivirkninger og at en egnet symptomatisk behandling iverksettes umiddelbart.

**5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

**5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Farmakoterapeutisk gruppe: Immunsuppressive midler, tumornekrosefaktor alfa (TNFα)-hemmere, ATC‑kode: L04A B06

Virkningsmekanisme

Golimumab er et humant monoklonalt antistoff som danner stabile komplekser med høy affinitet til både løselige og transmembrane bioaktive former av humant TNFα, som forhindrer binding av TNFα til dens reseptorer.

Farmokodynamiske egenskaper

Bindingen av human TNF med golimumab har vist seg å nøytralisere TNFα ‑indusert uttrykkelse på celleoverflaten av adhesjonsmolekylene E‑selektin, VCAM‑1 (vascular cell adhesion molecule‑1) og ICAM‑1 (intercellular adhesion molecule‑1) av humane endotelceller. *In vitro* ble TNF‑indusert utskillelse av interleukin‑6 (IL‑6), IL‑8 og GM‑CSF (granulocyttmakrofagkolonistimulerende faktor) fra humane endotelceller også hemmet av golimumab.

Forbedrede nivåer av C‑reaktivt protein (CRP) ble observert i forhold til placebogrupper, og behandling med Simponi resulterte i signifikante reduksjoner av serumnivåer av IL‑6, ICAM‑1, MMP‑3 (matriks metalloproteinase‑3) og VEGF (vaskulær endotelial vekstfaktor) i forhold til baseline sammenlignet med kontrollbehandling. I tillegg ble nivåene av TNFα redusert hos RA‑ og AS‑pasienter, og nivåene av IL‑8 ble redusert hos PsA‑pasienter. Disse endringene kunne observeres ved første evaluering (uke 4) etter den første Simponidosen og ble generelt opprettholdt gjennom uke 24.

Klinisk effekt

*Revmatoid artritt*

Effekten til Simponi ble vist i tre randomiserte, dobbeltblindede, placebokontrollerte multisenterstudier med over 1500 pasienter ≥ 18 år med moderat til alvorlig, aktiv RA, diagnostisert i henhold til kriterier fra American College of Rheumatology (ACR) i minst 3 måneder før screening. Pasientene hadde minst 4 hovne og 4 ømme ledd. Simponi eller placebo ble gitt subkutant hver 4. uke.

GO‑FORWARD evaluerte 444 pasienter som hadde aktiv RA tross en stabil dose på minst 15 mg/uke med MTX og som ikke tidligere hadde vært behandlet med en TNF‑hemmer. Pasientene ble randomisert til å få placebo + MTX, Simponi 50 mg + MTX, Simponi 100 mg + MTX eller Simponi 100 mg + placebo. Pasientene som fikk placebo + MTX ble overført til Simponi 50 mg + MTX etter uke 24. Ved uke 52 gikk pasientene over i en åpen langtidsforlengelse av studien.

GO‑AFTER evaluerte 445 pasienter som tidligere var behandlet med en eller flere av TNF‑hemmerne adalimumab, etanercept eller infliksimab. Pasientene ble randomisert til å få placebo, Simponi 50 mg eller Simponi 100 mg. Pasientene kunne fortsette behandlingen med DMARD tilleggsmedisinering av MTX, sulfasalazin, og/eller hydroksyklorokin gjennom studien. De angitte grunnene til å avslutte tidligere anti‑TNF-behandling var manglende effekt (58%), intoleranse (13%) og/eller andre grunner ikke relatert til sikkerhet eller effekt (29%, for det meste av økonomiske årsaker).

GO‑BEFORE evaluerte 637 pasienter som hadde aktiv RA, som var MTX‑naïve og som ikke tidligere hadde blitt behandlet med en TNF‑hemmer. Pasientene ble randomisert til å få placebo + MTX, Simponi 50 mg + MTX, Simponi 100 mg + MTX eller Simponi 100 mg + placebo. Ved uke 52 gikk pasientene over i en åpen langtidsforlengelse av studien hvor pasienter som fikk placebo + MTX og som hadde minst 1 ømt eller hovent ledd ble byttet til Simponi 50 mg + MTX.

I GO‑FORWARD var de (ko‑)primære endepunktene den prosentdelen av pasienter som oppnådde en ACR 20‑respons ved uke 14 og bedring fra baseline i «Health Assessment Questionnaire» (HAQ) ved uke 24. I GO‑AFTER var det primære endepunktet prosentandelen pasienter som oppnådde en ACR 20‑respons ved uke 14. I GO‑BEFORE var de andre ko‑primære endepunktene prosentandelen pasienter som oppnådde en ACR 50‑respons ved uke 24 og endringen fra baseline med van der Heijde‑modifisert Sharp (vdH‑S) score ved uke 52. I tillegg til det/de primære endepunkt(ene), ble betydningen av Simponibehandling på tegn og symptomer på artritt, radiografisk respons, fysisk funksjon og helserelatert livskvalitet undersøkt.

Generelt sett ble det ikke funnet klinisk betydningsfulle forskjeller i effektmålene mellom Simponi 50 mg og 100 mg doseregime med tilleggsbehandling med MTX, gjennom uke 104 i GO‑FORWARD og GO‑BEFORE, og gjennom uke 24 i GO‑AFTER. I hver av RA-studiene, ifølge studiedesignen, kan pasienter i langtidsforlengelsen av studien ha byttet mellom dosene 50 mg og 100 mg av Simponi etter avtale med ansvarlig lege.

*Tegn og symptomer*

ACR nøkkelfunn for Simponi 50 mg dosering ved uke 14, 24 og 52 for GO‑FORWARD, GO‑AFTER og GO‑BEFORE er vist i tabell 2 og er beskrevet nedenfor. Responser ble observert ved første evaluering (uke 4) etter den første Simponidosen.

Av 89 pasienter som var randomiserte til Simponi 50 mg + MTX i GO‑FORWARD, var 48 fremdeles på behandling ved uke 104. Av disse hadde 40, 33 og 24 pasienter henholdsvis ACR 20/50/70‑respons ved uke 104. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi observerte man samme nivå for ACR 20/50/70-respons fra uke 104 til og med uke 256.

I GO‑AFTER var prosentandelen av pasienter som oppnådde en ACR 20‑respons høyere for pasienter som fikk Simponi enn for pasienter som fikk placebo uavhengig av den rapporterte årsaken til seponering av en eller flere tidligere anti‑TNF‑behandlinger.

**Tabell 2**

**De viktigste effektresultatene fra de kontrollerte delene av GO‑FORWARD, GO‑AFTER og GO‑BEFORE.**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | GO‑FORWARD  Aktiv RA tross MTX | | GO‑AFTER  Aktiv RA, tidligere behandlet med en eller flere TNF‑hemmere | | GO‑BEFORE  Aktiv RA, MTX‑naïve | |
| Placebo  +  MTX | Simponi  50 mg  +  MTX | Placebo | Simponi  50 mg | Placebo  +  MTX | Simponi  50 mg  +  MTX |
| na | 133 | 89 | 150 | 147 | 160 | 159 |
| **Respondere, % av antall pasienter** | | | | | | |
| **ACR 20** | | | | | | |
| Uke 14 | **33%** | **55%\*** | **18%** | **35%\*** | NA | NA |
| Uke 24 | 28% | 60%\* | 16% | 31% p = 0,002 | 49% | 62% |
| Uke 52 | NA | NA | NA | NA | 52% | 60% |
| **ACR 50** | | | | | | |
| Uke 14 | 10% | 35%\* | 7% | 15% p = 0,021 | NA | NA |
| Uke 24 | 14% | 37%\* | 4% | 16%\* | 29% | 40% |
| Uke 52 | NA | NA | NA | NA | 36% | 42% |
| **ACR 70** | | | | | | |
| Uke 14 | 4% | 14% p = 0,008 | 2% | 10% p = 0,005 | NA | NA |
| Uke 24 | 5% | 20%\* | 2% | 9% p = 0,009 | 16% | 24% |
| Uke 52 | NA | NA | NA | NA | 22% | 28% |
| a n gjenspeiler randomiserte pasienter, faktisk antall pasienter som kunne evalueres for hvert endepunkt kan variere over ulike tidspunkt.  \* p ≤ 0,001  NA: Not Applicable | | | | | | |

I GO‑BEFORE var ikke den primære analysen for pasienter med moderat til alvorlig revmatoid artritt (kombinert Simponi 50 og 100 mg + MTX grupper versus MTX monoterapi for ACR 50) statistisk signifikant ved uke 24 (p = 0,053). I den generelle populasjonen var prosentandelen pasienter i Simponi 50 mg + MTX‑gruppen som oppnådde ACR‑respons ved uke 52 generelt høyere, men ikke signifikant forskjellig når sammenlignet med MTX monoterapi (se tabell 2). Tilleggsanalyser ble utført i undergrupper som var representative for den indiserte populasjonen pasienter med alvorlig, aktiv og progredierende RA. En generelt større effekt av Simponi 50 mg + MTX versus MTX monoterapi ble vist i de indiserte populasjonene sammenlignet med den generelle populasjonen.

I GO‑FORWARD og GO‑AFTER ble klinisk betydningsfulle og statistisk signifikante responser på «Disease Activity Scale‑28» (DAS28) observert på hvert av de forhåndsdefinerte tidspunktene ved uke 14 og uke 24 (p ≤ 0,001). Hos pasienter som fortsatte med Simponibehandling som de ble randomisert til ved studiestart, ble responser på DAS28 beholdt igjennom uke 104. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var responser på DAS28 tilsvarende fra uke 104 til og med uke 256.

I GO‑BEFORE ble den viktigste kliniske responsen, definert som vedlikehold av en ACR 70‑respons over en sammenhengende periode på 6 måneder, målt. Ved uke 52 hadde 15% av pasientene i Simponi 50 mg + MTX‑gruppen oppnådd en større klinisk respons sammenlignet med 7% av pasientene i placebo + MTX‑gruppen (p = 0,018). Av 159 pasienter som var randomisert til Simponi 50 mg + MTX‑gruppen var 96 fortsatt på denne behandlingen ved uke 104. Av disse hadde henholdsvis 85, 66 og 53 pasienter en ACR‑respons på 20/50/70 ved uke 104. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, observerte man samme nivå for ACR 20/50/70-respons fra uke 104 til og med uke 256.

*Radiografisk respons*

I GO‑BEFORE ble endringen fra baseline målt ved hjelp av vdH‑S score, en sammensatt score av strukturell skade som ved hjelp av radiografiske metoder måler antall og størrelser av ledderosjoner og graden av leddhuleforsnevring i hender/håndledd og føtter, brukt til å fastlegge graden av strukturell skade. De viktigste resultatene for Simponi 50 mg dose ved uke 52 er vist i tabell 3.

Antallet pasienter uten nye erosjoner eller endring fra baseline i total vdH‑S score ≤ 0 var signifikant høyere i behandlingsgruppen som fikk Simponi enn i kontrollgruppen (p = 0,003). De radiografiske effektene som ble observert ved uke 52 ble opprettholdt ut uke 104. Blant de pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var de radiografiske effektene liknende fra uke 104 til og med uke 256.

**Tabell 3**

**Radiografisk gjennomsnittlig (SD) endring fra baseline i total vdH‑S score ved uke 52 i den generelle populasjonen i GO‑BEFORE.**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Placebo + MTX** | **Simponi 50 mg + MTX** |
| na | **160** | **159** |
| **Total score** | | |
| Baseline | 19,7 (35,4) | 18,7 (32,4) |
| Endring fra baseline | 1,4 (4,6) | 0,7 (5,2)\* |
| **Erosjon score** | | |
| Baseline | 11,3 (18,6) | 10,8 (17,4) |
| Endring fra baseline | 0,7 (2,8) | 0,5 (2,1) |
| **JSN Score** | | |
| Baseline | 8,4 (17,8) | 7,9 (16,1) |
| Endring fra baseline | 0,6 (2,3) | 0,2 (2,0)\*\* |
| a n gjenspeiler randomiserte pasienter  \* p = 0,015  \*\* p = 0,044 | | |

*Fysisk funksjon og helserelatert livskvalitet*

Fysisk funksjon og funksjonshemming ble undersøkt som et eget endepunkt i GO‑FORWARD og GO‑AFTER ved hjelp av funksjonshemmingsindeksen fra HAQ DI. I disse studiene viste Simponi klinisk betydningsfull og statistisk signifikant bedring av HAQ DI fra baseline versus kontroll ved uke 24. Hos pasienter som fortsatte med Simponibehandling som de ble randomisert til ved studiestart, ble forbedringene i HAQ DI beholdt igjennom uke 104. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var forbedringen i HAQ DI tilsvarende fra uke 104 til og med uke 256.

I GO‑FORWARD ble det vist en klinisk betydningsfull og statistisk signifikant bedring i helserelatert livskvalitet målt med den fysiske komponentskåren av SF‑36 hos pasienter behandlet med Simponi versus placebo ved uke 24. Hos pasienter som fortsatte med Simponibehandling som de ble randomisert til ved studiestart, ble forbedringen av den fysiske komponenten av SF‑36 beholdt igjennom uke 104. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var forbedringen av den fysiske komponenten av SF‑36 liknende fra uke 104 til og med uke 256. I GO‑FORWARD og GO‑AFTER ble det observert signifikante forbedringer av fatigue målt med «Functional Assessment of Chronic Illness Therapy» (FACIT‑F).

*Psoriasisartritt*

Sikkerheten og effekten av Simponi ble evaluert i en randomisert, dobbeltblindet, placebokontrollert multisenterstudie (GO‑REVEAL) hos 405 voksne pasienter med aktiv PsA (≥ 3 hovne og ≥ 3 ømme ledd) tross bruk av ikke‑steroid antiinflammatorisk (NSAID)‑ eller DMARD‑behandling. Pasientene i denne studien hadde vært diagnostisert med PsA i minst 6 måneder og hadde minimum en mild psoriasis. Pasienter med de enkelte subtyper av psoriasisartritt ble rekruttert, inkludert polyartikulær artritt uten revmatiske knuter (43%), asymmetrisk perifer artritt (30%), distal interfalangealledd (DIP)-artritt (15%), spondylitt med perifer artritt (11%) og arthritis mutilans (1%). Tidligere behandling med en TNF‑hemmer var ikke tillatt. Simponi eller placebo ble gitt subkutant hver 4. uke. Pasientene ble randomisert til placebo, Simponi 50 mg eller Simponi 100 mg. Pasienter som fikk placebo ble overført til Simponi 50 mg etter uke 24. Pasientene gikk inn i en åpen langtidsforlengelse av studien ved uke 52.

Ca. 48% av pasientene fortsatte på stabile doser med metotreksat (≤ 25 mg/uke). De ko‑primære endepunktene var prosentandelen av pasientene som oppnådde ACR 20‑respons ved uke 14 og endringen fra baseline i total PsA modifisert vdH‑S score ved uke 24.

Generelt sett ble ingen klinisk betydningsfulle effektforskjeller vist mellom Simponi 50 mg og 100 mg doseringsregimene frem til uke 104. Ifølge studiedesignen kan pasientene i langtidsforlengelsen av studien ha byttet mellom Simponidoser på 50 mg og 100 mg etter avtale med ansvarlig lege.

*Tegn og symptomer*

Nøkkelresultater for 50 mg‑dosen ved uke 14 og 24 er beskrevet i tabell 4 nedenfor.

**Tabell 4**

**Nøkkelresultater angående effekt for GO‑REVEAL**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Placebo | Simponi  50 mg\* |
| na | 113 | 146 |
| **Respondere, % av antall pasienter** | | |
| **ACR 20** |  |  |
| Uke 14 | **9%** | **51%** |
| Uke 24 | 12% | 52% |
| **ACR 50** |  |  |
| Uke 14 | 2% | 30% |
| Uke 24 | 4% | 32% |
| **ACR 70** |  |  |
| Uke 14 | 1% | 12% |
| Uke 24 | 1% | 19% |
| **PASIb 75c** |  |  |
| Uke 14 | 3% | 40% |
| Uke 24 | 1% | 56% |
| \* p < 0,05 for alle sammenligninger;  a n gjenspeiler randomiserte pasienter; faktisk antall pasienter som kunne evalueres for hvert endepunkt kan variere over ulike tidspunkt.  b *Psoriasis Area and Severity Index*  cBasert på undergruppe av pasienter med ≥ 3% BSA omfang ved baseline, 79 pasienter (69,9%) i placebogruppen og 109 (74,3%) i Simponi 50 mg gruppen. | | |

Respons ble observert ved første evaluering etter den første Simponidosen (uke 4). Sammenlignbare ACR 20‑responser ved uke 14 ble observert hos pasienter med PsA subtypene polyartikulær artritt uten revmatiske knuter og asymmetrisk perifer artritt. Antall pasienter med andre PsA subtyper var for få til å tillate relevante vurderinger. Responser observert i de Simponibehandlede gruppene var sammenlignbare med hensyn til ingen eller samtidig bruk av MTX. Blant 146 pasienter som var randomisert til Simponi 50 mg fikk 70 pasienter fremdeles denne behandlingen ved uke 104. Av disse 70 pasientene hadde 64, 46 og 31 pasienter en ACR‑respons på henholdsvis 20/50/70. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, observerte man samme nivå for ACR 20/50/70-respons fra uke 104 til og med uke 256.

Statistisk signifikante responser i DAS28 ble også sett ved uke 14 og 24 (p < 0,05).

Ved uke 24 ble bedring i aktivitetsparametre for perifer sykdom assosiert med psoriasisartritt (f.eks. antall hovne ledd, antall smertefulle/ømme ledd, daktylitt og entesitt) observert hos de Simponibehandlede pasientene. Simponi bedret signifikant den fysiske funksjonen evaluert med HAQ DI, så vel som den helserelaterte livskvaliteten målt med den fysiske og mentale komponentskåren av SF‑36. DAS28 og HAQ DI responser ble opprettholdt igjennom uke 104 blant pasienter som fortsatte med den Simponibehandlingen de ble randomisert til ved behandlingsstart. Blant pasientene som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var respons på DAS28 og HAQ DI tilsvarende fra uke 104 til og med uke 256.

*Radiografisk respons*

Strukturell skade i både hender og føtter ble undersøkt radiografisk ved endringen fra baseline for vdH‑S score, modifisert for PsA med tillegg av distal interfalangeal (DIP)‑ledd i hånden.

Behandling med Simponi 50 mg reduserte progresjonsraten av perifer leddskade sammenlignet med placebobehandling ved uke 24, målt som endring fra baseline i total modifisert vdH‑S score (gjennomsnittlig ± SD score var 0,27 ± 1,3 i placebogruppen sammenlignet med ‑0,16 ± 1,3 i Simponigruppen; p = 0,011). Av 146 pasienter som ble randomisert til Simponi 50 mg, var røntgendata tilgjengelig for 126 pasienter ved uke 52. 77% av disse viste ingen progresjon sammenlignet med baseline. Ved uke 104 var røntgendata tilgjengelig for 114 pasienter og 77% viste ingen progresjon sammenlignet med baseline. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var andelen pasienter som ikke viste progresjon fra baseline tilsvarende fra uke 104 til og med uke 256.

*Aksiell spondyloartritt*

*Ankyloserende spondylitt*

Sikkerhet og effekt av Simponi ble undersøkt i en randomisert, dobbeltblindet, placebokontrollert multisenterstudie (GO‑RAISE) med 356 voksne pasienter med aktiv ankyloserende spondylitt (definert som «Bath Ankylosing Spondylitis Disease Activity Index» [BASDAI] ≥ 4 og en VAS for total ryggsmerte ≥ 4 på en skala fra 0 til 10 cm). Pasienter inkludert i denne studien hadde aktiv sykdom tross nåværende eller tidligere NSAID‑ eller DMARD‑behandling og var ikke tidligere behandlet med anti‑TNF. Simponi eller placebo ble gitt subkutant hver 4. uke. Pasientene ble randomisert til å få placebo, Simponi 50 mg og Simponi 100 mg og kunne fortsette samtidig behandling med DMARD (MTX, sulfasalazin, og/eller hydroksyklorokin). Det primære endepunktet var prosentandelen av pasientene som oppnådde «Ankylosing Spondylitis Assessment Study Group» (ASAS) 20-respons ved uke 14. Placebokontrollerte effektdata ble samlet inn og analysert gjennom uke 24.

Nøkkelresultater for 50 mg‑dosen er vist i tabell 5 og beskrevet nedenfor. Generelt sett ble ingen klinisk betydningsfulle effektforskjeller vist mellom Simponi 50 mg og 100 mg doseringsregimene gjennom uke 24. Ifølge studiedesignen kan pasientene i langtidsforlengelsen av studien ha byttet mellom doser av Simponi på 50 mg og 100 mg etter avtale med ansvarlig lege.

**Tabell 5**

**Nøkkelresultater angående effekt for GO‑RAISE**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Placebo | Simponi  50 mg\* |
| na | 78 | 138 |
| **Respondere, % av antall pasienter** | | |
| **ASAS 20** | | |
| Uke 14 | **22%** | **59%** |
| Uke 24 | 23% | 56% |
| **ASAS 40** | | |
| Uke 14 | 15% | 45% |
| Uke 24 | 15% | 44% |
| **ASAS 5/6** | | |
| Uke 14 | 8% | 50% |
| Uke 24 | 13% | 49% |
| \* p ≤ 0,001 for alle sammenligninger  a n gjenspeiler randomiserte pasienter; faktisk antall pasienter som kunne evalueres for hvert endepunkt kan variere over ulike tidspunkt. | | |

Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var andelen pasienter med en ASAS 20- og ASAS 40-respons tilsvarende fra uke 24 til og med uke 256.

Statistisk signifikant respons ved BASDAI 50, 70 og 90 (p ≤ 0,017) ble også observert ved uke 14 og 24. Bedring i sentrale mål for sykdomsaktivitet ble observert ved første evaluering (uke 4) etter den første Simponidosen og ble opprettholdt gjennom uke 24. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, observerte man tilsvarende endringer fra baseline i BASDAI fra uke 24 til og med uke 256. Konsistent effekt ble observert hos pasienter uavhengig av bruken av DMARD (MTX, sulfasalazin, og/eller hydroksyklorokin), HLA‑B27-antigenstatus eller CRP‑nivåer ved baseline evaluert med ASAS 20-responser ved uke 14.

Simponibehandling resulterte i signifikant bedring av fysisk funksjon som vist ved endring av BASFI fra baseline til uke 14 og 24. Helserelatert livskvalitet vurdert med den fysiske komponentskåren av SF‑36 var også signifikant bedret ved uke 14 og 24. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var forbedringer i fysisk funksjon og helserelatert livskvalitet tilsvarende fra uke 24 til og med uke 256.

*Ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt*

GO-AHEAD

Sikkerheten og effekten av Simponi ble evaluert i en randomisert, dobbeltblindet, placebokontrollert multisenterstudie (GO-AHEAD) hos 197 pasienter med alvorlig, aktiv ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt (definert som pasienter som oppfyller kriteriene for ASAS-klassifisering av aksiell spondyloartritt, men ikke kriteriene for ankyloserende spondylitt («modified New York criteria»)). Pasienter inkludert i denne studien hadde aktiv sykdom (definert som BASDAI ≥ 4 og en VAS for total ryggsmerte ≥ 4, begge på en skala fra 0 til 10 cm) på tross av pågående eller tidligere behandling med NSAID og som ikke tidligere var behandlet med biologiske legemidler, inkludert behandling med TNF-hemmere. Pasienter ble randomisert til placebo eller Simponi 50 mg administrert subkutant hver 4. uke. Ved uke 16 startet en «open label»-periode hvor alle pasientene fikk Simponi 50 mg administrert subkutant hver 4. uke til og med uke 48 med effektevalueringer utført gjennom uke 52 og oppfølging av sikkerhet gjennom uke 60. Omtrent 93% av pasientene som fikk Simponi ved starten av «open label»-utvidelsen (uke 16) fortsatte med behandling til studien ble avsluttet (uke 52). Analyser ble utført på både «All Treated»- (AT, N = 197) og objektive tegn på inflammasjon-populasjonene (OSI, N = 158, definert som forhøyet CRP og/eller påvist sakroiliitt ved MRI ved baseline). Placebokontrollerte effektdata ble samlet og analysert i løpet av uke 16. Det primære endepunktet var andelen pasienter som oppnådde ASAS 20-respons ved uke 16. Nøkkelresultater er vist i tabell 6 og beskrevet nedenfor.

**Tabell 6**

**Nøkkelresultater angående effekt for GO-AHEAD ved uke 16**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Forbedringer i tegn og symptomer** | | | | |
|  | «All Treated»-populasjon (AT) | | Objektive tegn på inflammasjon-populasjon (OSI) | |
| Placebo | Simponi 50 mg | Placebo | Simponi 50 mg |
| na | 100 | 97 | 80 | 78 |
| **Respondere, % av pasienter** | | | | |
| ASAS 20 | 40% | 71%\*\* | 38% | 77%\*\* |
| ASAS 40 | 23% | 57%\*\* | 23% | 60%\*\* |
| ASAS 5/6 | 23% | 54%\*\* | 23% | 63%\*\* |
| ASAS partiell remisjon | 18% | 33%\* | 19% | 35%\* |
| ASDAS-C b < 1,3 | 13% | 33%\* | 16% | 35%\* |
| BASDAI 50 | 30% | 58%\*\* | 29% | 59%\*\* |
| **Hemming av inflammasjon i sakroilikalleddene målt ved MRI** | | | | |
|  | Placebo | Simponi 50 mg | Placebo | Simponi 50 mg |
| n C | 87 | 74 | 69 | 61 |
| Gjennomsnittlig endring i SPARCCd MRI  sakroilikalledd score | ‑0,9 | ‑5,3\*\* | ‑1,2 | ‑6,4\*\* |
| a n refererer til randomiserte og behandlede patienter  b Ankylosing Spondylitis Disease Activity Score C-Reactive Protein (AT‑Placebo, N = 90; AT‑Simponi 50 mg, N = 88; OSI‑Placebo, N = 71; OSI‑Simponi 50 mg, N = 71)  c n referer til antall pasienter med baseline-data og MRI-data ved uke 16  d SPARCC (Spondyloarthritis Research Consortium of Canada)  \*\* p < 0,0001 for Simponi *vs* placebo sammenligninger  \* p < 0,05 for Simponi *vs* placebo sammenligninger | | | | |

Statistisk signifikante forbedringer av tegn og symptomer på alvorlig, aktiv ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt ble vist hos pasienter behandlet med Simponi 50 mg sammenlignet med placebo ved uke 16 (tabell 6). Forbedringer ble observert ved første vurdering (uke 4) etter initial administrering av Simponi. SPARCC score målt ved MRI viste statistisk signifikante reduksjoner av inflammasjon i sakroilidalleddene ved uke 16, hos pasienter behandlet med Simponi 50 mg sammenlignet med placebo (tabell 6). Smerte, målt ved VAS for total ryggsmerte og nattlig ryggsmerte, og sykdomsaktivitet målt ved ASDAS-C viste også statistisk signifikant forbedring fra baseline til uke 16 hos pasienter behandlet med Simponi sammenlignet med placebo (p < 0,0001).

Statistisk signifikante forbedringer i spinal mobilitet evaluert ved BASMI («Bath Ankylosing Spondylitis Metrology Index») og i fysisk funksjon evaluert ved BASFI ble vist hos pasienter som ble behandlet med Simponi 50 mg sammenlignet med pasienter som fikk placebo (p < 0,0001). Pasienter behandlet med Simponi opplevde signifikant flere forbedringer i helserelatert livskvalitet evaluert ved ASQoL, EQ-5D og fysiske og mentale deler av SF-36 enn pasienter som fikk placebo. I tillegg opplevde pasienter behandlet med Simponi signifikant flere forbedringer i produktivitet evaluert ved større reduksjoner i generell arbeidsnedsettelse, og aktivitetsnedsettelse evaluert ved WPAI spørreskjema, enn pasienter som fikk placebo.

Statistisk signifikante resultater for alle endepunkter beskrevet ovenfor, ble også vist for OSI-populasjonen ved uke 16.

Forbedringene av tegn og symptomer, spinal mobilitet, fysisk funksjon, livskvalitet og produktivitet som ble observert ved uke 16 blant pasienter som ble behandlet med Simponi 50 mg vedvarte hos de som fortsatt var igjen i studien ved uke 52, i både AT- og OSI-populasjonene.

GO-BACK

Effekten og sikkerheten av fortsatt golimumabbehandling (fullstendig eller redusert doseringsfrekvens) sammenlignet med seponering av behandling, ble evaluert hos voksne pasienter (18-45 år) med aktiv nr-Axial SpA som viste vedvarende remisjon under 10 måneders månedlig behandling med «open label» Simponi (GO‑BACK). Kvalifiserte pasienter (som oppnådde klinisk respons ved måned 4 og en inaktiv sykdomsstatus (ASDAS < 1,3) ved både måned 7 og 10) som gikk over i den dobbeltblindede tilbaketrekkingsfasen ble randomisert til fortsatt månedlig behandling med Simponi (fullstendig behandlingsregime, N = 63), behandling med Simponi annenhver måned (redusert behandlingsregime, N = 63), eller månedlig placebobehandling (seponering av behandling, N = 62) i opptil ca. 12 måneder.

Det primære effektendepunktet var andelen pasienter uten oppblussing av sykdomsaktivitet. Pasienter som opplevde oppblussing, dvs. hadde en ASDAS samlet ved to påfølgende evalueringer som begge viste enten en absolutt score på ≥ 2,1 eller økning etter seponering på ≥ 1,1 i forhold til måned 10 (slutten av «open label» perioden), gjenopptok Simponi månedlig i en åpen gjentatt behandlingsfase for å karakterisere klinisk respons.

*Klinisk respons etter dobbeltblindet seponering av behandling*

Blant de 188 pasientene med inaktiv sykdom som fikk minst én dose dobbeltblindet behandling, opplevde en signifikant (p < 0,001) større andel av pasientene ikke sykdomsoppblussing ved fortsatt behandling med Simponi med enten fullstendig (84,1 %), eller redusert (68,3 %) behandlingsregime sammenlignet med seponering av behandling (33,9 %) (tabell 7).

**Tabell 7**

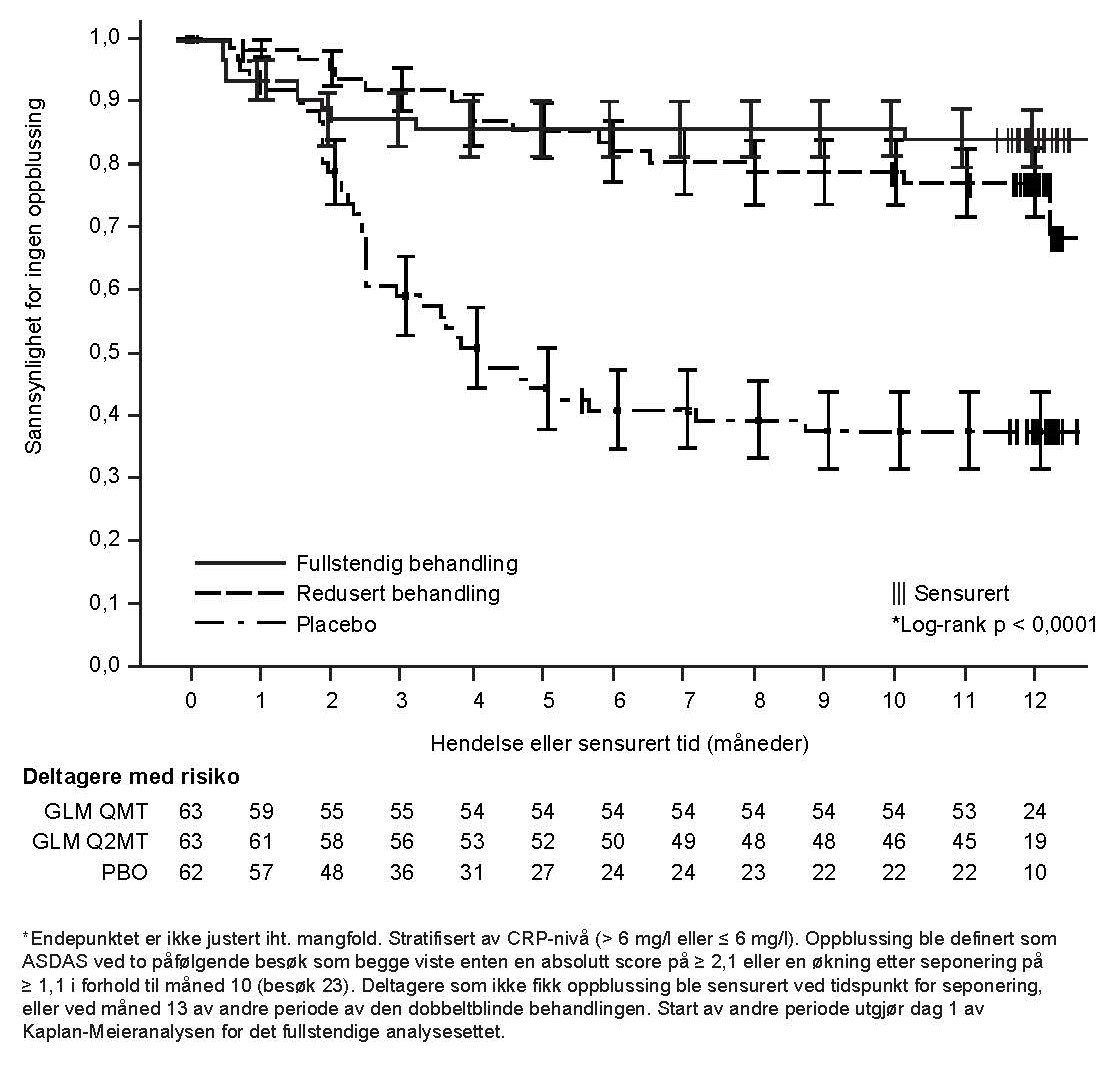
**Analyse av andelen deltagere uten oppblussinga**

**Fullstendig analysesett for populasjonen (andre periode – dobbeltblindet)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  | **Forskjell i % vs. Placebo** | |
| **Behandling** | **n/N** | **%** | **Estimat (95 % KI)b** | **p-verdib** |
| GLM SC QMT | 53/63 | 84,1 | 50,2 (34,1, 63,6) | < 0,001 |
| GLM SC Q2MT | 43/63 | 68,3 | 34,4 (17,0, 49,7) | < 0,001 |
| Placebo | 21/62 | 33,9 |  |  |
| Fullstendig analysesett inkluderer alle randomiserte deltagere som oppnådde inaktiv sykdom i første periode og fikk minst én dose blindet studiebehandling.  a Definert som ASDAS ved to påfølgende besøk som begge viste enten absolutt score ≥ 2,1 eller økning etter seponering på ≥ 1,1 i forhold til måned 10 (besøk 23).  bHyppigheten av type I feil gjennom hele sammenligningen av behandlingene (GLM SC QMT vs. Placebo og GLM SC Q2MT vs. Placebo) ble kontrollert ved bruk av en sekvensiell (nedtrappende) testprosedyre. Denne er derivert basert på den stratifiserte Miettinen og Nurminen-metoden med CRP‑nivå (> 6 mg/l eller ≤ 6 mg/l) som stratifiseringsfaktor.  Deltagere som seponerte tidlig i andre periode og i forkant av oppblussing, telles som oppblussing.  N = Totalt antall deltagere, n = antall deltagere uten oppblussing, GLM = golimumab, SC = subkutan, QMT = månedlig dosering, Q2MT = dosering annenhver måned. | | | | |

Forskjellen i tid til første oppblussing mellom seponeringsgruppen og en av behandlingsgruppene med Simponi er vist i figur 1 («log-rank» p < 0,0001 for hver sammenligning). I placebo‑gruppen startet oppblussing omtrent to måneder etter seponering av Simponi. Flertallet av oppblussingene oppstod innen 4 måneder etter seponering av behandling (figur 1).

**Figur 1: Kaplan‑Meieranalyse av tid til første oppblussing**

****

*Klinisk respons på gjenopptatt behanding av sykdomsoppblussing*

Klinisk respons ble definert som en forbedring av BASDAI på ≥ 2 eller ≥ 50 % i forhold til gjennomsnittet av de to påfølgende BASDAI‑scorene tilskrevet sykdomsoppblussing. Av de 53 deltakerne i de reduserte doseringsregimene eller i de seponerte behandlingsregimene med bekreftet sykdomsoppblussing oppnådde 51 (96,2 %) klinisk respons på Simponi innen de første 3 månedene av gjenopptatt behandling, selv om færre pasienter (71,7 %) klarte å opprettholde den i alle 3 måneder.

*Ulcerøs kolitt*

Effekten av Simponi ble utredet i to randomiserte, dobbeltblinde, placebokontrollerte studier med voksne pasienter.

Induksjonsstudien (PURSUIT‑Induction) utredet pasienter med moderat til alvorlig aktiv ulcerøs kolitt (Mayo score 6 til 12; Endoskopi subscore ≥ 2) som hadde mangelfull respons på eller som ikke tolererte konvensjonell terapi eller var avhengig av kortikosteroider. I den dosebekreftende delen av studien ble 761 pasienter randomisert til å få enten 400 mg Simponi SC ved uke 0 og 200 mg ved uke 2, 200 mg Simponi SC ved uke 0 og 100 mg ved uke 2, eller placebo SC ved ukene 0 og 2. Samtidige faste doser av orale aminosalisylater, kortikosteroider og/eller immunmodulerende stoffer ble tillatt. Effekten av Simponi gjennom uke 6 ble evaluert i denne studien.

Resultatene av vedlikeholdsstudien (PURSUIT‑Maintenance) ble basert på utredning av 456 pasienter som oppnådde klinisk respons fra tidligere induksjon med Simponi. Pasientene ble randomisert til å få Simponi 50 mg, Simponi 100 mg, eller placebo administrert subkutant hver 4. uke. Samtidige faste doser av orale aminosalisylater, kortikosteroider og/eller immunmodulerende stoffer ble tillatt. Kortikosterioder skulle trappes ned ved start av vedlikeholdsstudien. Effekten av Simponi gjennom uke 54 ble evaluert i denne studien. Pasienter som fullførte vedlikeholdsstudien gjennom uke 54 fortsatte med behandling i en utvidelse av studien, med effektevaluering gjennom uke 216. Effektevaluering i utvidelsen av studien ble basert på endringer i kortikosteroidbruk, legens globale vurdering («Physician’s Global Assessment» (PGA)) av sykdomsaktivitet og forbedring av livskvalitet målt ved IBDQ («Inflammatory Bowel Disease Questionnaire»).

**Tabell 8**

**Nøkkelresultater angående effekt fra PURSUIT‑Induction og PURSUIT‑Maintenance**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **PURSUIT‑Induction** | | | |
|  | **Placebo**  N = 251 | **Simponi**  **200/100 mg**  N = 253 | |
| **Prosentandel av pasienter** | | | |
| Pasienter med klinisk respons ved uke 6a | 30% | 51%\*\* | |
| Pasienter med klinisk remisjon ved uke 6b | 6% | 18%\*\* | |
| Pasienter med slimhinnetilheling ved uke 6c | 29% | 42%\*\* | |
| **PURSUIT‑Maintenance** | | | |
|  | **Placebod**  N = 154 | **Simponi**  **50 mg**  N = 151 | **Simponi**  **100 mg**  N = 151 |
| **Prosentandel av pasienter** | | | |
| Vedlikehold av respons  (Pasienter med klinisk respons gjennom uke 54)e | 31% | 47%\* | 50%\*\* |
| Vedvarende remisjon (Pasienter med klinisk remisjon både ved uke 30 og uke 54)f | 16% | 23%g | 28%\* |
| N = antall pasienter  \*\* p ≤ 0,001  \* p ≤ 0,01  a definert som reduksjon fra baseline på Mayo score med ≥ 30% og ≥3 poeng, fulgt av en reduksjon av rektalblødning subscore på ≥ 1 eller en rektalblødning subscore på 0 eller 1.  b Definert som en Mayo score ≤ 2 poeng, uten individuell subscore > 1  c Definert som 0 eller 1 på endoskopisubscoren på Mayo score.  d Bare Simponi induksjon.  e Pasienter ble utredet for UC sykdomsaktivitet ved partiell Mayo score hver 4 uke (mangel på respons ble bekreftet ved endoskopi). Derfor var en pasient som opprettholdt respons i en tilstand med kontinuerlig klinisk respons ved hver evaluering gjennom uke 54.  f En pasient måtte være i remisjon både i uke 30 og 54 (uten å vise tap av respons på noe tidspunkt gjennom uke 54) for å oppnå varig remisjon.  g Hos pasienter som veide mindre enn 80 kg viste en større andel av pasientene som fikk 50 mg vedlikeholdsbehandling en opprettholdt klinisk remisjon sammenlignet med dem som fikk placebo. | | | |

Flere Simponibehandlede pasienter viste opprettholdt slimhinnetilheling (pasienter med slimhinnetilheling både ved uke 30 og uke 54) i 50 mg‑gruppen (42%, nominell p < 0,05) og 100 mg-gruppen (42%, p < 0,005) sammenlignet med pasienter i placebogruppen (27%).

Blant de 54% av pasientene (247/456) som samtidig fikk kortikosteroider ved begynnelsen av PURSUIT‑Maintenance, var andelen av pasienter som opprettholdt klinisk respons gjennom uke 54 og ikke samtidig fikk kortikosterioder ved uke 54, større i 50 mg-gruppen (38%, 30/78) og 100 mg-gruppen (30%, 25/82) sammenlignet med placebogruppen (21%, 18/87). Andelen pasienter som seponerte kortikosteroider innen uke 54 var større i 50 mg-gruppen (41%, 32/78) og 100 mg-gruppen (33%, 27/82) sammenlignet med placebogruppen (22%, 19/87). Blant pasientene som deltok i utvidelsen av studien, var andelen pasienter som ikke hadde bruk for kortikosteroider stort sett opprettholdt gjennom uke 216.

Pasienter som ikke oppnådde klinisk respons ved uke 6 i PURSUIT-Induction-studien, fikk Simponi 100 mg hver 4. uke i PURSUIT-Maintenance-studien. Ved uke 14 oppnådde 28% av disse pasientene respons definert ved partiell Mayo score (redusert med ≥ 3 poeng sammenlignet med induksjonsstart). Ved uke 54 var de kliniske utfallene som ble observert hos disse pasientene tilsvarende de kliniske utfallene som ble rapportert for pasientene som oppnådde klinisk respons i uke 6.

Ved uke 6 forbedret Simponi signifikant livskvalitet målt ved endring fra baseline med en sykdomsspesifikk målemetode, IBDQ («Inflammatory Bowel Disease Questionnaire»). Blant pasienter som fikk Simponi vedlikeholdsbehandling, ble forbedringen i livskvalitet målt ved IBDQ opprettholdt gjennom uke 54.

Omtrent 63% av pasientene som fikk Simponi ved starten av studieutvidelsen (uke 56), fortsatte med behandling til studien ble avsluttet (siste administrering av golimumab ved uke 212).

Immunogenitet

I fase III RA‑, PsA‑ og AS‑studiene gjennom uke 52 ble antistoffer mot golimumab påvist med en enzymimmunologisk analyse (EIA)-metode hos 5% (105/2062) av de golimumabbehandlede pasientene og, når testet, var nesten alle antistoffene nøytraliserende *in vitro*. Lignende forekomster ble påvist på tvers av de revmatologiske indikasjonene. Kombinasjonsbehandling med MTX ga en lavere andel av pasienter med antistoffer mot golimumab enn hos pasienter som fikk golimumab uten MTX, henholdsvis ca. 3% (41/1235) versus 8% (64/827).

I nr-Axial SpA ble antistoffer mot golimumab påvist med EIA-metoden hos 7% (14/193) av de golimumabbehandlede pasientene gjennom uke 52.

I UC-studiene (fase II og fase III) gjennom uke 54 ble antistoffer mot golimumab påvist med EIA-metoden hos 3% (26/946) av de golimumabbehandlede pasientene.Sekstiåtte prosent (21/31) av pasientene med antistoffer hadde nøytraliserende antistoffer *in vitro*. Samtidig behandling med immunmodulatorer (azatioprin, 6‑merkaptopurin og MTX) resulterte i en lavere andel pasienter med antistoffer mot golimumab enn hos pasienter som fikk golimumab uten immunmodulatorer (henholdsvis 1% (4/308) og 3% (22/638)). Hos pasientene som fortsatte i utvidelsen av studien og som hadde evaluerbare prøver gjennom uke 228, ble antistoffer mot golimumab påvist hos 4% (23/604) av de golimumabbehandlede pasientene. Åttito prosent (18/22) av pasientene med antistoffer hadde nøytraliserende antistoffer *in vitro*.

I pJIA-studien ble en EIA-metode med toleranse for legemidler brukt for å påvise antistoffer mot golimumab. Høyere forekomst av antistoffer mot golimumab var forventet å bli påvist med denne legemiddeltolerante EIA-metoden enn med standard EIA-metoden, på grunn av høyere følsomhet og forbedret legemiddeltoleranse. I fase III pJIA-studien gjennom uke 48, ble antistoffer mot golimumab påvist med den legemiddeltolerante EIA-metoden hos 40% (69/172) av de golimumabbehandlede barna. Majoriteten av disse hadde en titer lavere enn 1:1000. Påvirkning på golimumabkonsentrasjonene i serum ble sett ved titre på > 1:100, mens en påvirkning av effekten ikke ble sett inntil titre på > 1:1000. Antallet barn med titre > 1:1000 var imidlertid lavt (N = 8). Blant barna som testet positivt for antistoffer mot golimumab hadde 39% (25/65) nøytraliserende antistoffer. Den høyere forekomsten av antistoffer med den legemiddeltolerante EIA-metoden hadde ikke en tilsynelatende påvirkning på legemiddelnivåene, effekten og sikkerheten fordi de hovedsakelig var lav-titer-antistoffer, og medfører derfor ikke noe nytt sikkerhetssignal.

Tilstedeværelse av antistoffer mot golimumab kan øke risikoen for reaksjoner på injeksjonsstedet (se pkt. 4.4), men det lille antallet pasienter som var positive for antistoffer mot golimumab begrenser muligheten til å trekke klare konklusjoner vedrørende sammenheng mellom antistoffer mot golimumab og mål på klinisk effekt eller sikkerhet.

Siden immunogenitetsanalyser er produkt‑ og prøvespesifikke, er sammenligning av mengden antistoffer mellom forskjellige produkter ikke hensiktsmessig.

Pediatrisk populasjon

*Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt*

Sikkerheten og effekten til Simponi ble evaluert i en randomisert, dobbeltblindet, placebokontrollert tilbaketrekkingsstudie (GO-KIDS) hos 173 barn (2 til 17 år) med aktiv pJIA og minst 5 aktive ledd samt utilfredsstillende respons på MTX. Barn med JIA med polyartikulært forløp (revmatoid faktor-positiv eller -negativ polyartritt, utbredt oligoartritt, juvenil psoriasisartritt eller systemisk JIA uten foreliggende systemiske symptomer) ble inkludert i studien. Median antall aktive ledd ved baseline var 12, og median CRP var 0,17 mg/dl.

Del 1 av studien besto av en 16 ukers åpen fase, hvor 173 inkluderte barn fikk Simponi 30 mg/m2 (maksimum 50 mg) subkutant hver 4. uke og MTX. De 154 barna som oppnådde en ACR Ped 30-respons ved uke 16 gikk videre til del 2 av studien, den randomiserte tilbaketrekkingsfasen, og fikk Simponi 30 mg/m2 (maksimum 50 mg) + MTX eller placebo + MTX hver 4. uke. Etter oppblussing av sykdommen fikk barna Simponi 30 mg/m2 (maksimum 50 mg) + MTX. Ved uke 48 gikk barna over i en langtidsforlengelse av studien.

Barna i denne studien viste ACR Ped 30-, 50-, 70- og 90-responser fra uke 4.

Ved uke 16 var 87% av barna ACR Ped 30-respondere, og henholdvis 79%, 66% og 36% av barna var ACR Ped 50-, ACR Ped 70- og ACR Ped 90-respondere. Ved uke 16 hadde 34% av barna inaktiv sykdom, definert som nærvær av samtlige av følgende: ingen ledd med aktiv artritt; ingen feber, utslett, serositt, splenomegali, hepatomegali eller generalisert lymfadenopati som kunne tilskrives JIA; ingen aktiv uveitt; normal ESR (< 20 mm/time) eller CRP (< 1,0 mg/dl); global evaluering av sykdomsaktivitet utført av lege (≤ 5 mm på VAS); varighet av morgenstivhet < 15 minutter.

Ved uke 16 ble det påvist klinisk relevant forbedring av alle ACR Ped-komponenter fra baseline (se tabell 9).

**Tabell 9**

**Forbedring fra baseline av ACR Ped-komponenter ved uke 16a**

|  |  |
| --- | --- |
|  | **Median forbedring i prosent** |
|  | Simponi 30 mg/m2  nb = 173 |
| Global evaluering av sykdomsaktivitet utført av lege (VASc 0-10 cm) | 88% |
| Global evaluering av generell velvære utført av forelder/forsøksperson (VAS 0‑10 cm) | 67% |
| Antall aktive ledd | 92% |
| Antall ledd med begrenset bevegelighet | 80% |
| Fysisk funksjon ved CHAQd | 50% |
| ESR (mm/t)e | 33% |
| a baseline = uke 0  b “n” gjenspeiler inkluderte pasienter  c VAS: Visuell Analog Skala  d CHAQ: «Child Health Assessment Questionnaire»  e ESR (mm/t): erytrocyttsedimenteringsrate (millimeter per time) | |

Det primære endepunktet, andelen barn som var ACR Ped 30-respondere ved uke 16 og som ikke opplevde oppblussing mellom uke 16 og uke 48, ble ikke nådd. Majoriteten av barna opplevde ikke oppblussing mellom uke 16 og uke 48 (henholdsvis 59% i Simponi + MTX-gruppen og 53% i placebo + MTX-gruppen, p = 0,41).

Prespesifiserte analyser av CRP-nivåer ved baseline (≥ 1 mg/dl vs. < 1,0 mg/dl) ble utført for å evaluere det primære endepunktet hos undergrupper av barn, og viste høyere rate av oppblussing i placebo + MTX-gruppen enn i Simponi + MTX-gruppen blant barna som hadde CRP ≥ 1 mg/dl ved baseline (87% vs. 40% p = 0,0068).

Ved uke 48 var henholdvis 53% av barna i Simponi + MTX-gruppen og 55% av barna i placebo + MTX-gruppen ACR Ped 30-respondere, og henholdsvis 40% av barna i Simponi + MTX-gruppen og 28% av barna i placebo + MTX-gruppen oppnådde inaktiv sykdom.

Pediatrisk populasjon

Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency) har utsatt forpliktelsen til å presentere resultater fra studier med Simponi i en eller flere undergrupper av den pediatriske populasjonen ved ulcerøs kolitt (se pkt. 4.2 for informasjon om pediatrisk bruk).

**5.2 Farmakokinetiske egenskaper**

*Absorpsjon*

Etter én enkelt, subkutan dose med golimumab hos friske individer eller pasienter med RA, ligger median tid for å nå maksimal serumkonsentrasjon (tmax) i området 2 til 6 dager. En subkutan injeksjon med 50 mg golimumab til friske individer ga en gjennomsnittlig ± standardavvik maksimum serumkonsentrasjon (Cmax) på 3,1 ± 1,4 mikrog/ml.

Etter én enkelt, subkutan dose på 100 mg var absorpsjonen av golimumab sammenlignbar i overarm, mage og lår, med en gjennomsnittlig absolutt biotilgjengelighet på 51%. Siden golimumab viste tilnærmet doseproporsjonal farmakokinetikk etter en subkutan dose, er den absolutte biotilgjengeligheten av en dose med golimumab 50 mg eller 200 mg forventet å være tilsvarende.

*Distribusjon*

Etter én enkelt, intravenøs dose var det gjennomsnittlige distribusjonsvolumet 115 ± 19 ml/kg.

*Eliminasjon*

Systemisk clearance for golimumab ble estimert til 6,9 ± 2,0 ml/dag/kg. Terminal halveringstid ble estimert til ca. 12 ± 3 dager hos friske personer og lignende verdier ble observert hos pasienter med RA, PsA, AS eller UC.

Når 50 mg golimumab ble gitt subkutant til pasienter med RA, PsA eller AS hver 4. uke, nådde serumkonsentrasjonen steady state innen uke 12. Samtidig bruk av MTX og 50 mg golimumab gitt subkutant hver 4. uke ga en gjennomsnittlig (± standardavvik) bunnverdi for serum­konsentrasjon ved steady state på ca. 0,6 ± 0,4 mikrog/ml hos RA‑pasienter med aktiv RA til tross for MTX‑behandling, ca. 0,5 ± 0,4 mikrog/ml hos pasienter med aktiv PsA og ca. 0,8 ± 0,4 mikrog/ml hos pasienter med AS. Gjennomsnittlige bunnverdier for serum­konsentrasjoner av golimumab ved steady state hos pasienter med nr-Axial SpA lignet de som ble observert hos pasienter med AS etter subkutan administrering av 50 mg golimumab hver 4. uke.

Pasienter med RA, PsA eller AS som ikke fikk samtidig behandling med MTX hadde ca. 30% lavere bunnverdier for konsentrasjoner av golimumab ved steady state enn de som fikk golimumab sammen med MTX. Hos et begrenset antall RA‑pasienter behandlet med subkutan golimumab i en 6‑måneders periode, ble tilsynelatende clearance av golimumab redusert med ca 36% ved samtidig bruk av MTX. En populasjonsspesifikk farmakokinetisk analyse indikerte at samtidig bruk av NSAID, orale kortikosteroider eller sulfasalazin ikke påvirket den tilsynelatende clearance av golimumab.

Etter induksjonsdoser på 200 mg og 100 mg golimumab ved henholdsvis uke 0 og 2, og vedlikeholdsdoser på 50 mg eller 100 mg subkutant hver 4 uke deretter til pasienter med UC, nådde serumkonsentrasjoner av golimumab steady state ca 14 uker etter behandlingsstart. Behandling med 50 mg eller 100 mg golimumab subkutant hver 4 uke under vedlikehold, resulterte i en gjennomsnittlig bunnverdi for serumkonsentrasjon ved steady state på henholdsvis ca 0,9 ± 0,5 mikrog/ml og 1,8 ± 1,1 mikrog/ml.

Hos UC-pasienter behandlet med 50 mg eller 100 mg golimumab subkutant hver 4. uke, hadde ikke samtidig bruk av immunmodulatorer noen vesentlig effekt på bunnivåer for golimumab ved steady state.

Pasienter som utviklet antistoffer mot golimumab hadde generelt sett lave bunnverdier for serumkonsentrasjoner av golimumab ved steady state (se pkt. 5.1).

*Linearitet*

Golimumab viste tilnærmelsesvis doseproporsjonal farmakokinetikk hos pasienter med RA i doseområdet 0,1 til 10,0 mg/kg etter en enkelt intravenøs dose. Etter én enkelt, subkutan dose til friske forsøkspersoner, ble det også observert tilnærmelsesvis doseproporsjonal farmakokinetikk i doseområdet 50 til 400 mg.

*Effekt av vekt på farmakokinetikken*

Det var en trend mot høyere tilsynelatende clearance for golimumab ved økende vekt (se pkt. 4.2).

*Pediatrisk populasjon*

Farmakokinetikken til golimumab ble fastslått hos 173 barn med pJIA, i alderen 2 til 17 år. I pJIA-studien hadde barn som fikk golimumab 30 mg/m2 (maksimum 50 mg) subkutant hver 4. uke, medianverdier for bunnkonsentrasjoner av golimumab ved steady state som var tilsvarende på tvers av ulike aldersgrupper, og som i tillegg var tilsvarende eller litt høyere enn de som ble sett hos voksne RA-pasienter som fikk golimumab 50 mg hver 4. uke.

Farmakokinetisk/farmakodynamisk populasjonsmodellering og -simulering hos barn med pJIA bekreftet forholdet mellom serumeksponering av golimumab og klinisk effekt, og understøtter at doseringsregimet med golimumab 50 mg hver 4. uke hos barn med pJIA som veier minst 40 kg, gir tilsvarende eksponeringer som er vist å være effektive hos voksne.

**5.3 Prekliniske sikkerhetsdata**

Prekliniske data indikerer ingen spesiell fare for mennesker basert på konvensjonelle studier av sikkerhetsfarmakologi, toksisitetstester ved gjentatt dosering eller reproduksjons- og utviklingstoksisitet.

Ingen mutagenitetsstudier, fertilitetsstudier hos dyr eller langvarige karsinogenitetsstudier er gjennomført med golimumab.

I fertilitets‑ og generelle reproduksjonsfunksjonsstudier hos mus, med bruk av analoge antistoffer som selektivt hemmer den funksjonelle aktiviteten til muse‑TNFα ble antallet drektige mus redusert. Det er ikke kjent om dette funnet skyldtes effekter på hannene og/eller hunnene. I en utviklingstoksisitetsstudie på mus etter å ha gitt det samme analoge antistoffet, og på cynomolgusaper som fikk golimumab, forelå det ingen indikasjoner på maternell toksisitet, toksisitet for fosteret eller teratogenitet.

**6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

**6.1 Hjelpestoffer**

Sorbitol (E420)

Histidin

Histidinhydrokloridmonohydrat

Polysorbat 80

Vann til injeksjonsvæsker.

**6.2 Uforlikeligheter**

Dette legemidlet skal ikke blandes med andre legemidler da det ikke er gjort studier på uforlikelighet.

**6.3 Holdbarhet**

2 år

**6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Oppbevares i kjøleskap (2 °C – 8 °C).

Skal ikke fryses.

Oppbevar den ferdigfylte pennen eller ferdigfylte sprøyten i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Simponi kan oppbevares ved temperaturer opptil maksimalt 25 °C i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen som er trykket på esken. Den nye utløpsdatoen må skrives på esken (opptil 30 dager fra den datoen legemidlet ble tatt ut av kjøleskapet).

Når Simponi har vært oppbevart i romtemperatur, skal det ikke settes tilbake i kjøleskapet. Simponi som oppbevares i romtemperatur, må kasseres dersom det ikke brukes innen 30 dager.

**6.5 Emballasje (type og innhold)**

Simponi 50 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn

0,5 ml injeksjonsvæske, oppløsning i en ferdigfylt sprøyte (type 1‑glass), med fastmontert kanyle av rustfritt stål og en kanylebeskyttelse bestående av lateksgummi i en ferdigfylt penn. Simponi finnes i pakninger med 1 ferdigfylt penn eller i multipakninger med 3 ferdigfylte penner (3 pakninger med 1).

Simponi 50 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

0,5 ml injeksjonsvæske, oppløsning i en ferdigfylt sprøyte (type 1-glass), med fastmontert kanyle av rustfritt stål og en kanylebeskyttelse bestående av lateksgummi. Simponi finnes i pakninger med 1 ferdigfylt sprøyte eller i multipakninger med 3 ferdigfylte sprøyter (3 pakninger med 1).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

**6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon og annen håndtering**

Simponi leveres i en ferdigfylt penn til engangsbruk som kalles «SmartJect» eller som en ferdigfylt sprøyte til engangsbruk. Med hver pakning medfølger det en utfyllende bruksanvisning som beskriver hvordan pennen eller sprøyten skal brukes. La den ferdigfylte pennen eller sprøyten nå romtemperatur før den injiseres ved å vente i 30 minutter etter at den er tatt ut av kjøleskapet. Pennen eller sprøyten skal ikke omrystes.

Oppløsningen er klar til svakt blakket, fargeløs til svakt gul og kan inneholde noen få, små gjennomsiktige eller hvite proteinpartikler. Dette er ikke uvanlig for oppløsninger som inneholder protein. Simponi skal ikke brukes dersom oppløsningen er misfarget, uklar eller inneholder synlige fremmedpartikler.

Utfyllende instruksjoner om tilberedning og administrering av Simponi i ferdigfylt penn eller ferdigfylt sprøyte er gitt i pakningsvedlegget.

Ikke anvendt legemiddel samt avfall bør destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

**7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/09/546/001 1 ferdigfylt penn

EU/1/09/546/002 3 ferdigfylte penner

EU/1/09/546/003 1 ferdigfylt sprøyte

EU/1/09/546/004 3 ferdigfylte sprøyter

**9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 1. oktober 2009

Dato for siste fornyelse: 19. juni 2014

**10. OPPDATERINGSDATO**

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency) <https://www.ema.europa.eu>.

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Simponi 100 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn

Simponi 100 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

**2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

Simponi 100 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn

Hver 1 ml ferdigfylt penn inneholder 100 mg golimumab\*.

Simponi 100 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

Hver 1 ml ferdigfylt sprøyte inneholder 100 mg golimumab\*.

\* Humant IgG1κ monoklonalt antistoff produsert av murine hybridomaceller ved hjelp av rekombinant DNA‑teknologi.

Hjelpestoff med kjent effekt

Hver ferdigfylte penn inneholder 41 mg sorbitol per 100 mg dose.

Hver ferdigfylte sprøyte inneholder 41 mg sorbitol per 100 mg dose.

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

**3. LEGEMIDDELFORM**

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn (injeksjonsvæske), SmartJect

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte (injeksjonsvæske)

Oppløsningen er klar til svakt blakket, fargeløs til svakt gul.

**4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

**4.1 Indikasjoner**

Revmatoid artritt (RA)

Simponi, i kombinasjon med metotreksat, (MTX) er indisert til:

* behandling av moderat til alvorlig, aktiv revmatoid artritt hos voksne når responsen på sykdomsmodifiserende antirevmatiske legemidler (DMARD), inkludert MTX, har vært utilstrekkelig.
* behandling av alvorlig, aktiv og progredierende revmatoid artritt hos voksne som tidligere ikke er behandlet med MTX.

Simponi, i kombinasjon med MTX, har vist å kunne redusere progresjonsraten av leddskade målt ved hjelp av røntgen og å bedre den fysiske funksjonen.

For informasjon vedrørende indikasjonen for polyartikulær juvenil idiopatisk artritt, se preparatomtalen for Simponi 50 mg.

Psoriasisartritt (PsA)

Simponi, alene eller i kombinasjon med MTX, er indisert til behandling av aktiv og progredierende psoriasisartritt hos voksne når responsen på tidligere behandling med DMARD har vært utilstrekkelig. Simponi har vist å redusere progresjonsraten av perifer leddskade målt ved hjelp av røntgen hos pasienter med polyartikulære symmetriske subtyper av sykdommen (se pkt. 5.1) og å bedre den fysiske funksjonen.

Aksiell spondyloartritt

*Ankyloserende spondylitt (AS)*

Simponi er indisert til behandling av alvorlig, aktiv ankyloserende spondylitt hos voksne som ikke har respondert tilfredsstillende på konvensjonell behandling.

*Ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt (nr-Axial SpA)*

Simponi er indisert til behandling av voksne med alvorlig, aktiv ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt med objektive tegn på inflammasjon påvist ved forhøyet C-reaktivt protein (CRP) og/eller magnettomografi (MRI), som ikke har respondert tilfredstillende på eller ikke tåler ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs).

Ulcerøs kolitt (UC)

Simponi er indisert til behandling av moderat til alvorlig aktiv ulcerøs kolitt hos voksne som ikke har respondert tilfredsstillende på konvensjonell behandling inkludert kortikosteroider og 6‑merkaptopurin (6‑MP) eller azatioprin (AZA), eller som ikke tåler eller har medisinske kontraindikasjoner for slik behandling.

**4.2 Dosering og administrasjonsmåte**

Behandling skal igangsettes og følges opp av kvalifiserte leger med erfaring i diagnostisering og behandling av revmatoid artritt, psoriasisartritt, ankyloserende spondylitt, ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt eller ulcerøs kolitt. Pasienter som behandles med Simponi skal få utlevert pasientkortet.

Dosering

*Revmatoid artritt*

Simponi 50 mg gis en gang i måneden, på samme dato hver måned.

Simponi bør gis i kombinasjon med MTX.

*Psoriasisartritt, ankyloserende spondylitt eller ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt*

Simponi 50 mg gis en gang i måneden, på samme dato hver måned.

For alle indikasjonene ovenfor: Tilgjengelige data tyder på at klinisk respons vanligvis oppnås innen 12 til 14 ukers behandling (etter 3‑4 doser). Fortsatt behandling bør revurderes hos pasienter som ikke viser tegn til bedring innen denne tidsperioden.

Pasienter med kroppsvekt over 100 kg

For alle indikasjonene ovenfor: Hos pasienter med revmatoid artritt, psoriasisartritt, ankyloserende spondylitt eller ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt med en kroppsvekt over 100 kg og som ikke oppnår tilstrekkelig klinisk respons etter 3 eller 4 doser, kan det vurderes å øke dosen av golimumab til 100 mg én gang i måneden, under overveielse av den økte risikoen for visse alvorlige bivirkninger med 100 mg-dosen sammenlignet med 50 mg-dosen (se pkt. 4.8). Fortsatt behandling bør revurderes hos pasienter som ikke viser tegn til bedring etter å ha fått ytterligere 3 til 4 doser på 100 mg.

*Ulcerøs kolitt*

Pasienter med kroppsvekt mindre enn 80 kg

Simponi gis som en initial dose på 200 mg, fulgt av 100 mg ved uke 2. Pasienter som har adekvat respons, bør gis 50 mg ved uke 6 og deretter hver 4. uke. Pasienter som har inadekvat respons, kan ha nytte av å fortsette med 100 mg ved uke 6 og deretter hver 4. uke (se pkt. 5.1).

Pasienter med kroppsvekt over eller lik 80 kg

Simponi gis som en initial dose på 200 mg, fulgt av 100 mg ved uke 2, deretter 100 mg hver 4. uke (se pkt. 5.1).

Under vedlikeholdsbehandling kan kortikosteroider trappes ned i overensstemmelse med retningslinjer for klinisk praksis.

Tilgjengelige data antyder at klinisk respons vanligvis oppnås innen 12‑14 ukers behandling (etter 4 doser). Fortsatt behandling bør revurderes hos pasienter som ikke viser tegn til bedring innen denne tidsperioden.

Glemt dose

Dersom en pasient glemmer å injisere Simponi på den planlagte datoen, skal den glemte dosen injiseres så snart pasienten husker det. Pasienten skal instrueres til ikke å injisere dobbel dose for å erstatte en glemt dose.

Den neste dosen bør administreres etter følgende retningslinjer:

* dersom dosen er mindre enn 2 uker på etterskudd bør pasienten injisere den glemte dosen og deretter holde seg til den opprinnelige planen.
* dersom dosen er mer enn 2 uker på etterskudd bør pasienten injisere den glemte dosen og deretter opprette en ny plan for injisering fra denne datoen.

Spesielle populasjoner

*Eldre (≥ 65 år)*

Ingen dosejustering er nødvendig hos eldre.

*Nedsatt nyre‑ og leverfunksjon*

Simponi er ikke undersøkt i disse pasientpopulasjonene. Det kan ikke gis noen doseringsanbefalinger.

*Pediatrisk populasjon*

Simponi 100 mg er ikke anbefalt til barn under 18 år.

Administrasjonsmåte

Simponi er til subkutan bruk. Etter tilstrekkelig trening i subkutan injeksjonsteknikk kan pasienter injisere selv dersom legen vurderer dette som hensiktsmessig, om nødvendig med medisinsk oppfølging. Pasienter skal instrueres i å injisere hele mengden med Simponi i henhold til de utfyllende instruksjonene i pakningsvedlegget. Dersom flere injeksjoner er nødvendig, bør disse settes på forskjellige steder på kroppen.

For instruksjoner om administrering, se pkt. 6.6.

**4.3 Kontraindikasjoner**

Overfølsomhet overfor virkestoffet eller overfor noen av hjelpestoffene listet opp i pkt. 6.1.

Aktiv tuberkulose (TB) eller andre alvorlige infeksjoner som sepsis og opportunistiske infeksjoner (se pkt. 4.4).

Moderat eller alvorlig hjertesvikt (NYHA klasse III/IV) (se pkt. 4.4).

**4.4 Advarsler og forsiktighetsregler**

Sporbarhet

For å forbedre sporbarheten til biologiske legemidler skal navn og batchnummer til det administrerte legemidlet protokollføres.

Infeksjoner

Pasienter må overvåkes nøye for infeksjoner inkludert tuberkulose før, under og etter behandling med golimumab. Siden eliminasjonen av golimumab kan ta opptil 5 måneder, bør overvåkningen fortsette gjennom hele denne perioden. Videre behandling med golimumab skal ikke gis dersom en pasient utvikler en alvorlig infeksjon eller sepsis (se pkt. 4.3).

Golimumab bør ikke gis til pasienter med en aktiv infeksjon av klinisk betydning. Det bør utvises forsiktighet med tanke på å gi golimumab til pasienter med kronisk infeksjon eller som har hatt tilbakevendende infeksjoner. Pasientene skal, når det er hensiktsmessig, rådes til å unngå å utsette seg for potensielle risikofaktorer for infeksjon.

Pasienter som får TNF‑hemmere er mer mottagelige for alvorlige infeksjoner.

Bakterielle (inkludert sepsis og pneumoni), mykobakterielle (inkludert TB), invasive soppinfeksjoner og andre opportunistiske infeksjoner, inkludert dødsfall, er sett hos pasienter behandlet med golimumab. Noen av disse alvorlige infeksjonene har oppstått hos pasienter som samtidig mottar immunsuppressiv behandling som i tillegg til den underliggende sykdommen kan predisponere for infeksjoner. Pasienter som utvikler en ny infeksjon under behandling med golimumab skal overvåkes nøye og gjennomgå en fullstendig diagnostisk utredning. Administrering av golimumab skal avsluttes dersom pasienten utvikler en ny alvorlig infeksjon eller sepsis, og egnet antimikrobiell eller antifungal behandling skal iverksettes inntil infeksjonen er under kontroll.

For pasienter som har vært bosatt i eller reist til områder hvor invasive soppinfeksjoner som histoplasmose, koksidioidomykose eller blastomykose er endemiske, skal nytte-/risikoforholdet ved behandling med golimumab overveies nøye før oppstart av behandling med golimumab. Hos pasienter i risikogruppen som får behandling med golimumab, bør invasiv soppinfeksjon mistenkes dersom de får en alvorlig systemisk sykdom. Hvis mulig, bør diagnose og administering av empirisk antifungal behandling hos disse pasientene skje i samråd med lege som har erfaring med behandling av pasienter med invasive soppinfeksjoner.

Tuberkulose

Det har vært rapportert tuberkulose hos pasienter behandlet med golimumab. Man bør være oppmerksom på at hovedandelen av disse rapportene var ekstrapulmonal tuberkulose, beskrevet som enten lokal eller disseminert sykdom.

Før oppstart av behandling med golimumab skal alle pasienter undersøkes for både aktiv og inaktiv («latent») tuberkulose. Denne undersøkelsen skal inneholde en detaljert anamnese med tanke på tidligere forekomst av tuberkulose eller mulig tidligere kontakt med tuberkulose og tidligere og/eller pågående immunsuppressiv behandling. Passende screeningtester dvs. tuberkulin hud‑ eller blodtest og lungerøntgen skal utføres på alle pasienter (lokale retningslinjer kan anvendes). Det anbefales at gjennomføringen av disse testene noteres i pasientkortet. Forskrivere påminnes risikoen for falsk negativ tuberkulintest, spesielt hos pasienter som er alvorlig syke eller immunsupprimerte.

Dersom aktiv tuberkulose diagnostiseres, kan ikke behandling med golimumab startes opp (se pkt. 4.3).

En lege med ekspertise i tuberkulosebehandling bør konsulteres dersom man mistenker latent tuberkulose. I alle situasjoner beskrevet under skal nytte-/risikoforholdet ved behandling med golimumab vurderes svært nøye.

Dersom inaktiv («latent») tuberkulose diagnostiseres skal behandling mot latent tuberkulose startes i henhold til lokale retningslinjer før oppstart av golimumab.

Hos pasienter som har flere eller signifikante risikofaktorer for tuberkulose og som har negativ test for latent tuberkulose, bør antituberkulosebehandling vurderes før oppstart av golimumab. Antituberkulose­behandling bør også vurderes før oppstart av golimumab hos pasienter som tidligere har hatt latent eller aktiv tuberkulose, og hvor adekvat behandling ikke kan bekreftes.

Tilfeller av aktiv tuberkulose har oppstått hos pasienter behandlet med golimumab under og etter behandling for latent tuberkulose. Pasienter som får golimumab skal følges opp nøye for tegn og symptomer på aktiv tuberkulose, inkludert pasienter som har testet negativt for latent tuberkulose, pasienter som behandles for latent tuberkulose eller pasienter som tidligere er blitt behandlet for tuberkulose‑infeksjon.

Alle pasienter skal informeres om å søke medisinsk hjelp dersom tegn/symptomer på tuberkulose (f.eks. vedvarende hoste, tæring/vekttap, lav feber) oppstår under eller etter behandling med golimumab.

Reaktivering av hepatitt B

Reaktivering av hepatitt B har forekommet hos pasienter som var kroniske bærere av dette viruset (dvs. positive for overflateantigen) mens de fikk en TNF‑hemmer, inkludert golimumab. Noen tilfeller har hatt dødelig utfall.

Pasienter skal testes for hepatitt B‑virus (HBV‑infeksjon) før oppstart av behandling med golimumab. For pasienter som tester positivt på HBV‑infeksjon anbefales det at de henvises til konsultasjon med lege med ekspertise i behandling av hepatitt B.

Bærere av HBV som har behov for behandling med golimumab, skal overvåkes nøye for tegn og symptomer på aktiv HBV‑infeksjon under behandlingen og i flere måneder etter avsluttet behandling. Hos pasienter som er bærere av HBV finnes det ikke tilstrekkelige data på behandling med kombinasjon av antivirale legemidler og TNF‑hemmer for å hindre HBV‑reaktivering. Hos pasienter som utvikler HBV‑reaktivering, skal golimumab seponeres og effektiv antiviral behandling med egnet støttebehandling igangsettes.

Maligniteter og lymfoproliferative sykdommer

Den potensielle rollen til TNF‑hemmende behandling i utvikling av maligniteter er ikke kjent. Basert på dagens kunnskap kan en risiko for utvikling av lymfomer, leukemi eller andre maligniteter hos pasienter behandlet med TNF‑hemmende legemidler ikke utelukkes. Forsiktighet må utvises ved vurdering av TNF‑hemmende behandling til pasienter med tidligere malignitet eller ved vurdering av fortsatt behandling av pasienter som utvikler malignitet.

*Pediatrisk malignitet*

Etter markedsføring er det blitt rapportert maligniteter hos barn, tenåringer og unge voksne (opptil 22 år) behandlet med TNF‑blokkere (oppstart av behandling ≤ 18 år). Noen av disse var dødelige. Omtrent halvparten av tilfellene var lymfomer. De andre tilfellene representerte forskjellige maligniteter og inkluderte sjeldne maligniteter som vanligvis er blitt assosiert med immunsuppresjon. En risiko for utvikling av maligniteter hos barn og voksne behandlet med TNF‑blokkere kan ikke utelukkes.

*Lymfom og leukemi*

I de kontrollerte delene av kliniske studier med alle TNF‑hemmere, inkludert golimumab, er det observert flere tilfeller av lymfomer blant pasienter som fikk anti‑TNF-behandling sammenlignet med kontrollpasientene. I kliniske studier fase IIb og fase III med golimumab på RA, PsA og AS, var forekomsten av lymfomer blant golimumabbehandlede pasienter høyere enn det man forventer i den generelle befolkningen.Tilfeller med leukemi er blitt rapportert hos pasienter behandlet med golimumab. Det er i utgangspunktet en økt risiko for lymfom og leukemi hos revmatoid artrittpasienter med mangeårig, svært aktiv inflammatorisk sykdom, noe som kompliserer estimering av risiko.

Sjeldne tilfeller av hepatosplenisk T‑cellelymfom (HSTCL) har vært rapportert etter markedsføring hos pasienter behandlet med andre TNF‑hemmende stoffer (se pkt. 4.8). Denne sjeldne typen T‑celle‑lymfom har et svært aggressivt sykdomsforløp og er vanligvis dødelig. Flertallet av disse tilfellene har forekommet hos tenåringer og unge voksne menn som nesten alle har fått samtidig behandling med azatioprin (AZA) eller 6‑merkaptopurin (6‑MP) for inflammatorisk tarmsykdom. Den potensielle risikoen ved kombinasjon av AZA eller 6‑MP og golimumab bør overveies nøye. En risiko for utvikling av hepatosplenisk T‑cellelymfom hos pasienter behandlet med TNF‑hemmere kan ikke utelukkes.

*Maligniteter, andre enn lymfomer*

I de kontrollerte delene av de kliniske fase IIb- og fase III-studiene med Simponi hos pasienter med RA, PsA, AS og UC var forekomsten av andre maligniteter enn lymfomer (ekskludert ikke‑melanom hudkreft) sammenlignbar mellom golimumab‑ og kontrollgruppene.

*Kolondysplasi/karsinom*

Det er ikke kjent om behandling med golimumab påvirker risikoen for å utvikle dysplasi eller koloncancer. Alle pasienter med ulcerøs kolitt som har økt risiko for dysplasi eller kolonkarsinom (f.eks. pasienter med langvarig ulcerøs kolitt eller primær skleroserende gallegangsbetennelse) eller som tidligere har hatt dysplasi eller kolonkarsinom bør screenes for dysplasi med jevne mellomrom før behandling og under sykdomsforløpet. Denne evalueringen bør inkludere koloskopi og biopsier i henhold til lokale anbefalinger. Hos pasienter med nylig diagnostisert dysplasi som behandles med golimumab, bør fordeler og risiko for den individuelle pasient gjennomgås nøye og det bør overveies om behandlingen skal fortsette.

I en eksplorativ klinisk studie som evaluerte bruken av golimumab hos pasienter med alvorlig, vedvarende astma, ble det rapportert flere maligniteter hos pasienter behandlet med golimumab enn hos kontrollpasientene (se pkt. 4.8). Betydningen av disse funnene er ikke kjent.

I en eksplorativ klinisk studie som evaluerte bruken av en annen TNF‑hemmer, infliksimab, hos pasienter med moderat til alvorlig kronisk obstruktiv lungesykdom (KOLS) ble flere maligniteter, for det meste i lunger eller hode og hals, rapportert hos pasienter behandlet med infliksimab enn hos kontrollpasientene. Alle pasientene hadde en historie med omfattende røyking. På grunnlag av dette bør forsiktighet utvises i behandlingen av KOLS‑pasienter med enhver TNF‑hemmer. Dette gjelder også hos pasienter med en økt risiko for maligniteter som skyldes omfattende røyking.

*Hudkreft*

Melanom og merkelcellekarsinom er blitt rapportert hos pasienter behandlet med TNF‑hemmere, inkludert golimumab (se pkt. 4.8). Regelmessig hudundersøkelse er anbefalt, spesielt for pasienter som har risikofaktorer for hudkreft.

Hjertesvikt

Tilfeller av forverret hjertesvikt og ny begynnende hjertesvikt er rapportert ved bruk av TNF‑hemmere, inkludert golimumab. Noen tilfeller hadde dødelig utfall. I en klinisk studie med en annen TNF‑hemmer ble det observert forverring av hjertesvikt og økt dødelighet som skyldtes hjertesvikt. Golimumab er ikke undersøkt hos pasienter med hjertesvikt. Golimumab bør brukes med forsiktighet hos pasienter med mild hjertesvikt (NYHA klasse I/II). Pasienter bør overvåkes nøye, og behandling med golimumab skal seponeres hos pasienter som utvikler nye eller forverrede symptomer på hjertesvikt (se pkt. 4.3).

Nevrologiske tilstander

Bruk av TNF‑hemmere, inkludert golimumab, har vært forbundet med tilfeller av debut eller forverring av kliniske symptomer og/eller radiografiske tegn på demyeliniserende lidelser i sentralnervesystemet, inkludert multippel sklerose og perifere demyeliniserende lidelser. Hos pasienter med allerede eksisterende eller nylig debut av demyeliniserende lidelser, skal nytte og risiko ved TNF‑hemmende behandling vurderes nøye før oppstart av golimumabbehandling. Seponering av golimumab skal vurderes dersom noen av disse lidelsene utvikles (se pkt. 4.8).

Kirurgi

Det foreligger begrenset sikkerhetserfaring fra kirurgi, inkludert artroplastikk, hos pasienter behandlet med golimumab. Den lange halveringstiden bør tas i betraktning dersom kirurgi er planlagt. En pasient som trenger kirurgi under behandling med golimumab, bør overvåkes nøye for infeksjoner, og passende tiltak bør iverksettes.

Immunsuppresjon

Det foreligger en mulighet for at TNF‑hemmende legemidler, inkludert golimumab, påvirker vertsforsvaret mot infeksjoner og maligniteter siden TNF medierer inflammasjon og modulerer den cellulære immunresponsen.

Autoimmune prosesser

Det relative underskuddet av TNFα forårsaket av anti‑TNF-behandling kan utløse en autoimmuniserings­prosess. Dersom en pasient utvikler symptomer som indikerer et lupuslignende syndrom etter behandling med golimumab og pasienten utvikler antistoffer mot dobbelttrådet DNA, må behandling med golimumab avsluttes (se pkt. 4.8).

Hematologiske reaksjoner

Det har blitt rapportert pancytopeni, leukopeni, nøytropeni, agranulocytose, aplastisk anemi og trombocytopeni hos pasienter behandlet med TNF‑hemmere, inkludert golimumab. Alle pasienter bør anbefales å søke øyeblikkelig medisinsk hjelp dersom de utvikler tegn og symptomer på bloddyskrasier (f. eks. vedvarende feber, blåmerker, blødning, blekhet). Hos pasienter med bekreftete signifikante hematologiske unormaliteter skal seponering av golimumab vurderes.

Samtidig bruk av TNF‑hemmere og anakinra

Alvorlige infeksjoner og nøytropeni er sett i kliniske studier med samtidig bruk av anakinra og en annen TNF‑hemmer, etanercept, uten noen ytterligere klinisk nytte. På grunn av typen bivirkninger sett ved denne kombinasjonsbehandlingen, er det grunn til å anta at lignende toksisitet kan oppstå ved å kombinere anakinra med andre TNF‑hemmere. Kombinasjonen av golimumab og anakinra anbefales ikke.

Samtidig bruk av TNF‑hemmere og abatacept

I kliniske studier har samtidig bruk av TNF‑hemmere og abatacept blitt assosiert med en økt risiko for infeksjoner, inkludert alvorlige infeksjoner, sammenlignet med TNF‑hemmere alene uten økt klinisk nytte. Kombinasjon av golimumab og abatacept anbefales ikke.

Samtidig behandling med andre biologiske legemidler

Det er begrenset informasjon om samtidig bruk av golimumab med andre biologiske legemidler som brukes til å behandle de samme sykdommene som golimumab. Samtidig bruk av golimumab og disse biologiske legemidlene anbefales ikke på grunn av muligheten for økt risiko for infeksjoner, og andre potentielle farmakologiske interaksjoner.

Bytte mellom biologiske DMARDs

Forsiktighet bør utvises og pasienter skal fortsatt monitoreres ved bytte fra en biologisk behandling til en annen, ettersom overlappende biologisk aktivitet kan videre øke risikoen for bivirkninger, inkludert infeksjon.

Vaksinering/behandling med infeksiøse agenser

Pasienter som behandles med golimumab kan vaksineres, men ikke med levende vaksiner (se pkt. 4.5 og 4.6). Det foreligger begrenset mengde data for respons på vaksinasjon med levende vaksiner eller på den sekundære overføringen av infeksjon med levende vaksiner hos pasienter som får anti‑TNF-behandling. Bruk av levende vaksiner kan resultere i kliniske infeksjoner, inkludert systemiske infeksjoner.

Behandling med infeksiøse agenser som levende, svekkete bakterier (f. eks. instillasjon av tuberkulosevaksine i urinblære til behandlig av kreft) kan resultere i kliniske infeksjoner, inkludert systemiske infeksjoner. Behandling med infeksiøse agenser samtidig med golimumabbehandling er ikke anbefalt.

Allergiske reaksjoner

Etter markedsføring er det rapportert alvorlige systemiske hypersensitivitetsreaksjoner (inkludert anafylaktisk reaksjon) etter administrering av golimumab. Noen av disse reaksjonene har oppstått etter første administrering av golimumab. Dersom en anafylaktisk reaksjon eller annen alvorlig allergisk reaksjon oppstår, skal golimumab seponeres umiddelbart og nødvendig behandling igangsettes.

*Lateksoverfølsomhet*

Beskyttelseshetten på den ferdigfylte pennen eller den ferdigfylte sprøyten er framstilt av tørr naturgummi som inneholder lateks og kan forårsake allergiske reaksjoner hos individer som er overfølsomme for lateks.

Spesielle populasjoner

*Eldre (≥ 65 år)*

I RA, PsA, AS og UC fase III‑studiene ble det ikke funnet forskjeller i bivirkninger totalt sett, alvorlige bivirkninger eller alvorlige infeksjoner hos pasienter som var 65 år eller eldre som fikk golimumab, sammenlignet med yngre pasienter. Forsiktighet bør utvises ved behandling av eldre pasienter og man skal være spesielt oppmerksom på infeksjoner. Det var ingen pasienter som var 45 år eller eldre i nr-Axial SpA-studien.

*Nedsatt nyre‑ og leverfunksjon*

Spesifikke studier med golimumab er ikke utført hos pasienter med nedsatt nyre‑ eller leverfunksjon. Golimumab bør brukes med forsiktighet hos pasienter med nedsatt leverfunksjon (se pkt. 4.2).

Hjelpestoffer

Simponi inneholder sorbitol (E420). Hos pasienter med sjeldne, arvelige problemer med fruktose­intoleranse skal tilleggseffekt av samtidig administrerte legemidler som inneholder sorbitol (eller fruktose) og inntak av sorbitol (eller fruktose) gjennom dietten tas i betrakning (se pkt. 2).

Risiko for medisineringsfeil

Simponi finnes i styrkene 50 mg og 100 mg til subkutan administrering. Det er viktig at riktig styrke brukes til å gi riktig dose som beskrevet under dosering (se pkt. 4.2). Forsiktighet bør utvises slik at pasientene ikke blir under‑ eller overdosert.

**4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon**

Ingen interaksjonsstudier har blitt utført.

Samtidig bruk med andre biologiske legemidler

Kombinasjonen av golimumab med andre biologiske legemidler som brukes for å behandle samme sykdommer som golimumab, inkludert anakinra og abatacept er ikke anbefalt (se pkt. 4.4).

Levende vaksiner/behandling med infeksiøse agenser

Levende vaksiner bør ikke gis samtidig med golimumab (se pkt. 4.4 og 4.6).

Behandling med infeksiøse agenser samtidig med behandling med golimumab er ikke anbefalt (se pkt. 4.4).

Metotreksat

Selv om samtidig bruk med MTX resulterer i høyere bunnkonsentrasjoner av golimumab ved steady state hos pasienter med RA, PsA eller AS, er det ingen data som støtter behovet for dosejustering av verken golimumab eller MTX (se pkt. 5.2).

**4.6 Fertilitet, graviditet og amming**

Kvinner i fertil alder

Kvinner i fertil alder må bruke sikker prevensjon for å unngå graviditet under og i minst 6 måneder etter den siste behandlingen med golimumab.

Graviditet

Et moderat antall (omtrent 400) prospektive data hentet fra graviditeter eksponert for golimumab resulterte i fødsler med kjent utfall, inkludert 220 graviditeter eksponert under første trimester. I en populasjonsbasert studie fra Nord-Europa, som inkluderte 131 graviditeter (og 134 spedbarn), var 6/134 (4,5 %) hendelser alvorlig medfødte misdannelser etter eksponering for Simponi *in utero* vs. 599/10 823 (5,5 %) hendelser etter eksponering for ikke-biologisk systemisk behandling, sammenlignet med 4,6 % i den generelle studiepopulasjonen. Justert konfunderende odds ratio var henholdsvis OR 0,79 (95 % KI 0,35-1,81) for Simponi vs. ikke-biologisk systemisk behandling og OR 0,95 (95 % KI 0,42-2,16) for Simponi vs. den generelle studiepopulasjonen.

På grunn av den hemmende effekten på TNFkan administrering av golimumab under graviditet påvirke normale immunresponser hos den nyfødte. Dyrestudier indikerer ingen direkte eller indirekte skadelige effekter på svangerskapsforløp, embryo‑/fosterutvikling, fødsel eller postnatal utvikling (se pkt. 5.3). Tilgjengelig klinisk erfaring er begrenset. Golimumab skal kun brukes under graviditet dersom det foreligger et klart behov.

Golimumab passerer over i placenta. Etter behandling med et TNF‑hemmende monoklonalt antistoff under svangerskapet, har antistoffet vært påvist i serumet til spedbarn født av den behandlede kvinnen i opp til 6 måneder. Som følge av dette kan disse spedbarna ha en høyere risiko for infeksjon. Administrering av levende vaksiner til spedbarn som har vært eksponert for golimumab i livmoren er ikke anbefalt de første 6 månedene etter morens siste golimumabinjeksjon under svangerskapet (se pkt. 4.4 og 4.5).

Amming

Det er ikke kjent om golimumab skilles ut i morsmelk eller absorberes systemisk etter inntak. Det er vist at golimumab utskilles i brystmelk hos aper, og siden humane immunoglobuliner skilles ut i melk skal ikke kvinner amme under, og i minst 6 måneder etter den siste behandlingen med golimumab.

Fertilitet

Det er ikke utført dyrestudier på fertilitet for golimumab. En fertilitetsstudie i mus, der det ble brukt et analogt antistoff som selektivt hemmer den funksjonelle aktiviteten til TNFα hos mus, viste ingen relevante effekter på fertilitet (se pkt. 5.3).

**4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner**

Simponi har liten påvirkning på evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner. Svimmelhet kan likevel forekomme etter administrering av Simponi (se pkt. 4.8).

**4.8 Bivirkninger**

Sammendrag av sikkerhetsprofilen

I den kontrollerte perioden av de pivotale studiene på RA, PsA, AS, nr-Axial SpA og UC, var øvre luftveisinfeksjon den vanligst rapporterte bivirkningen hos 12,6% av golimumabbehandlede pasienter sammenlignet med 11,0% hos kontrollpasienter. De mest alvorlige bivirkningene som er rapportert for golimumab omfatter alvorlige infeksjoner (inkludert sepsis, lungebetennelse, tuberkulose, invasive sopp‑ og opportunistiske infeksjoner), demyeliniserende lidelser, hepatitt B‑reaktivering, hjertesvikt, autoimmune prosesser (lupuslignende syndrom), hematologiske reaksjoner, alvorlig systemisk overfølsomhet (inkludert anafylaktisk reaksjon), vaskulitt, lymfom og leukemi (se pkt. 4.4).

Bivirkningstabell

Bivirkninger observert i kliniske studier og rapportert fra bruk etter markedsføring over hele verden er oppført i tabell 1. Innen hvert organklassesystem er bivirkninger oppført etter frekvens ved bruk av følgende kategorier: svært vanlige (≥ 1/10), vanlige (≥ 1/100 til < 1/10), mindre vanlige (≥ 1/1000 til > 1/100), sjeldne (≥ 1/10 000 til < 1/1000), svært sjeldne (< 1/10 000), ikke kjent (kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data). Innen hver frekvensgruppe presenteres bivirkninger med avtagende alvorlighet.

**Tabell 1**

**Bivirkningstabell**

|  |  |
| --- | --- |
| Infeksiøse og parasittære sykdommer |  |
| Svært vanlige: | Øvre luftveisinfeksjon (nasofaryngitt, faryngitt, laryngitt og rhinitt) |
| Vanlige: | Bakterieinfeksjoner (f.eks. cellulitt), nedre luftveisinfeksjon (f.eks. pneumoni), virusinfeksjoner (f. eks. influensa og herpes), bronkitt, sinusitt, overfladiske soppinfeksjoner, abscess |
| Mindre vanlige: | Sepsis inkludert septisk sjokk, pyelonefritt |
| Sjeldne: | Tuberkulose, opportunistiske infeksjoner (f.eks. invasive soppinfeksjoner [histoplasmose, koksidioidomykose, pneumocystose], bakteriell, atypisk mykobakteriell infeksjon og protozoiske), hepatitt B‑reaktivering, bakteriell artritt, infeksiøs bursitt |
| Godartede, ondartede og uspesifiserte svulster |  |
| Mindre vanlige: | Svulster (f.eks. hudkreft, plateepitelkarsinom og melanocyttnævus) |
| Sjeldne: | Lymfom, leukemi, melanom, merkelcellekarsinom |
| Ikke kjent: | Hepatosplenisk T‑cellelymfom\*, Kaposis sarkom |
| Sykdommer i blod og lymfatiske organer |  |
| Vanlige: | Leukopeni (inkludert nøytropeni), anemi |
| Mindre vanlige: | Trombocytopeni, pancytopeni |
| Sjeldne: | Aplastisk anemi, agranulocytose |
| Forstyrrelser i immunsystemet |  |
| Vanlige: | Allergiske reaksjoner (bronkospasme, hypersensitivitet, urtikaria) autoantistoff‑positiv |
| Sjeldne: | Alvorlige systemiske hypersensitivitetsreaksjoner (inkludert anafylaktisk reaksjon), vaskulitt (systemisk), sarkoidose |
| Endokrine sykdommer |  |
| Mindre vanlige: | Tyreoidforstyrrelse (f.eks. hypotyreoidisme, hypertyreoidisme og struma) |
| Stoffskifte‑ og ernæringsbetingede sykdommer |  |
| Mindre vanlige: | Økt blodglukose, økte lipider |
| Psykiatriske lidelser |  |
| Vanlige: | Depresjon, insomni |
| Nevrologiske sykdommer |  |
| Vanlige: | Svimmelhet, hodepine, parestesi |
| Mindre vanlige: | Balanseforstyrrelser |
| Sjeldne: | Demyeliniserende lidelser (sentrale og perifere), smaksforstyrrelse |
| Øyesykdommer |  |
| Mindre vanlige: | Synsforstyrrelser (f.eks. tåkesyn og svekket synsskarphet), konjuktivitt, allergi i øyet (f.eks. kløe og irritasjon) |
| Hjertesykdommer |  |
| Mindre vanlige: | Arytmi, iskemiske koronare arteriesykdommer |
| Sjeldne: | Hjertesvikt (nyoppstått eller forverret) |
| Karsykdommer |  |
| Vanlige: | Hypertensjon |
| Mindre vanlige: | Trombose (f.eks. dyp venetrombose eller aortatrombose), rødming |
| Sjeldne: | Raynauds fenomen |
| Sykdommer i respirasjonsorganer, thorax og mediastinum |  |
| Vanlige: | Astma og relaterte symptomer (f.eks. pipende pust og bronkial hyperaktivitet) |
| Mindre vanlige: | Interstitiell lungesykdom |
| Gastrointestinale sykdommer |  |
| Vanlige: | Dyspepsi, gastrointestinal smerte, buksmerte, kvalme, gastrointestinale inflammatoriske sykdommer (f.eks. gastritt og kolitt), stomatitt |
| Mindre vanlige: | Forstoppelse, gastroøsofageal refluks |
| Sykdommer i lever og galleveier |  |
| Vanlige: | Økt alaninaminotransferase (ALAT), økt aspartataminotransferase (ASAT) |
| Mindre vanlige: | Gallestein, leversykdommer |
| Hud‑ og underhudssykdommer |  |
| Vanlige: | Kløe, utslett, alopesi, dermatitt |
| Mindre vanlige: | Bulløse hudreaksjoner, psoriasis (nyoppstått eller forverring av eksisterende psoriasis, palmar/plantar og pustuløs), urtikaria |
| Sjeldne: | Likenoide reaksjoner, hudavflassing, vaskulitt (kutan) |
| Ikke kjent: | Forverring av symptomer på dermatomyositt |
| Sykdommer i muskler, bindevev og skjelett |  |
| Sjeldne: | Lupuslignende syndrom |
| Sykdommer i nyre og urinveier |  |
| Sjeldne: | Sykdommer i urinblære, nyresykdommer |
| Lidelser i kjønnsorganer og brystsykdommer |  |
| Mindre vanlige: | Brystsykdommer, menstruasjonsforstyrrelser |
| Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet |  |
| Vanlige: | Feber, asteni, reaksjon på injeksjonsstedet (f.eks. erytem på injeksjonsstedet, urtikaria, indurasjon, smerte, blåmerker, pruritus, irritasjon og parestesi), ubehag i brystet |
| Sjeldne: | Svekket tilheling |
| Skader, forgiftninger og komplikasjoner ved medisinske prosedyrer |  |
| Vanlige: | Benfrakturer |
| \* Observert med andre TNF‑hemmere. | |

I hele dette avsnittet er median oppfølgingsperiode (omtrent 4 år) som regel gjeldende for all bruk av golimumab. Der bruken av golimumab er beskrevet per dose, varierer median oppfølgingsperiode (omtrent 2 år for 50 mg dose, omtrent 3 år for 100 mg dose) fordi pasienter kan ha byttet mellom dosene.

Beskrivelse av utvalgte bivirkninger

*Infeksjoner*

I den kontrollerte perioden av pivotale studier, var øvre luftveisinfeksjon den mest vanlig rapporterte bivirkningen hos12,6% av golimumabbehandlede pasienter (forekomst pr. 100 pasientår: 60,8; 95% konfidensintervall, KI: 55,0, 67,1) sammenlignet med 11,0% hos kontrollpasienter (forekomst pr. 100 pasientår: 54,5; 95% KI: 46,1, 64,0). I kontrollerte og ikke‑kontrollerte deler av studiene med en median oppfølgingsperiode på ca. 4 år var forekomsten av øvre luftveisinfeksjoner per 100 pasientår 34,9 hendelser; 95% KI: 33,8, 36,0 hos pasienter behandlet med golimumab.

Infeksjoner ble observert hos 23,0% av golimumabbehandlede pasienter (forekomst per 100 pasientår: 132,0; 95% KI: 123,3, 141,1) sammenlignet med 20,2% av kontrollpasienter (forekomst per 100 pasientår: 122,3; 95% KI: 109,5, 136,2) i den kontrollerte perioden av de pivotale studiene. I kontrollerte og ikke‑kontrollerte deler av studiene med en median oppfølgingsperiode på ca. 4 år var forekomsten av infeksjoner per 100 pasientår 81,1 hendelser; 95% KI: 79,5, 82,8 hos pasienter behandlet med golimumab.

I den kontrollerte perioden av RA-, PsA-, AS- og nr-Axial SpA-studiene, ble det observert alvorlige infeksjoner hos 1,2% av golimumabbehandlede pasienter og hos 1,2% av kontrollpasientene. Forekomsten av alvorlige infeksjoner per 100 pasientår med oppfølging i den kontrollerte perioden av RA-, PsA-, AS- og nr-Axial SpA-studiene var 7,3; 95% KI: 4,6, 11,1 hos pasienter i gruppen behandlet med 100 mg golimumab. For gruppen behandlet med 50 mg golimumab: 2,9; 95% KI: 1,2, 6,0. For placebogruppen: 3,6; 95% KI: 1,5, 7,0. I den kontrollerte perioden av UC-studier på golimumabinduksjon, ble alvorlige infeksjoner observert hos 0,8% av pasientene behandlet med golimumab sammenlignet med 1,5% av pasientene i kontrollgruppen. Alvorlige infeksjoner observert hos pasienter som fikk golimumab inkluderte tuberkulose, bakterielle infeksjoner, inkludert sepsis og pneumoni, invasive soppinfeksjoner og andre opportunistiske infeksjoner. Noen av disse infeksjonene har hatt dødelig utfall. I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte delene av de pivotale studiene med en median oppfølgingsperiode på opptil 3 år var det en høyere forekomst av alvorlige infeksjoner, inkludert opportunistiske infeksjoner og tuberkulose hos pasienter som fikk 100 mg golimumab sammenlignet med pasienter som fikk 50 mg golimumab. Forekomsten per 100 pasientår for alle alvorlige infeksjoner var 4,1; 95% KI: 3,6, 4,5 hos pasienter som fikk 100 mg golimumab. For pasienter som fikk 50 mg golimumab: 2,5; 95% KI: 2,0, 3,1.

*Maligniteter*

*Lymfomer*

Forekomsten av lymfomer hos golimumabbehandlede pasienter i de pivotale studiene var høyere enn forventet i den generelle befolkningen. I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte delene av disse studiene med en median oppfølgingsperiode på opptil 3 år, ble det sett en høyere forekomst av lymfom hos pasientene som fikk 100 mg golimumab sammenlignet med pasientene som fikk 50 mg golimumab. Lymfomer ble diagnostisert hos 11 pasienter (1 i gruppen som fikk 50 mg golimumab og 10 i gruppen som fikk 100 mg golimumab) med en forekomst (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår på henholdsvis 0,03 (0,00, 0,15) og 0,13 (0,06, 0,24) hendelser med henholdsvis golimumab 50 mg og 100 mg, og 0,00 (0,00, 0,57) hendelser for placebo. Majoriteten av tilfellene med lymfom oppstod i GO‑AFTER‑studien som inkluderte pasienter som tidligere hadde blitt eksponert for TNF‑hemmere, og som hadde hatt lengre sykdomsforløp og mer refraktær sykdom (se pkt. 4.4).

*Maligniteter, andre enn lymfomer*

Forekomsten av ikke‑lymfomatøse maligniteter (ekskludert ikke‑melanom hudkreft) var sammenlignbar i golimumab- og kontrollgruppene i de kontrollerte periodene av de pivotale studiene og gjennom ca. 4 års oppfølging. Gjennom ca. 4 års oppfølging var forekomsten av ikke‑lymfomatøse maligniteter (ekskludert ikke‑melanom hudkreft) sammenlignbar med den generelle befolkningen.

I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av pivotale studier med en median oppfølgingsperiode på opptil 3 år ble ikke‑melanom hudkreft diagnostisert hos 5 pasienter behandlet med placebo, 10 pasienter behandlet med 50 mg golimumab og 31 pasienter behandlet med 100 mg golimumab med en forekomst (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår på 0,36 (0,26, 0,49) for kombinert golimumab og 0,87 (0,28, 2,04) for placebo.

I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av pivotale studier med en median oppfølgingsperiode på opptil 3 år, ble maligniteter utenom melanom, ikke‑melanom hudkreft og lymfomer diagnostisert hos 5 pasienter behandlet med placebo, 21 pasienter behandlet med 50 mg golimumab og 34 pasienter behandlet med 100 mg golimumab med en forekomst (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår på 0,48 (0,36, 0,62) for kombinert golimumab og 0,87 (0,28, 2,04) for placebo (se pkt. 4.4).

*Tilfeller rapportert i kliniske studier ved astma*

I en eksplorativ klinisk studie fikk pasienter med alvorlig, vedvarende astma en støtdose med golimumab (150% av tildelt behandlingsdose) subkutant i uke 0 fulgt av golimumab 200 mg, golimumab 100 mg eller golimumab 50 mg subkutant hver 4. uke gjennom uke 52. Det ble rapportert åtte maligniteter i den kombinerte gruppen som fikk behandling med golimumab (n = 230) og ingen i gruppen som fikk behandling med placebo (n = 79). Lymfom ble rapportert hos 1 pasient, ikke‑melanom hudkreft hos 2 pasienter og andre maligniteter hos 5 pasienter. Det var ingen spesifikk opphopning av noen type av maligniteter.

I den placebokontrollerte delen av studien var forekomsten (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår av alle maligniteter i golimumabgruppen på 3,19 (1,38, 6,28). I denne studien var forekomsten (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår blant golimumabbehandlede pasienter på 0,40 (0,01, 2,20) for lymfomer, 0,79 (0,10, 2,86) for ikke‑melanom hudkreft og 1,99 (0,64, 4,63) for andre maligniteter. For placebopasienter var forekomsten (95% KI) per 100 pasientoppfølgingsår for disse malignitetene på 0,00 (0,00, 2,94). Betydningen av disse funnene er ikke kjent.

*Nevrologiske hendelser*

I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av de pivotale studiene, med en gjennomsnittlig oppfølgingsperiode på opptil 3 år, var den observerte hyppigheten av demyelinisering høyere hos pasienter som fikk 100 mg golimumab sammenlignet med pasienter som fikk 50 mg golimumab (se pkt. 4.4).

*Forhøyede leverenzymer*

I den kontrollerte perioden av de pivotale RA- og PsA-studiene ble milde ALAT‑forhøyelser (> 1 og < 3 x øvre grense av normalt (ULN)) rapportert i lignende grad hos golimumab‑ og kontrollpasientene i RA‑ og PsA‑studiene (22,1% til 27,4% av pasientene), mens i AS‑ og nr-Axial SpA-studiene hadde flere golimumabbehandlede pasienter (26,9%) enn kontrollpasienter (10,6%) milde ALAT‑forhøyelser. I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av de pivotale RA- og PsA-studiene med en median oppfølgingsperiode på ca. 5 år, var forekomsten av milde ALAT‑forhøyelser den samme hos golimumabbehandlede pasienter og kontrollpasienter i RA‑ og PsA‑studiene. I den kontrollerte perioden av de pivotale UC‑studiene på golimumabinduksjon, forekom milde ALAT‑forhøyelser (> 1 og < 3 x ULN) i samme omfang hos golimumabbehandlede pasienter som hos kontrollpasienter (henholdsvis 8,0% til 6,9%). I kontrollerte og ikke‑kontrollerte perioder av de pivotale UC-studiene med en median oppfølgingsperiode på omtrent 2 år, var forekomsten av milde ALAT‑forhøyelser 24,7% hos pasienter som fikk golimumab under vedlikeholdsdelen av UC‑studien.

I den kontrollerte perioden av de pivotale RA‑ og AS‑studiene, var ALAT-forhøyelser på ≥ 5 x ULN mindre vanlig og ble sett hos flere golimumabbehandlede pasienter (0,4% til 0,9%) enn hos kontrollpasientene (0,0%). Denne trenden ble ikke observert i PsA‑populasjonen. I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av de pivotale RA-, PsA- og AS-studiene med en median oppfølgingsperiode på 5 år, var forekomsten av ALAT-forhøyelser på ≥ 5 x ULN den samme hos både golimumabbehandlede pasienter og kontrollpasienter. Generelt sett var disse forhøyelsene asymptomatiske, og abnormalitetene avtok eller forsvant både ved fortsettelse eller seponering av golimumabbehandling eller modifisering av samtidige legemidler. Ingen tilfeller ble rapportert i de kontrollerte og ikke-kontrollerte periodene av nr-Axial SpA-studien (opptil 1 år). I de kontrollerte periodene av de pivotale UC‑studiene med golimumabinduksjon, forekom ALAT‑forhøyelser på ≥ 5 x ULN i samme omfang hos golimumabbehandlede pasienter som hos placebobehandlede pasienter (henholdsvis 0,3% til 1,0%). I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av de pivotale UC‑studiene med en median oppfølgingsperiode på omtrent 2 år, var andelen pasienter med ALAT‑forhøyelser ≥ 5 x ULN 0,8% hos pasienter som fikk golimumab under vedlikeholdsdelen av UC‑studien.

Innenfor de pivotale studiene av RA, PsA, AS og nr-Axial SpA utviklet én pasient i en RA-studie behandlet med golimumab, med allerede eksisterende leverabnormaliteter og annen samtidig medisinering som mulige bidragsfaktorer, en ikke‑infeksiøs fatal hepatitt med gulsott. Golimumab sin rolle som medvirkende eller forverrende faktor kan ikke utelukkes.

*Reaksjoner på injeksjonsstedet*

I de kontrollerte periodene av pivotale studier fikk 5,4% av de golimumab­behandlede pasientene reaksjoner på injeksjonsstedet, sammenlignet med 2,0% av kontrollpasientene. Tilstedeværelse av antistoffer mot golimumab kan øke risikoen for reaksjoner på injeksjonsstedet. Flertallet av reaksjonene på injeksjonsstedet var milde til moderate, og den vanligste manifestasjonen var erytem på injeksjonsstedet. Generelt sett var det ikke nødvendig å seponere legemidlet som følge av reaksjoner på injeksjonsstedet.

I kontrollerte fase IIb- og/eller III-studier på RA, PsA, AS, nr-Axial SpA, alvorlig vedvarende astma og fase II/III-studier på UC, utviklet ingen pasienter behandlet med golimumab anafylaktiske reaksjoner.

*Autoimmune antistoffer*

I de kontrollerte og ikke‑kontrollerte periodene av pivotale studier gjennom ett års oppfølging, var 3,5% av de golimumab­behandlede og 2,3% av kontrollpasientene nyoppdagede ANA‑positive (med titer på 1:160 eller høyere). Forekomsten av antistoffer mot dsDNA ved ett års oppfølging av pasienter som var anti‑dsDNA‑negative ved baseline var 1,1%.

Melding av mistenkte bivirkninger

Melding av mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet er viktig. Det gjør det mulig å overvåke forholdet mellom nytte og risiko for legemidlet kontinuerlig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via det nasjonale meldesystemet som beskrevet i [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

**4.9 Overdosering**

Enkeltdoser på opptil 10 mg/kg ble gitt intravenøst i en klinisk studie uten dosebegrensende toksisitet. I tilfelle en overdose, anbefales det at pasienten overvåkes for tegn eller symptomer på bivirkninger og at en egnet symptomatisk behandling iverksettes umiddelbart.

**5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

**5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Farmakoterapeutisk gruppe: Immunsuppressive midler, tumornekrosefaktor alfa (TNFα)‑hemmere, ATC‑kode: L04A B06

Virkningsmekanisme

Golimumab er et humant monoklonalt antistoff som danner stabile komplekser med høy affinitet til både løselige og transmembrane bioaktive former av humant TNFα, som forhindrer binding av TNFα til dens reseptorer.

Farmokodynamiske egenskaper

Bindingen av human TNF med golimumab har vist seg å nøytralisere TNFα ‑indusert uttrykkelse på celleoverflaten av adhesjonsmolekylene E‑selektin, VCAM‑1 (vascular cell adhesion molecule‑1) og ICAM‑1 (intercellular adhesion molecule‑1) av humane endotelceller. *In vitro* ble TNF‑indusert utskillelse av interleukin‑6 (IL‑6), IL‑8 og GM‑CSF (granulocyttmakrofagkolonistimulerende faktor) fra humane endotelceller også hemmet av golimumab.

Forbedrede nivåer av C‑reaktivt protein (CRP) ble observert i forhold til placebogrupper, og behandling med Simponi resulterte i signifikante reduksjoner av serumnivåer av IL‑6, ICAM‑1, MMP‑3 (matriks metalloproteinase‑3) og VEGF (vaskulær endotelial vekstfaktor) i forhold til baseline sammenlignet med kontrollbehandling. I tillegg ble nivåene av TNFα redusert hos RA‑ og AS‑pasienter, og nivåene av IL‑8 ble redusert hos PsA‑pasienter. Disse endringene kunne observeres ved første evaluering (uke 4) etter den første Simponidosen og ble generelt opprettholdt gjennom uke 24.

Klinisk effekt

*Revmatoid artritt*

Effekten til Simponi ble vist i tre randomiserte, dobbeltblindede, placebokontrollerte multisenterstudier med over 1500 pasienter ≥ 18 år med moderat til alvorlig, aktiv RA, diagnostisert i henhold til kriterier fra American College of Rheumatology (ACR) i minst 3 måneder før screening. Pasientene hadde minst 4 hovne og 4 ømme ledd. Simponi eller placebo ble gitt subkutant hver 4. uke.

GO‑FORWARD evaluerte 444 pasienter som hadde aktiv RA tross en stabil dose på minst 15 mg/uke med MTX og som ikke tidligere hadde vært behandlet med en TNF‑hemmer. Pasientene ble randomisert til å få placebo + MTX, Simponi 50 mg + MTX, Simponi 100 mg + MTX eller Simponi 100 mg + placebo. Pasientene som fikk placebo + MTX ble overført til Simponi 50 mg + MTX etter uke 24. Ved uke 52 gikk pasientene over i en åpen langtidsforlengelse av studien.

GO‑AFTER evaluerte 445 pasienter som tidligere var behandlet med en eller flere av TNF‑hemmerne adalimumab, etanercept eller infliksimab. Pasientene ble randomisert til å få placebo, Simponi 50 mg eller Simponi 100 mg. Pasientene kunne fortsette behandlingen med DMARD tilleggsmedisinering av MTX, sulfasalazin, og/eller hydroksyklorokin gjennom studien. De angitte grunnene til å avslutte tidligere anti‑TNF-behandling var manglende effekt (58%), intoleranse (13%) og/eller andre grunner ikke relatert til sikkerhet eller effekt (29%, for det meste av økonomiske årsaker).

GO‑BEFORE evaluerte 637 pasienter som hadde aktiv RA, som var MTX‑naïve og som ikke tidligere hadde blitt behandlet med en TNF‑hemmer. Pasientene ble randomisert til å få placebo + MTX, Simponi 50 mg + MTX, Simponi 100 mg + MTX eller Simponi 100 mg + placebo. Ved uke 52 gikk pasientene over i en åpen langtidsforlengelse av studien hvor pasienter som fikk placebo + MTX og som hadde minst 1 ømt eller hovent ledd ble byttet til Simponi 50 mg + MTX.

I GO‑FORWARD var de (ko‑)primære endepunktene den prosentdelen av pasienter som oppnådde en ACR 20‑respons ved uke 14 og bedring fra baseline i «Health Assessment Questionnaire» (HAQ) ved uke 24. I GO‑AFTER var det primære endepunktet prosentandelen pasienter som oppnådde en ACR 20‑respons ved uke 14. I GO‑BEFORE var de andre ko‑primære endepunktene prosentandelen pasienter som oppnådde en ACR 50‑respons ved uke 24 og endringen fra baseline med van der Heijde‑modifisert Sharp (vdH‑S) score ved uke 52. I tillegg til det/de primære endepunkt(ene), ble betydningen av Simponibehandling på tegn og symptomer på artritt, radiografisk respons, fysisk funksjon og helserelatert livskvalitet undersøkt.

Generelt sett ble det ikke funnet klinisk betydningsfulle forskjeller i effektmålene mellom Simponi 50 mg og 100 mg doseregime med tilleggsbehandling med MTX, gjennom uke 104 i GO-FORWARD og GO-BEFORE, og gjennom uke 24 i GO-AFTER. I hver av RA-studiene, ifølge studiedesignen, kan pasienter i langtidsforlengelsen av studien ha byttet mellom dosene 50 mg og 100 mg av Simponi etter avtale med ansvarlig lege.

*Tegn og symptomer*

ACR nøkkelfunn for Simponi 50 mg dosering ved uke 14, 24 og 52 for GO‑FORWARD, GO‑AFTER og GO‑BEFORE er vist i tabell 2 og er beskrevet nedenfor. Responser ble observert ved første evaluering (uke 4) etter den første Simponidosen.

Av 89 pasienter som var randomiserte til Simponi 50 mg + MTX i GO‑FORWARD, var 48 fremdeles på behandling ved uke 104. Av disse hadde 40, 33 og 24 pasienter henholdsvis ACR 20/50/70‑respons ved uke 104. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi observerte man samme nivå for ACR 20/50/70-respons fra uke 104 til og med uke 256.

I GO‑AFTER var prosentandelen av pasienter som oppnådde en ACR 20‑respons høyere for pasienter som fikk Simponi enn for pasienter som fikk placebo uavhengig av den rapporterte årsaken til seponering av en eller flere tidligere anti‑TNF‑behandlinger.

**Tabell 2**

**De viktigste effektresultatene fra de kontrollerte delene av GO‑FORWARD, GO‑AFTER og GO‑BEFORE.**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | GO‑FORWARD  Aktiv RA tross MTX | | GO‑AFTER  Aktiv RA, tidligere behandlet med en eller flere TNF‑hemmere | | GO‑BEFORE  Aktiv RA, MTX‑naïve | |
| Placebo  +  MTX | Simponi  50 mg  +  MTX | Placebo | Simponi  50 mg | Placebo  +  MTX | Simponi  50 mg  +  MTX |
| na | 133 | 89 | 150 | 147 | 160 | 159 |
| **Respondere, % av antall pasienter** | | | | | | |
| **ACR 20** | | | | | | |
| Uke 14 | **33%** | **55%\*** | **18%** | **35%\*** | NA | NA |
| Uke 24 | 28% | 60%\* | 16% | 31% p = 0,002 | 49% | 62% |
| Uke 52 | NA | NA | NA | NA | 52% | 60% |
| **ACR 50** | | | | | | |
| Uke 14 | 10% | 35%\* | 7% | 15% p = 0,021 | NA | NA |
| Uke 24 | 14% | 37%\* | 4% | 16%\* | 29% | 40% |
| Uke 52 | NA | NA | NA | NA | 36% | 42% |
| **ACR 70** | | | | | | |
| Uke 14 | 4% | 14% p = 0,008 | 2% | 10% p = 0,005 | NA | NA |
| Uke 24 | 5% | 20%\* | 2% | 9% p = 0,009 | 16% | 24% |
| Uke 52 | NA | NA | NA | NA | 22% | 28% |
| a n gjenspeiler randomiserte pasienter, faktisk antall pasienter som kunne evalueres for hvert endepunkt kan variere over ulike tidspunkt.  \* p ≤ 0,001  NA: Not Applicable | | | | | | |

I GO‑BEFORE var ikke den primære analysen for pasienter med moderat til alvorlig revmatoid artritt (kombinert Simponi 50 og 100 mg + MTX grupper versus MTX monoterapi for ACR 50) statistisk signifikant ved uke 24 (p = 0,053). I den generelle populasjonen var prosentandelen pasienter i Simponi 50 mg + MTX‑gruppen som oppnådde ACR‑respons ved uke 52 generelt høyere, men ikke signifikant forskjellig når sammenlignet med MTX monoterapi (se tabell 2). Tilleggsanalyser ble utført i undergrupper som var representative for den indiserte populasjonen pasienter med alvorlig, aktiv og progredierende RA. En generelt større effekt av Simponi 50 mg + MTX versus MTX monoterapi ble vist i de indiserte populasjonene sammenlignet med den generelle populasjonen.

I GO‑FORWARD og GO‑AFTER ble klinisk betydningsfulle og statistisk signifikante responser på «Disease Activity Scale‑28» (DAS28) observert på hvert av de forhåndsdefinerte tidspunktene ved uke 14 og uke 24 (p ≤ 0,001). Hos pasienter som fortsatte med Simponibehandling som de ble randomisert til ved studiestart, ble responser på DAS28 beholdt igjennom uke 104. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var responser på DAS28 tilsvarende fra uke 104 til og med uke 256.

I GO‑BEFORE ble den viktigste kliniske responsen, definert som vedlikehold av en ACR 70‑respons over en sammenhengende periode på 6 måneder, målt. Ved uke 52 hadde 15% av pasientene i Simponi 50 mg + MTX‑gruppen oppnådd en større klinisk respons sammenlignet med 7% av pasientene i placebo + MTX‑gruppen (p = 0,018). Av 159 pasienter som var randomisert til Simponi 50 mg + MTX‑gruppen var 96 fortsatt på denne behandlingen ved uke 104. Av disse hadde henholdsvis 85, 66 og 53 pasienter en ACR‑respons på 20/50/70 ved uke 104. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, observerte man samme nivå for ACR 20/50/70-respons fra uke 104 til og med uke 256.

*Radiografisk respons*

I GO‑BEFORE ble endringen fra baseline målt ved hjelp av vdH‑S score, en sammensatt score av strukturell skade som ved hjelp av radiografiske metoder måler antall og størrelser av ledderosjoner og graden av leddhuleforsnevring i hender/håndledd og føtter, brukt til å fastlegge graden av strukturell skade. De viktigste resultatene for Simponi 50 mg dose ved uke 52 er vist i tabell 3.

Antallet pasienter uten nye erosjoner eller endring fra baseline i total vdH‑S score ≤ 0 var signifikant høyere i behandlingsgruppen som fikk Simponi enn i kontrollgruppen (p = 0,003). De radiografiske effektene som ble observert ved uke 52 ble opprettholdt ut uke 104. Blant de pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var de radiografiske effektene liknende fra uke 104 til og med uke 256.

**Tabell 3**

**Radiografisk gjennomsnittlig (SD) endring fra baseline i total vdH‑S score ved uke 52 i den generelle populasjonen i GO‑BEFORE.**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Placebo + MTX** | **Simponi 50 mg + MTX** |
| na | **160** | **159** |
| **Total score** | | |
| Baseline | 19,7 (35,4) | 18,7 (32,4) |
| Endring fra baseline | 1,4 (4,6) | 0,7 (5,2)\* |
| **Erosjon score** | | |
| Baseline | 11,3 (18,6) | 10,8 (17,4) |
| Endring fra baseline | 0,7 (2,8) | 0,5 (2,1) |
| **JSN Score** | | |
| Baseline | 8,4 (17,8) | 7,9 (16,1) |
| Endring fra baseline | 0,6 (2,3) | 0,2 (2,0)\*\* |
| a n gjenspeiler randomiserte pasienter  \* p = 0,015  \*\* p = 0,044 | | |

*Fysisk funksjon og helserelatert livskvalitet*

Fysisk funksjon og funksjonshemming ble undersøkt som et eget endepunkt i GO‑FORWARD og GO‑AFTER ved hjelp av funksjonshemmingsindeksen fra HAQ DI. I disse studiene viste Simponi klinisk betydningsfull og statistisk signifikant bedring av HAQ DI fra baseline versus kontroll ved uke 24. Hos pasienter som fortsatte med Simponibehandling som de ble randomisert til ved studiestart, ble forbedringene i HAQ DI beholdt igjennom uke 104. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var forbedringen i HAQ DI tilsvarende fra uke 104 til og med uke 256.

I GO‑FORWARD ble det vist en klinisk betydningsfull og statistisk signifikant bedring i helserelatert livskvalitet målt med den fysiske komponentskåren av SF‑36 hos pasienter behandlet med Simponi versus placebo ved uke 24. Hos pasienter som fortsatte med Simponibehandling som de ble randomisert til ved studiestart, ble forbedringen av den fysiske komponenten av SF‑36 beholdt igjennom uke 104. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var forbedringen av den fysiske komponenten av SF‑36 liknende fra uke 104 til og med uke 256. I GO‑FORWARD og GO‑AFTER ble det observert signifikante forbedringer av fatigue målt med «Functional Assessment of Chronic Illness Therapy» (FACIT‑F).

*Psoriasisartritt*

Sikkerheten og effekten av Simponi ble evaluert i en randomisert, dobbeltblindet, placebokontrollert multisenterstudie (GO‑REVEAL) hos 405 voksne pasienter med aktiv PsA (≥ 3 hovne og ≥ 3 ømme ledd) tross bruk av ikke‑steroid antiinflammatorisk (NSAID)‑ eller DMARD‑behandling. Pasientene i denne studien hadde vært diagnostisert med PsA i minst 6 måneder og hadde minimum en mild psoriasis. Pasienter med de enkelte subtyper av psoriasisartritt ble rekruttert, inkludert polyartikulær artritt uten revmatiske knuter (43%), asymmetrisk perifer artritt (30%), distal interfalangealledd (DIP)-artritt (15%), spondylitt med perifer artritt (11%) og arthritis mutilans (1%). Tidligere behandling med en TNF‑hemmer var ikke tillatt. Simponi eller placebo ble gitt subkutant hver 4. uke. Pasientene ble randomisert til placebo, Simponi 50 mg eller Simponi 100 mg. Pasienter som fikk placebo ble overført til Simponi 50 mg etter uke 24. Pasientene gikk inn i en åpen langtidsforlengelse av studien ved uke 52.

Ca. 48% av pasientene fortsatte på stabile doser med metotreksat (≤ 25 mg/uke). De ko‑primære endepunktene var prosentandelen av pasientene som oppnådde ACR 20‑respons ved uke 14 og endringen fra baseline i total PsA modifisert vdH‑S score ved uke 24.

Generelt sett ble ingen klinisk betydningsfulle effektforskjeller vist mellom Simponi 50 mg og 100 mg doseringsregimene frem til uke 104. Ifølge studiedesignen kan pasientene i langtidsforlengelsen av studien ha byttet mellom Simponidoser på 50 mg og 100 mg etter avtale med ansvarlig lege.

*Tegn og symptomer*

Nøkkelresultater for 50 mg‑dosen ved uke 14 og 24 er beskrevet i tabell 4 nedenfor.

**Tabell 4**

**Nøkkelresultater angående effekt for GO‑REVEAL**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Placebo | Simponi  50 mg\* |
| na | 113 | 146 |
| **Respondere, % av antall pasienter** | | |
| **ACR 20** |  |  |
| Uke 14 | **9%** | **51%** |
| Uke 24 | 12% | 52% |
| **ACR 50** |  |  |
| Uke 14 | 2% | 30% |
| Uke 24 | 4% | 32% |
| **ACR 70** |  |  |
| Uke 14 | 1% | 12% |
| Uke 24 | 1% | 19% |
| **PASIb 75c** |  |  |
| Uke 14 | 3% | 40% |
| Uke 24 | 1% | 56% |
| \* p < 0,05 for alle sammenligninger;  a n gjenspeiler randomiserte pasienter; faktisk antall pasienter som kunne evalueres for hvert endepunkt kan variere over ulike tidspunkt.  b *Psoriasis Area and Severity Index*  cBasert på undergruppe av pasienter med ≥ 3% BSA omfang ved baseline, 79 pasienter (69,9%) i placebogruppen og 109 (74,3%) i Simponi 50 mg gruppen. | | |

Respons ble observert ved første evaluering etter den første Simponidosen (uke 4). Sammenlignbare ACR 20‑responser ved uke 14 ble observert hos pasienter med PsA subtypene polyartikulær artritt uten revmatiske knuter og asymmetrisk perifer artritt. Antall pasienter med andre PsA subtyper var for få til å tillate relevante vurderinger. Responser observert i de Simponibehandlede gruppene var sammenlignbare med hensyn til ingen eller samtidig bruk av MTX. Blant 146 pasienter som var randomisert til Simponi 50 mg fikk 70 pasienter fremdeles denne behandlingen ved uke 104. Av disse 70 pasientene hadde 64, 46 og 31 pasienter en ACR‑respons på henholdsvis 20/50/70. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, observerte man samme nivå for ACR 20/50/70-respons fra uke 104 til og med uke 256.

Statistisk signifikante responser i DAS28 ble også sett ved uke 14 og 24 (p < 0,05).

Ved uke 24 ble bedring i aktivitetsparametre for perifer sykdom assosiert med psoriasisartritt (f.eks. antall hovne ledd, antall smertefulle/ømme ledd, daktylitt og entesitt) observert hos de Simponibehandlede pasientene.

Simponi bedret signifikant den fysiske funksjonen evaluert med HAQ DI, så vel som den helserelaterte livskvaliteten målt med den fysiske og mentale komponentskåren av SF‑36. DAS28 og HAQ DI responser ble opprettholdt igjennom uke 104 blant pasienter som fortsatte med den Simponibehandlingen de ble randomisert til ved behandlingsstart. Blant pasientene som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var respons på DAS28 og HAQ DI tilsvarende fra uke 104 til og med uke 256.

*Radiografisk respons*

Strukturell skade i både hender og føtter ble undersøkt radiografisk ved endringen fra baseline for vdH‑S score, modifisert for PsA med tillegg av distal interfalangeal (DIP)‑ledd i hånden.

Behandling med Simponi 50 mg reduserte progresjonsraten av perifer leddskade sammenlignet med placebobehandling ved uke 24, målt som endring fra baseline i total modifisert vdH‑S score (gjennomsnittlig ± SD score var 0,27 ± 1,3 i placebogruppen sammenlignet med ‑0,16 ± 1,3 i Simponigruppen; p = 0,011). Av 146 pasienter som ble randomisert til Simponi 50 mg, var røntgendata tilgjengelig for 126 pasienter ved uke 52. 77% av disse viste ingen progresjon sammenlignet med baseline. Ved uke 104 var røntgendata tilgjengelig for 114 pasienter og 77% viste ingen progresjon sammenlignet med baseline. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var andelen pasienter som ikke viste progresjon fra baseline tilsvarende fra uke 104 til og med uke 256.

*Aksiell spondyloartritt*

*Ankyloserende spondylitt*

Sikkerhet og effekt av Simponi ble undersøkt i en randomisert, dobbeltblindet, placebokontrollert multisenterstudie (GO‑RAISE) med 356 voksne pasienter med aktiv ankyloserende spondylitt (definert som «Bath Ankylosing Spondylitis Disease Activity Index» [BASDAI] ≥ 4 og en VAS for total ryggsmerte ≥ 4 på en skala fra 0 til 10 cm). Pasienter inkludert i denne studien hadde aktiv sykdom tross nåværende eller tidligere NSAID‑ eller DMARD‑behandling og var ikke tidligere behandlet med anti‑TNF. Simponi eller placebo ble gitt subkutant hver 4. uke. Pasientene ble randomisert til å få placebo, Simponi 50 mg og Simponi 100 mg og kunne fortsette samtidig behandling med DMARD (MTX, sulfasalazin, og/eller hydroksyklorokin). Det primære endepunktet var prosentandelen av pasientene som oppnådde «Ankylosing Spondylitis Assessment Study Group» (ASAS) 20-respons ved uke 14. Placebokontrollerte effektdata ble samlet inn og analysert gjennom uke 24.

Nøkkelresultater for 50 mg‑dosen er vist i tabell 5 og beskrevet nedenfor. Generelt sett ble ingen klinisk betydningsfulle effektforskjeller vist mellom Simponi 50 mg og 100 mg doseringsregimene gjennom uke 24. Ifølge studiedesignen kan pasientene i langtidsforlengelsen av studien ha byttet mellom doser av Simponi på 50 mg og 100 mg etter avtale med ansvarlig lege.

**Tabell 5**

**Nøkkelresultater angående effekt for GO‑RAISE**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Placebo | Simponi  50 mg\* |
| na | 78 | 138 |
| **Respondere, % av antall pasienter** | | |
| **ASAS 20** | | |
| Uke 14 | **22%** | **59%** |
| Uke 24 | 23% | 56% |
| **ASAS 40** | | |
| Uke 14 | 15% | 45% |
| Uke 24 | 15% | 44% |
| **ASAS 5/6** | | |
| Uke 14 | 8% | 50% |
| Uke 24 | 13% | 49% |
| \* p ≤ 0,001 for alle sammenligninger  a n gjenspeiler randomiserte pasienter; faktisk antall pasienter som kunne evalueres for hvert endepunkt kan variere over ulike tidspunkt. | | |

Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var andelen pasienter med en ASAS 20- og ASAS 40-respons tilsvarende fra uke 24 til og med uke 256.

Statistisk signifikant respons ved BASDAI 50, 70 og 90 (p ≤ 0,017) ble også observert ved uke 14 og 24. Bedring i sentrale mål for sykdomsaktivitet ble observert ved første evaluering (uke 4) etter den første Simponidosen og ble opprettholdt gjennom uke 24. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, observerte man tilsvarende endringer fra baseline i BASDAI fra uke 24 til og med uke 256. Konsistent effekt ble observert hos pasienter uavhengig av bruken av DMARD (MTX, sulfasalazin, og/eller hydroksyklorokin), HLA‑B27-antigenstatus eller CRP‑nivåer ved baseline evaluert med ASAS 20-responser ved uke 14.

Simponibehandling resulterte i signifikant bedring av fysisk funksjon som vist ved endring av BASFI fra baseline til uke 14 og 24. Helserelatert livskvalitet vurdert med den fysiske komponentskåren av SF‑36 var også signifikant bedret ved uke 14 og 24. Blant pasienter som fortsatt var i studien og ble behandlet med Simponi, var forbedringer i fysisk funksjon og helserelatert livskvalitet tilsvarende fra uke 24 til og med uke 256.

*Ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt*

GO-AHEAD

Sikkerheten og effekten av Simponi ble evaluert i en randomisert, dobbeltblindet, placebokontrollert multisenterstudie (GO-AHEAD) hos 197 pasienter med alvorlig aktiv ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt (definert som pasienter som oppfyller kriteriene for ASAS-klassifisering av aksiell spondyloartritt men ikke kriteriene for ankyloserende spondylitt («modified New York criteria»)). Pasienter inkludert i denne studien hadde aktiv sykdom (definert som BASDAI ≥ 4 og en VAS for total ryggsmerte ≥ 4, begge på en skala fra 0 til 10 cm) på tross av pågående eller tidligere behandling med NSAID og som ikke tidligere var behandlet med biologiske legemidler inkludert behandling med TNF-hemmere. Pasienter ble randomisert til placebo eller Simponi 50 mg administrert subkutant hver 4. uke. Ved uke 16 startet en «open label»-periode hvor alle pasientene fikk Simponi 50 mg administrert subkutant hver 4. uke til og med uke 48 med effektevalueringer utført gjennom uke 52 og oppfølging av sikkerhet gjennom uke 60. Omtrent 93% av pasientene som fikk Simponi ved starten av «open label»-utvidelsen (uke 16) fortsatte med behandling til studien ble avsluttet (uke 52). Analyser ble utført på både «All Treated»- (AT, N = 197) og objektive tegn på inflammasjon-populasjonene (OSI, N = 158, definert som forhøyet CRP og/eller påvist sakroiliitt ved MRI ved baseline). Placebokontrollerte effektdata ble samlet og analysert i løpet av uke 16. Det primære endepunktet var andelen pasienter som oppnådde ASAS 20-respons ved uke 16. Nøkkelresultater er vist i tabell 6 og beskrevet nedenfor.

**Tabell 6**

**Nøkkelresultater angående effekt for GO-AHEAD ved uke 16**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Forbedringer i tegn og symptomer** | | | | |
|  | «All Treated»-populasjon (AT) | | Objektive tegn på inflammasjon-populasjon (OSI) | |
| Placebo | Simponi 50 mg | Placebo | Simponi 50 mg |
| na | 100 | 97 | 80 | 78 |
| **Respondere, % av pasienter** | | | | |
| ASAS 20 | 40% | 71%\*\* | 38% | 77%\*\* |
| ASAS 40 | 23% | 57%\*\* | 23% | 60%\*\* |
| ASAS 5/6 | 23% | 54%\*\* | 23% | 63%\*\* |
| ASAS partiell remisjon | 18% | 33%\* | 19% | 35%\* |
| ASDAS-C b < 1,3 | 13% | 33%\* | 16% | 35%\* |
| BASDAI 50 | 30% | 58%\*\* | 29% | 59%\*\* |
| **Hemming av inflammasjon i sakroilikalleddene målt ved MRI** | | | | |
|  | Placebo | Simponi 50 mg | Placebo | Simponi 50 mg |
| n C | 87 | 74 | 69 | 61 |
| Gjennomsnittlig endring i SPARCCd MRI  sakroilikalledd score | ‑0,9 | ‑5,3\*\* | ‑1,2 | ‑6,4\*\* |
| a n refererer til randomiserte og behandlede patienter  b Ankylosing Spondylitis Disease Activity Score C-Reactive Protein (AT‑Placebo, N = 90; AT‑Simponi 50 mg, N = 88; OSI‑Placebo, N = 71; OSI‑Simponi 50 mg, N = 71)  c n referer til antall pasienter med baseline-data og MRI-data ved uke 16  d SPARCC (Spondyloarthritis Research Consortium of Canada)  \*\* p < 0,0001 for Simponi *vs* placebo sammenligninger  \* p < 0,05 for Simponi *vs* placebo sammenligninger | | | | |

Statistisk signifikante forbedringer av tegn og symptomer på alvorlig aktiv ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt ble vist hos pasienter behandlet med Simponi 50 mg sammenlignet med placebo ved uke 16 (tabell 6). Forbedringer ble observert ved første vurdering (uke 4) etter initial administrering av Simponi. SPARCC score målt ved MRI viste statistisk signifikante reduksjoner av inflammasjon i sakroilidalleddene ved uke 16, hos pasienter behandlet med Simponi 50 mg sammenlignet med placebo (tabell 6). Smerte, målt ved VAS for total ryggsmerte og nattlig ryggsmerte, og sykdomsaktivitet målt ved ASDAS-C viste også statistisk signifikant forbedring fra baseline til uke 16 hos pasienter behandlet med Simponi sammenlignet med placebo (p < 0,0001).

Statistisk signifikante forbedringer i spinal mobilitet evaluert ved BASMI («Bath Ankylosing Spondylitis Metrology Index») og i fysisk funksjon evaluert ved BASFI ble vist hos pasienter som ble behandlet med Simponi 50 mg sammenlignet med pasienter som fikk placebo (p < 0,0001). Pasienter behandlet med Simponi opplevde signifikant flere forbedringer i helserelatert livskvalitet evaluert ved ASQoL, EQ-5D og fysiske og mentale deler av SF-36 enn pasienter som fikk placebo. I tillegg opplevde pasienter behandlet med Simponi signifikant flere forbedringer i produktivitet evaluert ved større reduksjoner i generell arbeidsnedsettelse, og aktivitetsnedsettelse evaluert ved WPAI spørreskjema, enn pasienter som fikk placebo.

Statistisk signifikante resultater for alle endepunkter beskrevet ovenfor, ble også vist for OSI-populasjonen ved uke 16.

Forbedringene av tegn og symptomer, spinal mobilitet, fysisk funksjon, livskvalitet og produktivitet som ble observert ved uke 16 blant pasienter som ble behandlet med Simponi 50 mg vedvarte hos de som fortsatt var igjen i studien ved uke 52, i både AT- og OSI-populasjonene.

GO-BACK

Effekten og sikkerheten av fortsatt golimumabbehandling (fullstendig eller redusert doseringsfrekvens) sammenlignet med seponering av behandling, ble evaluert hos voksne pasienter (18-45 år) med aktiv nr-Axial SpA som viste vedvarende remisjon under 10 måneders månedlig behandling med «open label» Simponi (GO‑BACK). Kvalifiserte pasienter (som oppnådde klinisk respons ved måned 4 og en inaktiv sykdomsstatus (ASDAS < 1,3) ved både måned 7 og 10) som gikk over i den dobbeltblindede tilbaketrekkingsfasen ble randomisert til fortsatt månedlig behandling med Simponi (fullstendig behandlingsregime, N = 63), behandling med Simponi annenhver måned (redusert behandlingsregime, N = 63), eller månedlig placebobehandling (seponering av behandling, N = 62) i opptil ca. 12 måneder.

Det primære effektendepunktet var andelen pasienter uten oppblussing av sykdomsaktivitet. Pasienter som opplevde oppblussing, dvs. hadde en ASDAS samlet ved to påfølgende evalueringer som begge viste enten en absolutt score på ≥ 2,1 eller økning etter seponering på ≥ 1,1 i forhold til måned 10 (slutten av «open label» perioden), gjenopptok Simponi månedlig i en åpen gjentatt behandlingsfase for å karakterisere klinisk respons.

*Klinisk respons etter dobbeltblindet seponering av behandling*

Blant de 188 pasientene med inaktiv sykdom som fikk minst én dose dobbeltblindet behandling, opplevde en signifikant (p < 0,001) større andel av pasientene ikke sykdomsoppblussing ved fortsatt behandling med Simponi med enten fullstendig (84,1 %), eller redusert (68,3 %) behandlingsregime sammenlignet med seponering av behandling (33,9 %) (tabell 7).

**Tabell 7**

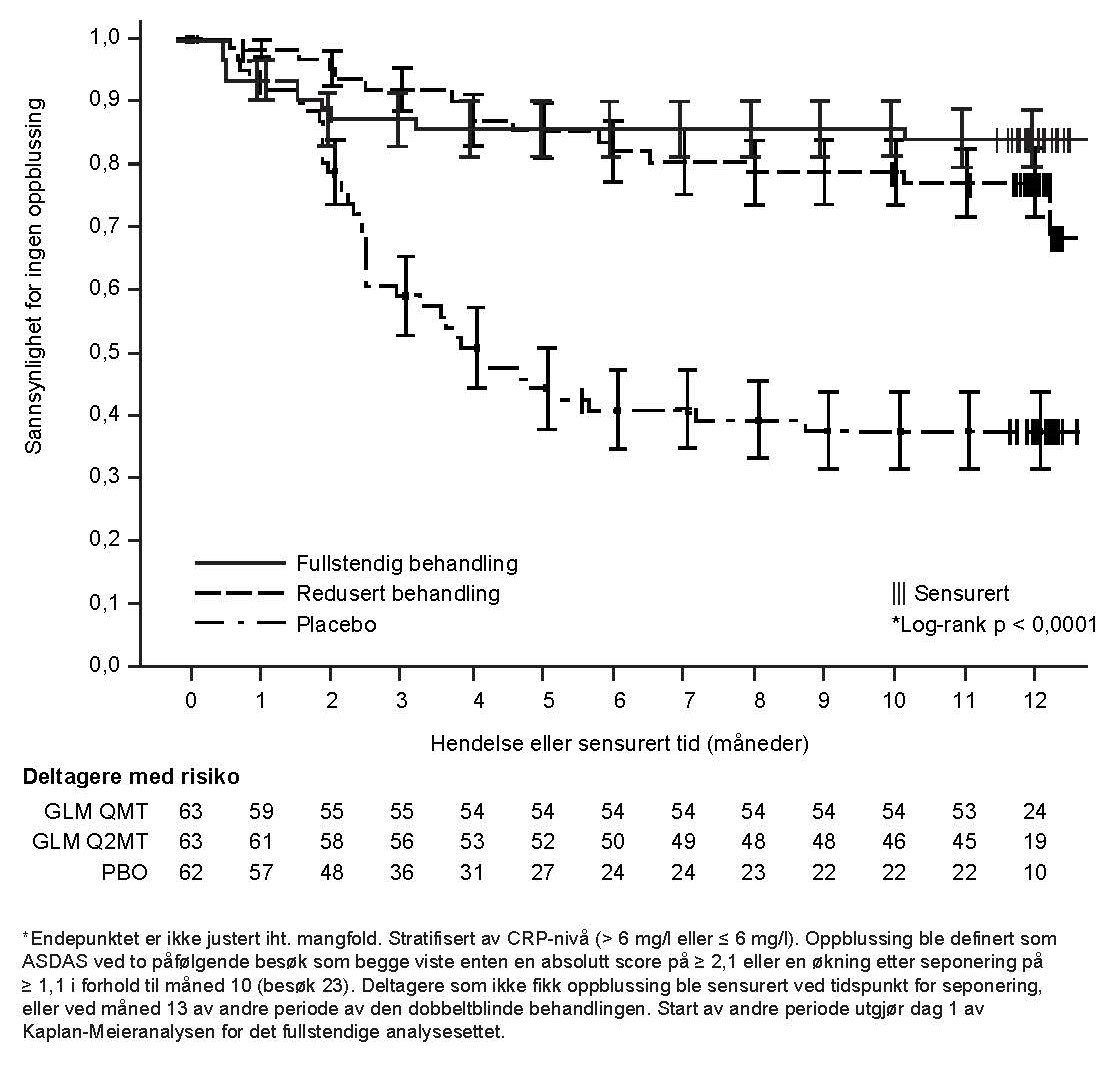
**Analyse av andelen deltagere uten oppblussinga**

**Fullstendig analysesett for populasjonen (andre periode – dobbeltblindet)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  | **Forskjell i % vs. Placebo** | |
| **Behandling** | **n/N** | **%** | **Estimat (95 % KI)b** | **p-verdib** |
| GLM SC QMT | 53/63 | 84,1 | 50,2 (34,1, 63,6) | < 0,001 |
| GLM SC Q2MT | 43/63 | 68,3 | 34,4 (17,0, 49,7) | < 0,001 |
| Placebo | 21/62 | 33,9 |  |  |
| Fullstendig analysesett inkluderer alle randomiserte deltagere som oppnådde inaktiv sykdom i første periode og fikk minst én dose blindet studiebehandling.  a Definert som ASDAS ved to påfølgende besøk som begge viste enten absolutt score ≥ 2,1 eller økning etter seponering på ≥ 1,1 i forhold til måned 10 (besøk 23).  bHyppigheten av type I feil gjennom hele sammenligningen av behandlingene (GLM SC QMT vs. Placebo og GLM SC Q2MT vs. Placebo) ble kontrollert ved bruk av en sekvensiell (nedtrappende) testprosedyre. Denne er derivert basert på den stratifiserte Miettinen og Nurminen-metoden med CRP‑nivå (> 6 mg/l eller ≤ 6 mg/l) som stratifiseringsfaktor.  Deltagere som seponerte tidlig i andre periode og i forkant av oppblussing, telles som oppblussing.  N = Totalt antall deltagere, n = antall deltagere uten oppblussing, GLM = golimumab, SC = subkutan, QMT = månedlig dosering, Q2MT = dosering annenhver måned. | | | | |

Forskjellen i tid til første oppblussing mellom seponeringsgruppen og en av behandlingsgruppene med Simponi er vist i figur 1 («log-rank» p < 0,0001 for hver sammenligning). I placebo‑gruppen startet oppblussing omtrent to måneder etter seponering av Simponi. Flertallet av oppblussingene oppstod innen 4 måneder etter seponering av behandling (figur 1).

**Figur 1: Kaplan‑Meieranalyse av tid til første oppblussing**

****

*Klinisk respons på gjenopptatt behanding av sykdomsoppblussing*

Klinisk respons ble definert som en forbedring av BASDAI på ≥ 2 eller ≥ 50 % i forhold til gjennomsnittet av de to påfølgende BASDAI‑scorene tilskrevet sykdomsoppblussing. Av de 53 deltakerne i de reduserte doseringsregimene eller i de seponerte behandlingsregimene med bekreftet sykdomsoppblussing oppnådde 51 (96,2 %) klinisk respons på Simponi innen de første 3 månedene av gjenopptatt behandling, selv om færre pasienter (71,7 %) klarte å opprettholde den i alle 3 måneder.

*Ulcerøs kolitt*

Effekten av Simponi ble utredet i to randomiserte, dobbeltblinde, placebokontrollerte studier med voksne pasienter.

Induksjonsstudien (PURSUIT‑Induction) utredet pasienter med moderat til alvorlig aktiv ulcerøs kolitt (Mayo score 6 til 12; Endoskopi subscore ≥ 2) som hadde mangelfull respons på eller som ikke tolererte konvensjonell terapi eller var avhengig av kortikosteroider. I den dosebekreftende delen av studien ble 761 pasienter randomisert til å få enten 400 mg Simponi SC ved uke 0 og 200 mg ved uke 2, 200 mg Simponi SC ved uke 0 og 100 mg ved uke 2, eller placebo SC ved ukene 0 og 2. Samtidige faste doser av orale aminosalisylater, kortikosteroider og/eller immunmodulerende stoffer ble tillatt. Effekten av Simponi gjennom uke 6 ble evaluert i denne studien.

Resultatene av vedlikeholdsstudien (PURSUIT‑Maintenance) ble basert på utredning av 456 pasienter som oppnådde klinisk respons fra tidligere induksjon med Simponi. Pasientene ble randomisert til å få Simponi 50 mg, Simponi 100 mg, eller placebo administrert subkutant hver 4. uke. Samtidige faste doser av orale aminosalisylater, kortikosteroider og/eller immunmodulerende stoffer ble tillatt. Kortikosterioder skulle trappes ned ved start av vedlikeholdsstudien. Effekten av Simponi gjennom uke 54 ble evaluert i denne studien. Pasienter som fullførte vedlikeholdsstudien gjennom uke 54 fortsatte med behandling i en utvidelse av studien, med effektevaluering gjennom uke 216. Effektevaluering i utvidelsen av studien ble basert på endringer i kortikosteroidbruk, legens globale vurdering («Physician’s Global Assessment» (PGA)) av sykdomsaktivitet og forbedring av livskvalitet målt ved IBDQ («Inflammatory Bowel Disease Questionnaire»).

**Tabell 8**

**Nøkkelresultater angående effekt fra PURSUIT‑Induction og PURSUIT‑Maintenance**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **PURSUIT‑Induction** | | | |
|  | **Placebo**  N = 251 | **Simponi**  **200/100 mg**  N = 253 | |
| **Prosentandel av pasienter** | | | |
| Pasienter med klinisk respons ved uke 6a | 30% | 51%\*\* | |
| Pasienter med klinisk remisjon ved uke 6b | 6% | 18%\*\* | |
| Pasienter med slimhinnetilheling ved uke 6c | 29% | 42%\*\* | |
| **PURSUIT‑Maintenance** | | | |
|  | **Placebod**  N = 154 | **Simponi**  **50 mg**  N = 151 | **Simponi**  **100 mg**  N = 151 |
| **Prosentandel av pasienter** | | | |
| Vedlikehold av respons  (Pasienter med klinisk respons gjennom uke 54)e | 31% | 47%\* | 50%\*\* |
| Vedvarende remisjon (Pasienter med klinisk remisjon både ved uke 30 og uke 54)f | 16% | 23%g | 28%\* |
| N = antall pasienter  \*\* p ≤ 0,001  \* p ≤ 0,01  a definert som reduksjon fra baseline på Mayo score med ≥ 30% og ≥3 poeng, fulgt av en reduksjon av rektalblødning subscore på ≥ 1 eller en rektalblødning subscore på 0 eller 1.  b Definert som en Mayo score ≤ 2 poeng, uten individuell subscore > 1  c Definert som 0 eller 1 på endoskopisubscoren på Mayo score.  d Bare Simponi induksjon.  e Pasienter ble utredet for UC sykdomsaktivitet ved partiell Mayo score hver 4 uke (mangel på respons ble bekreftet ved endoskopi). Derfor var en pasient som opprettholdt respons i en tilstand med kontinuerlig klinisk respons ved hver evaluering gjennom uke 54.  f En pasient måtte være i remisjon både i uke 30 og 54 (uten å vise tap av respons på noe tidspunkt gjennom uke 54) for å oppnå varig remisjon.  g Hos pasienter som veide mindre enn 80 kg viste en større andel av pasientene som fikk 50 mg vedlikeholdsbehandling en opprettholdt klinisk remisjon sammenlignet med dem som fikk placebo. | | | |

Flere Simponibehandlede pasienter viste opprettholdt slimhinnetilheling (pasienter med slimhinnetilheling både ved uke 30 og uke 54) i 50 mg‑gruppen (42%, nominell p < 0,05) og 100 mg-gruppen (42%, p < 0,005) sammenlignet med pasienter i placebogruppen (27%).

Blant de 54% av pasientene (247/456) som samtidig fikk kortikosteroider ved begynnelsen av PURSUIT‑Maintenance, var andelen av pasienter som opprettholdt klinisk respons gjennom uke 54 og ikke samtidig fikk kortikosterioder ved uke 54, større i 50 mg-gruppen (38%, 30/78) og 100 mg-gruppen (30%, 25/82) sammenlignet med placebogruppen (21%, 18/87). Andelen pasienter som seponerte kortikosteroider innen uke 54 var større i 50 mg-gruppen (41%, 32/78) og 100 mg-gruppen (33%, 27/82) sammenlignet med placebogruppen (22%, 19/87). Blant pasientene som deltok i utvidelsen av studien, var andelen pasienter som ikke hadde bruk for kortikosteroider stort sett opprettholdt gjennom uke 216.

Pasienter som ikke oppnådde klinisk respons ved uke 6 i PURSUIT-Induction-studien, fikk Simponi 100 mg hver 4. uke i PURSUIT-Maintenance-studien. Ved uke 14 oppnådde 28% av disse pasientene respons definert ved partiell Mayo score (redusert med ≥ 3 poeng sammenlignet med induksjonsstart). Ved uke 54 var de kliniske utfallene som ble observert hos disse pasientene tilsvarende de kliniske utfallene som ble rapportert for pasientene som oppnådde klinisk respons i uke 6.

Ved uke 6 forbedret Simponi signifikant livskvalitet målt ved endring fra baseline med en sykdomsspesifikk målemetode, IBDQ («Inflammatory Bowel Disease Questionnaire»). Blant pasienter som fikk Simponi vedlikeholdsbehandling, ble forbedringen i livskvalitet målt ved IBDQ opprettholdt gjennom uke 54.

Omtrent 63% av pasientene som fikk Simponi ved starten av studieutvidelsen (uke 56), fortsatte med behandling til studien ble avsluttet (siste administrering av golimumab ved uke 212).

Immunogenitet

I fase III RA‑, PsA‑ og AS‑studiene gjennom uke 52 ble antistoffer mot golimumab påvist hos 5% (105/2062) av de golimumabbehandlede pasientene og, når testet, var nesten alle antistoffene nøytraliserende *in vitro*. Lignende forekomster ble påvist på tvers av de revmatologiske indikasjonene. Kombinasjonsbehandling med MTX ga en lavere andel av pasienter med antistoffer mot golimumab enn hos pasienter som fikk golimumab uten MTX, henholdsvis ca. 3% (41/1235) versus 8% (64/827).

I nr-Axial SpA ble antistoffer mot golimumab påvist hos 7% (14/193) av de golimumabbehandlede pasientene gjennom uke 52.

I UC-studiene (fase II og fase III) gjennom uke 54 ble antistoffer mot golimumab påvist hos 3% (26/946) av de golimumabbehandlede pasientene. Sekstiåtte prosent (21/31) av pasientene med antistoffer hadde nøytraliserende antistoffer *in vitro*. Samtidig behandling med immunmodulatorer (azatioprin, 6‑merkaptopurin og MTX) resulterte i en lavere andel pasienter med antistoffer mot golimumab enn hos pasienter som fikk golimumab uten immunmodulatorer (henholdsvis 1% (4/308) og 3% (22/638)). Hos pasientene som fortsatte i utvidelsen av studien og som hadde evaluerbare prøver gjennom uke 228, ble antistoffer mot golimumab påvist hos 4% (23/604) av de golimumabbehandlede pasientene. Åttito prosent (18/22) av pasientene med antistoffer hadde nøytraliserende antistoffer *in vitro*.

Tilstedeværelse av antistoffer mot golimumab kan øke risikoen for reaksjoner på injeksjonsstedet (se pkt. 4.4), men det lille antallet pasienter som var positive for antistoffer mot golimumab begrenser muligheten til å trekke klare konklusjoner vedrørende sammenheng mellom antistoffer mot golimumab og mål på klinisk effekt eller sikkerhet.

Siden immunogenitetsanalyser er produkt‑ og prøvespesifikke, er sammenligning av mengden antistoffer mellom forskjellige produkter ikke hensiktsmessig.

Pediatrisk populasjon

Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency) har utsatt forpliktelsen til å presentere resultater fra studier med Simponi i en eller flere undergrupper av den pediatriske populasjonen ved ulcerøs kolitt (se pkt. 4.2 for informasjon om pediatrisk bruk).

**5.2 Farmakokinetiske egenskaper**

*Absorpsjon*

Etter én enkelt, subkutan dose med golimumab hos friske individer eller pasienter med RA, ligger median tid for å nå maksimal serumkonsentrasjon (tmax) i området 2 til 6 dager. En subkutan injeksjon med 50 mg golimumab til friske individer ga en gjennomsnittlig ± standardavvik maksimum serumkonsentrasjon (Cmax) på 3,1 ± 1,4 mikrog/ml.

Etter én enkelt, subkutan dose på 100 mg var absorpsjonen av golimumab sammenlignbar i overarm, mage og lår, med en gjennomsnittlig absolutt biotilgjengelighet på 51%. Siden golimumab viste tilnærmet doseproporsjonal farmakokinetikk etter en subkutan dose, er den absolutte biotilgjengeligheten av en dose med golimumab 50 mg eller 200 mg forventet å være tilsvarende.

*Distribusjon*

Etter én enkelt, intravenøs dose var det gjennomsnittlige distribusjonsvolumet 115 ± 19 ml/kg.

*Eliminasjon*

Systemisk clearance for golimumab ble estimert til 6,9 ± 2,0 ml/dag/kg. Terminal halveringstid ble estimert til ca. 12 ± 3 dager hos friske personer og lignende verdier ble observert hos pasienter med RA, PsA, AS eller UC.

Når 50 mg golimumab ble gitt subkutant til pasienter med RA, PsA eller AS hver 4. uke, nådde serumkonsentrasjonen steady state innen uke 12. Samtidig bruk av MTX og 50 mg golimumab gitt subkutant hver 4. uke ga en gjennomsnittlig (± standardavvik) bunnverdi for serum­konsentrasjon ved steady state på ca. 0,6 ± 0,4 mikrog/ml hos RA‑pasienter med aktiv RA til tross for MTX‑behandling, ca. 0,5 ± 0,4 mikrog/ml hos pasienter med aktiv PsA og ca. 0,8 ± 0,4 mikrog/ml hos pasienter med AS. Gjennomsnittlige bunnverdier for serum­konsentrasjoner av golimumab ved steady state hos pasienter med nr-Axial SpA lignet de som ble observert hos pasienter med AS etter subkutan administrering av 50 mg golimumab hver 4. uke.

Pasienter med RA, PsA eller AS som ikke fikk samtidig behandling med MTX hadde ca. 30% lavere bunnverdier for konsentrasjoner av golimumab ved steady state enn de som fikk golimumab sammen med MTX. Hos et begrenset antall RA‑pasienter behandlet med subkutan golimumab i en 6‑måneders periode, ble tilsynelatende clearance av golimumab redusert med ca 36% ved samtidig bruk av MTX. En populasjonsspesifikk farmakokinetisk analyse indikerte at samtidig bruk av NSAID, orale kortikosteroider eller sulfasalazin ikke påvirket den tilsynelatende clearance av golimumab.

Etter induksjonsdoser på 200 mg og 100 mg golimumab ved henholdsvis uke 0 og 2, og vedlikeholdsdoser på 50 mg eller 100 mg subkutant hver 4 uke deretter til pasienter med UC, nådde serumkonsentrasjoner av golimumab steady state ca 14 uker etter behandlingsstart. Behandling med 50 mg eller 100 mg golimumab subkutant hver 4 uke under vedlikehold, resulterte i en gjennomsnittlig bunnverdi for serumkonsentrasjon ved steady state på henholdsvis ca 0,9 ± 0,5 mikrog/ml og 1,8 ± 1,1 mikrog/ml.

Hos UC-pasienter behandlet med 50 mg eller 100 mg golimumab subkutant hver 4. uke, hadde ikke samtidig bruk av immunmodulatorer noen vesentlig effekt på bunnivåer for golimumab ved steady state.

Pasienter som utviklet antistoffer mot golimumab hadde generelt sett lave bunnverdier for serumkonsentrasjoner av golimumab ved steady state (se pkt. 5.1).

*Linearitet*

Golimumab viste tilnærmelsesvis doseproporsjonal farmakokinetikk hos pasienter med RA i doseområdet 0,1 til 10,0 mg/kg etter en enkelt intravenøs dose. Etter én enkelt, subkutan dose til friske forsøkspersoner, ble det også observert tilnærmelsesvis doseproporsjonal farmakokinetikk i doseområdet 50 til 400 mg.

*Effekt av vekt på farmakokinetikken*

Det var en trend mot høyere tilsynelatende clearance for golimumab ved økende vekt (se pkt. 4.2).

**5.3 Prekliniske sikkerhetsdata**

Prekliniske data indikerer ingen spesiell fare for mennesker basert på konvensjonelle studier av sikkerhetsfarmakologi, toksisitetstester ved gjentatt dosering eller reproduksjons- og utviklingstoksisitet.

Ingen mutagenitetsstudier, fertilitetsstudier hos dyr eller langvarige karsinogenitetsstudier er gjennomført med golimumab.

I fertilitets‑ og generelle reproduksjonsfunksjonsstudier hos mus, med bruk av analoge antistoffer som selektivt hemmer den funksjonelle aktiviteten til muse‑TNFα ble antallet drektige mus redusert. Det er ikke kjent om dette funnet skyldtes effekter på hannene og/eller hunnene. I en utviklingstoksisitetsstudie på mus etter å ha gitt det samme analoge antistoffet, og på cynomolgusaper som fikk golimumab, forelå det ingen indikasjoner på maternell toksisitet, toksisitet for fosteret eller teratogenitet.

**6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

**6.1 Hjelpestoffer**

Sorbitol (E420)

Histidin

Histidinhydrokloridmonohydrat

Polysorbat 80

Vann til injeksjonsvæsker.

**6.2 Uforlikeligheter**

Dette legemidlet skal ikke blandes med andre legemidler da det ikke er gjort studier på uforlikelighet.

**6.3 Holdbarhet**

2 år

**6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Oppbevares i kjøleskap (2 °C –8 °C).

Skal ikke fryses.

Oppbevar den ferdigfylte pennen eller ferdigfylte sprøyten i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Simponi kan oppbevares ved temperaturer opptil maksimalt 25 °C i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen som er trykket på esken. Den nye utløpsdatoen må skrives på esken (opptil 30 dager fra den datoen legemidlet ble tatt ut av kjøleskapet).

Når Simponi har vært oppbevart i romtemperatur, skal det ikke settes tilbake i kjøleskapet. Simponi som oppbevares i romtemperatur, må kasseres dersom det ikke brukes innen 30 dager.

**6.5 Emballasje (type og innhold)**

Simponi 100 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn

1 ml injeksjonsvæske, oppløsning i en ferdigfylt sprøyte (type 1-glass), med fastmontert kanyle av rustfritt stål og en kanylebeskyttelse bestående av lateksgummi i en ferdigfylt penn. Simponi finnes i pakninger med 1 ferdigfylt penn eller i multipakninger med 3 ferdigfylte penner (3 pakninger med 1).

Simponi 100 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

1 ml injeksjonsvæske, oppløsning i en ferdigfylt sprøyte (type 1-glass), med fastmontert kanyle av rustfritt stål og en kanylebeskyttelse bestående av lateksgummi. Simponi finnes i pakninger med 1 ferdigfylt sprøyte eller i multipakninger med 3 ferdigfylte sprøyter (3 pakninger med 1).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

**6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon og annen håndtering**

Simponi leveres i en ferdigfylt penn til engangsbruk som kalles «SmartJect» eller som en ferdigfylt sprøyte til engangsbruk. Med hver pakning medfølger det en utfyllende bruksanvisning som beskriver hvordan pennen eller sprøyten skal brukes. La den ferdigfylte pennen eller sprøyten nå romtemperatur før den injiseres ved å vente i 30 minutter etter at den er tatt ut av kjøleskapet. Pennen eller sprøyten skal ikke omrystes.

Oppløsningen er klar til svakt blakket, fargeløs til svakt gul og kan inneholde noen få, små gjennomsiktige eller hvite proteinpartikler. Dette er ikke uvanlig for oppløsninger som inneholder protein. Simponi skal ikke brukes dersom oppløsningen er misfarget, uklar eller inneholder synlige fremmedpartikler.

Utfyllende instruksjoner om tilberedning og administrering av Simponi i ferdigfylt penn eller ferdigfylt sprøyte er gitt i pakningsvedlegget.

Ikke anvendt legemiddel samt avfall bør destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

**7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/09/546/005 1 ferdigfylt penn

EU/1/09/546/006 3 ferdigfylte penner

EU/1/09/546/007 1 ferdigfylt sprøyte

EU/1/09/546/008 3 ferdigfylte sprøyter

**9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 1. oktober 2009

Dato for siste fornyelse: 19. juni 2014

**10. OPPDATERINGSDATO**

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency) <https://www.ema.europa.eu>.

**VEDLEGG II**

**A. TILVIRKERE AV BIOLOGISK VIRKESTOFF OG TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**

**B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK**

**C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

**D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE SIKKER OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET**

A. TILVIRKERE AV BIOLOGISK VIRKESTOFF OG TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE

Navn og adresse til tilvirkere av biologisk virkestoff

Janssen Biologics B.V.

Einsteinweg 101

NL‑2333 CB Leiden

Nederland

Janssen Sciences Ireland UC

Barnahely

Ringaskiddy

Co. Cork

Irland

Navn og adresse til tilvirker ansvarlig for batch release

Janssen Biologics B.V.

Einsteinweg 101

NL‑2333 CB Leiden

Nederland

B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK

Legemiddel underlagt begrenset forskrivning (se Vedlegg I, Preparatomtale, pkt. 4.2).

C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

* **Periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter (PSUR-er)**

Kravene for innsendelse av periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter (PSUR-er) for dette legemidlet er angitt i EURD-listen (European Union Reference Date list), som gjort rede for i Artikkel 107c(7) av direktiv 2001/83/EF og i enhver oppdatering av EURD-listen som publiseres på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency).

D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE SIKKER OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET

* **Risikohåndteringsplan (RMP)**

Innehaver av markedsføringstillatelsen skal gjennomføre de nødvendige aktiviteter og intervensjoner vedrørende legemiddelovervåkning spesifisert i godkjent RMP presentert i Modul 1.8.2 i markedsføringstillatelsen samt enhver godkjent påfølgende oppdatering av RMP.

En oppdatert RMP skal sendes inn:

* på forespørsel fra Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency);
* når risikohåndteringssystemet er modifisert, spesielt som resultat av at det fremkommer ny informasjon som kan lede til en betydelig endring i nytte/risiko‑profilen eller som resultat av at en viktig milepel (legemiddelovervåkning eller risikominimering) er nådd.
* **Andre risikominimeringsaktiviteter**

Utdanningsprogrammet består av et pasientkort for pasienter som pasienten skal ha med seg. Målet med kortet er å både ha en påminnelse for å skrive ned datoer og resultater av spesifikke tester, samt å fasilitere deling av spesiell informasjon om pågående behandling med preparatet med helsepersonell som behandler pasienten.

**Pasientkortet** skal inneholde følgende hovedbudskap:

* En påminnelse til pasientene om å vise pasientkortet til alt behandlende helsepersonell, inkludert ved øyeblikkelig hjelp, og en beskjed til helsepersonell om at pasienten bruker Simponi.
* En opplysning om at handelsnavn og batchnummer bør skrives ned.
* Mulighet for å skrive ned type, dato og resultat av tuberkulose-screeninger.
* At behandling med Simponi kan øke risikoen for alvorlig infeksjon, opportunistiske infeksjoner, tuberkulose, hepatitt B-reaktivering og utbrudd av infeksjon etter administrering av levende vaksiner til spedbarn som ble eksponert for golimumab *in utero*, samt når helsepersonell må oppsøkes.
* Kontaktinformasjon til forskriver.

**VEDLEGG III**

**MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG**

A. MERKING

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**KARTONG MED FERDIGFYLT PENN TIL PEDIATRISK BRUK**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Simponi 45 mg/0,45 ml injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn

golimumab

Til barn < 40 kg

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Én 0,45 ml ferdigfylt penn inneholder 45 mg golimumab.

1 ml inneholder 100 mg golimumab.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80, vann til injeksjonsvæsker. Les pakningsvedlegget før bruk.

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn (VarioJect)

1 ferdigfylt penn

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Skal ikke omrystes.

Les pakningsvedlegget før bruk.

Subkutan bruk

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Kanylebeskyttelsen inneholder lateksgummi. Se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon.

La pennen ligge i romtemperatur utenfor pakningen i 30 minutter før bruk.

**8. UTLØPSDATO**

EXP

Utløpsdato, dersom oppbevart ved romtemperatur\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares i kjøleskap.

Skal ikke fryses.

Oppbevar den ferdigfylte pennen i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Kan oppbevares ved romtemperatur (høyst 25 °C) i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen.

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/09/546/009

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Simponi 45 mg/0,45 ml

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC

SN

NN

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**INNSIDEN AV KARTONG**

**Før du bruker Simponi:**

* Les det vedlagte pakningsvedlegget.
* Legemidlet skal ikke omrystes.
* Sjekk utløpsdatoen og sikkerhetsforseglingen.
* Vent 30 minutter for at legemidlet skal oppnå romtemperatur.

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE EMBALLASJER**

**ETIKETT FOR FERDIGFYLT PENN TIL PEDIATRISK BRUK**

**1. LEGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRASJONSVEI**

Simponi 45 mg/0,45 ml injeksjonsvæske

golimumab

s.c.

**2. ADMINISTRASJONSMÅTE**

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. INNHOLD ANGITT ETTER VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER**

0,45 ml

**6. ANNET**

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**KARTONG MED FERDIGFYLT PENN**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Simponi 50 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn

golimumab

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Én 0,5 ml ferdigfylt penn inneholder 50 mg golimumab.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80, vann til injeksjonsvæsker. Les pakningsvedlegget før bruk.

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn (SmartJect)

1 ferdigfylt penn

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Skal ikke omrystes.

Les pakningsvedlegget før bruk.

Subkutan bruk

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Kanylebeskyttelsen inneholder lateksgummi. Se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon.

La pennen ligge i romtemperatur utenfor pakningen i 30 minutter før bruk.

**8. UTLØPSDATO**

EXP

Utløpsdato, dersom oppbevart ved romtemperatur\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares i kjøleskap.

Skal ikke fryses.

Oppbevar den ferdigfylte pennen i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Kan oppbevares ved romtemperatur (høyst 25 °C) i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen.

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/09/546/001

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Simponi 50 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC

SN

NN

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**KARTONG MED 1 FERDIGFYLT PENN SOM INDRE YTTEREMBALLASJE / DEL AV EN FLERPAKNING (UTEN BLUE BOX)**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Simponi 50 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn

golimumab

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Én 0,5 ml ferdigfylt penn inneholder 50 mg golimumab.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80, vann til injeksjonsvæsker. Les pakningsvedlegget før bruk.

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn (SmartJect)

1 ferdigfylt penn

Komponent i flerpakning, kan ikke selges separat.

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Skal ikke omrystes.

Les pakningsvedlegget før bruk.

Subkutan bruk

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Kanylebeskyttelsen inneholder lateksgummi. Se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon.

La pennen ligge i romtemperatur utenfor pakningen i 30 minutter før bruk.

**8. UTLØPSDATO**

EXP

Utløpsdato, dersom oppbevart ved romtemperatur\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares i kjøleskap.

Skal ikke fryses.

Oppbevar den ferdigfylte pennen i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Kan oppbevares ved romtemperatur (høyst 25 °C) i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen.

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/09/546/002

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Simponi 50 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**KARTONG FOR FLERPAKNING BESTÅENDE AV 3 PAKNINGER (INKLUDERT BLUE BOX)**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Simponi 50 mg

injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn

golimumab

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Én 0,5 ml ferdigfylt penn inneholder 50 mg golimumab.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80, vann til injeksjonsvæsker. Les pakningsvedlegget før bruk.

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn (SmartJect)

Flerpakning: 3 (3 pakninger med 1) ferdigfylte penner.

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Skal ikke omrystes.

Les pakningsvedlegget før bruk.

Subkutan bruk

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Kanylebeskyttelsen inneholder lateksgummi. Se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon.

La pennen ligge i romtemperatur utenfor pakningen i 30 minutter før bruk.

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares i kjøleskap.

Skal ikke fryses.

Oppbevar den ferdigfylte pennen i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/09/546/002 (3 pakninger, hver inneholdende 1 ferdigfylt penn)

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Simponi 50 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC

SN

NN

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**INNSIDEN AV KARTONG**

**Før du bruker Simponi:**

* Les det vedlagte pakningsvedlegget.
* Legemidlet skal ikke omrystes.
* Sjekk utløpsdatoen og sikkerhetsforseglingen.
* Vent 30 minutter for at legemidlet skal oppnå romtemperatur.

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE EMBALLASJER**

**ETIKETT FOR FERDIGFYLT PENN**

**1. LEGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRASJONSVEI**

Simponi 50 mg injeksjonsvæske, oppløsning

golimumab

s.c.

**2. ADMINISTRASJONSMÅTE**

Les pakningsvedlegget før bruk.

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. INNHOLD ANGITT ETTER VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER**

0,5 ml

**6. ANNET**

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**KARTONG MED FERDIGFYLT SPRØYTE**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Simponi 50 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

golimumab

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Én 0,5 ml ferdigfylt sprøyte inneholder 50 mg golimumab.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80, vann til injeksjonsvæsker. Les pakningsvedlegget før bruk.

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

1 ferdigfylt sprøyte

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Skal ikke omrystes.

Les pakningsvedlegget før bruk.

Subkutan bruk

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Kanylebeskyttelsen inneholder lateksgummi. Se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon.

Oppbevar sprøyten i romtemperatur utenfor pakningen i 30 minutter før bruk.

**8. UTLØPSDATO**

EXP

Utløpsdato, dersom oppbevart ved romtemperatur\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares i kjøleskap.

Skal ikke fryses.

Oppbevar den ferdigfylte sprøyten i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Kan oppbevares ved romtemperatur (høyst 25 °C) i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen.

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/09/546/003

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Simponi 50 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC

SN

NN

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**KARTONG MED 1 FERDIGFYLT SPRØYTE SOM INDRE YTTEREMBALLASJE / DEL AV EN FLERPAKNING (UTEN BLUE BOX)**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Simponi 50 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

golimumab

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Én 0,5 ml ferdigfylt sprøyte inneholder 50 mg golimumab.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80, vann til injeksjonsvæsker. Les pakningsvedlegget før bruk.

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

1 ferdigfylt sprøyte

Komponent i flerpakning, kan ikke selges separat.

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Skal ikke omrystes.

Les pakningsvedlegget før bruk.

Subkutan bruk

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Kanylebeskyttelsen inneholder lateksgummi. Se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon.

Oppbevar sprøyten i romtemperatur utenfor boksen i 30 minutter før bruk.

**8. UTLØPSDATO**

EXP

Utløpsdato, dersom oppbevart ved romtemperatur\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares i kjøleskap.

Skal ikke fryses.

Oppbevar den ferdigfylte sprøyten i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Kan oppbevares ved romtemperatur (høyst 25 °C) i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen.

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/09/546/004

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Simponi 50 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**KARTONG FOR FLERPAKNING BESTÅENDE AV 3 PAKNINGER (INKLUDERT BLUE BOX)**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Simponi 50 mg

injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

golimumab

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Én 0,5 ml ferdigfylt sprøyte inneholder 50 mg golimumab.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80, vann til injeksjonsvæsker. Les pakningsvedlegget før bruk.

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

Flerpakning: 3 (3 pakninger med 1) ferdigfylte sprøyter.

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Skal ikke omrystes.

Les pakningsvedlegget før bruk.

Subkutan bruk

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Kanylebeskyttelsen inneholder lateksgummi. Se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon.

Oppbevar sprøyten i romtemperatur utenfor boksen i 30 minutter før bruk.

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares i kjøleskap.

Skal ikke fryses.

Oppbevar den ferdigfylte sprøyten i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/09/546/004 (3 pakninger, hver inneholdende en ferdigfylt sprøyte)

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Simponi 50 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC

SN

NN

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**INNSIDEN AV KARTONG**

**Før du bruker Simponi:**

* Les det vedlagte pakningsvedlegget.
* Legemidlet skal ikke omrystes.
* Sjekk utløpsdatoen og sikkerhetsforseglingen.
* Vent 30 minutter for at legemidlet skal oppnå romtemperatur.

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE EMBALLASJER**

**ETIKETT FOR FERDIGFYLT SPRØYTE**

**1. LEGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRASJONSVEI**

Simponi 50 mg

injeksjonsvæske

golimumab

s.c.

**2. ADMINISTRASJONSMÅTE**

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. INNHOLD ANGITT ETTER VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER**

0,5 ml

**6. ANNET**

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**KARTONG MED FERDIGFYLT PENN**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Simponi 100 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn

golimumab

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver 1 ml ferdigfylt penn inneholder 100 mg golimumab.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80, vann til injeksjonsvæsker. Les pakningsvedlegget før bruk.

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn (SmartJect)

1 ferdigfylt penn

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Skal ikke omrystes.

Les pakningsvedlegget før bruk.

Subkutan bruk

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Kanylebeskyttelsen inneholder lateksgummi. Se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon.

La pennen ligge i romtemperatur utenfor pakningen i 30 minutter før bruk.

**8. UTLØPSDATO**

EXP

Utløpsdato, dersom oppbevart ved romtemperatur\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares i kjøleskap.

Skal ikke fryses.

Oppbevar den ferdigfylte pennen i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Kan oppbevares ved romtemperatur (høyst 25 °C) i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen.

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/09/546/005

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Simponi 100 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC

SN

NN

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**KARTONG MED 1 FERDIGFYLT PENN SOM INDRE YTTEREMBALLASJE / DEL AV EN FLERPAKNING (UTEN BLUE BOX)**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Simponi 100 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn

golimumab

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver 1 ml ferdigfylte penn inneholder 100 mg golimumab.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80, vann til injeksjonsvæsker. Les pakningsvedlegget før bruk.

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn (SmartJect)

1 ferdigfylt penn

Komponent i flerpakning, kan ikke selges separat.

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Skal ikke omrystes.

Les pakningsvedlegget før bruk.

Subkutan bruk

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Kanylebeskyttelsen inneholder lateksgummi. Se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon.

La pennen ligge i romtemperatur utenfor pakningen i 30 minutter før bruk.

**8. UTLØPSDATO**

EXP

Utløpsdato, dersom oppbevart ved romtemperatur\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares i kjøleskap.

Skal ikke fryses.

Oppbevar den ferdigfylte pennen i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Kan oppbevares ved romtemperatur (høyst 25 °C) i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen.

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/09/546/006

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Simponi 100 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**KARTONG FOR FLERPAKNING BESTÅENDE AV 3 PAKNINGER (INKLUDERT BLUE BOX)**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Simponi 100 mg

injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn

golimumab

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver 1 ml ferdigfylt penn inneholder 100 mg golimumab.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80, vann til injeksjonsvæsker. Les pakningsvedlegget før bruk.

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn (SmartJect)

Flerpakning: 3 (3 pakninger med 1) ferdigfylte penner.

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Skal ikke omrystes.

Les pakningsvedlegget før bruk.

Subkutan bruk

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Kanylebeskyttelsen inneholder lateksgummi. Se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon.

La pennen ligge i romtemperatur utenfor pakningen i 30 minutter før bruk.

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares i kjøleskap.

Skal ikke fryses.

Oppbevar den ferdigfylte pennen i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/09/546/006 (3 pakninger, hver inneholdende 1 ferdigfylt penn)

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Simponi 100 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC

SN

NN

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**INNSIDEN AV KARTONG**

**Før du bruker Simponi:**

* Les det vedlagte pakningsvedlegget.
* Legemidlet skal ikke omrystes.
* Sjekk utløpsdatoen og sikkerhetsforseglingen.
* Vent 30 minutter for at legemidlet skal oppnå romtemperatur.

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE EMBALLASJER**

**ETIKETT FOR FERDIGFYLT PENN**

**1. LEGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRASJONSVEI**

Simponi 100 mg injeksjonsvæske, oppløsning

golimumab

s.c.

**2. ADMINISTRASJONSMÅTE**

Les pakningsvedlegget før bruk.

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. INNHOLD ANGITT ETTER VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER**

1 ml

**6. ANNET**

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**KARTONG MED FERDIGFYLT SPRØYTE**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Simponi 100 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

golimumab

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver 1 ml ferdigfylt sprøyte inneholder 100 mg golimumab.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80, vann til injeksjonsvæsker. Les pakningsvedlegget før bruk.

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

1 ferdigfylt sprøyte

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Skal ikke omrystes.

Les pakningsvedlegget før bruk.

Subkutan bruk

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Kanylebeskyttelsen inneholder lateksgummi. Se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon.

Oppbevar sprøyten i romtemperatur utenfor pakningen i 30 minutter før bruk.

**8. UTLØPSDATO**

EXP

Utløpsdato, dersom oppbevart ved romtemperatur\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares i kjøleskap.

Skal ikke fryses.

Oppbevar den ferdigfylte sprøyten i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Kan oppbevares ved romtemperatur (høyst 25 °C) i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen.

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/09/546/007

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Simponi 100 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC

SN

NN

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**KARTONG MED 1 FERDIGFYLT SPRØYTE SOM INDRE YTTEREMBALLASJE / DEL AV EN FLERPAKNING (UTEN BLUE BOX)**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Simponi 100 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

golimumab

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver 1 ml ferdigfylt sprøyte inneholder 100 mg golimumab.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80, vann til injeksjonsvæsker. Les pakningsvedlegget før bruk.

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

1 ferdigfylt sprøyte

Komponent i flerpakning, kan ikke selges separat.

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Skal ikke omrystes.

Les pakningsvedlegget før bruk.

Subkutan bruk

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Kanylebeskyttelsen inneholder lateksgummi.Se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon.

Oppbevar sprøyten i romtemperatur utenfor pakningen i 30 minutter før bruk.

**8. UTLØPSDATO**

EXP

Utløpsdato, dersom oppbevart ved romtemperatur\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares i kjøleskap.

Skal ikke fryses.

Oppbevar den ferdigfylte sprøyten i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Kan oppbevares ved romtemperatur (høyst 25 °C) i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen.

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/09/546/008

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Simponi 100 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**KARTONG FOR FLERPAKNING BESTÅENDE AV 3 PAKNINGER (INKLUDERT BLUE BOX)**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Simponi 100 mg

injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

golimumab

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver 1 ml ferdigfylt sprøyte inneholder 100 mg golimumab.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80, vann til injeksjonsvæsker. Les pakningsvedlegget før bruk.

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

Flerpakning: 3 (3 pakninger med 1) ferdigfylte sprøyter.

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Skal ikke omrystes.

Les pakningsvedlegget før bruk.

Subkutan bruk

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Kanylebeskyttelsen inneholder lateksgummi. Se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon.

Oppbevar sprøyten i romtemperatur utenfor pakningen i 30 minutter før bruk.

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares i kjøleskap.

Skal ikke fryses.

Oppbevar den ferdigfylte sprøyten i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/09/546/008 (3 pakninger, hver inneholdende en ferdigfylt sprøyte)

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Simponi 100 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC

SN

NN

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**INNSIDEN AV KARTONG**

**Før du bruker Simponi:**

* Les det vedlagte pakningsvedlegget.
* Legemidlet skal ikke omrystes.
* Sjekk utløpsdatoen og sikkerhetsforseglingen.
* Vent 30 minutter for at legemidlet skal oppnå romtemperatur.

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE EMBALLASJER**

**ETIKETT FOR FERDIGFYLT SPRØYTE**

**1. LEGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRASJONSVEI**

Simponi 100 mg

injeksjonsvæske

golimumab

s.c.

**2. ADMINISTRASJONSMÅTE**

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. INNHOLD ANGITT ETTER VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER**

1 ml

**6. ANNET**

**Simponi pasientkort**

Dette pasientkortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon som du må være oppmerksom på før du starter behandlingen med Simponi og mens behandlingen pågår.

Vis dette kortet til enhver lege som er involvert i din behandling.

**1. Infeksjoner**

Du kan lettere få infeksjoner når du behandles med Simponi. Infeksjonene kan forverres raskere og bli mer alvorlige. I tillegg kan enkelte tidligere infeksjoner komme tilbake.

*1.1 Før Simponibehandling:*

* Fortell legen din dersom du har en infeksjon. Du skal ikke behandles med Simponi dersom du har tuberkulose (TB) eller annen alvorlig infeksjon.
* Du bør undersøkes for TB. Det er svært viktig at du informerer legen dersom du tidligere har hatt TB eller hvis du har vært i nær kontakt med noen som har hatt TB. Be legen din notere dato for siste undersøkelse(r) for TB nedenfor

Prøve \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Prøve \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Dato \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Dato \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Resultat \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Resultat \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

* Fortell legen din dersom du kjenner til eller mistenker at du er bærer av hepatitt B‑viruset.

*1.2 Under og etter Simponibehandling*

* Dersom du utvikler symptomer som minner om infeksjoner slik som feber, tretthet, (vedvarende) hoste, kortpustethet, eller influensalignende symptomer, vekttap, nattlig svette, diaré, sår, tannproblemer og svie ved vannlating, skal du umiddelbart ta kontakt med lege.

**2. Graviditet og vaksinasjoner**

Dersom du fikk Simponi da du var gravid, er det viktig at du informerer legen til barnet ditt om dette før barnet ditt får noen vaksiner. Barnet ditt bør ikke få en «levende vaksine», slik som BCG (brukes for å forebygge tuberkulose) innen 6 måneder etter din siste injeksjon med Simponi under graviditeten.

**3.** **Datoer for Simponibehandling**

1. injeksjon: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Etterfølgende injeksjoner: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Det er viktig at du og legen din skriver ned handelsnavnet og batchnummeret til legemidlet.

**4. Annen informasjon**

Pasientens navn: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Legens navn: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Legens tlf. nr.: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

* Lag deg også en liste over alle andre legemidler som du bruker, og ta denne med til ethvert besøk hos helsepersonell.
* Ha dette kortet med deg i 6 måneder etter at du fikk siste dose med Simponi siden bivirkninger kan oppstå i lang tid etter siste dose av Simponi.
* Les nøye gjennom pakningsvedlegget for Simponi før du begynner å bruke legemidlet.

B. PAKNINGSVEDLEGG

**Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren**

**Simponi 45 mg/0,45 ml injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn**

Til barn under 40 kg

golimumab

**Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.**

* Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
* Spør lege, apotek eller sykepleier hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
* Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
* Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

Legen vil også gi deg et pasientkort som inneholder viktig sikkerhetsinformasjon du må være oppmerksom på før og under behandling med Simponi.

**I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:**

1. Hva Simponi er og hva det brukes mot

2. Hva du må vite før du bruker Simponi

3. Hvordan du bruker Simponi

4. Mulige bivirkninger

5. Hvordan du oppbevarer Simponi

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

**1. Hva Simponi er og hva det brukes mot**

Simponi inneholder et virkestoff som heter golimumab.

Simponi tilhører en gruppe legemidler som kalles ”TNF‑hemmere”. Det brukes **av barn** som er 2 år og eldre, ved behandling av polyartikulær juvenil idiopatisk artritt.

Simponi virker ved å hemme virkningen av et protein kalt ”tumornekrosefaktor‑alfa” (TNF‑α). Dette proteinet er involvert i betennelsesprosesser i kroppen, og ved å hemme det kan man redusere betennelser i kroppen din.

**Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt**

Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt er en betennelsessykdom som forårsaker leddsmerter og hovne ledd hos barn. Dersom du har polyartikulær juvenil idiopatisk artritt, vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse andre legemidlene, vil du få Simponi sammen med metotreksat for å behandle sykdommen.

**2. Hva du må vite før du bruker Simponi**

**Bruk ikke Simponi**

* Dersom du er allergisk overfor golimumab eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6).
* Dersom du har tuberkulose (TB) eller annen alvorlig infeksjon.
* Dersom du har moderat eller alvorlig hjertesvikt.

Dersom du er usikker på om noen av punktene beskrevet ovenfor gjelder for deg, snakk med lege, apotek eller sykepleier før du begynner å bruke Simponi.

**Advarsler og forsiktighetsregler**

Snakk med lege, apotek eller sykepleier før du bruker Simponi.

Infeksjoner

Fortell legen din umiddelbart dersom du allerede har eller får symptomer på infeksjon under eller etter behandlingen med Simponi. Symptomer på infeksjon inkluderer feber, hoste, kortpustethet, influensalignende symptomer, diaré, sår, tannproblemer eller svie ved vannlating.

* Du kan lettere få infeksjoner mens du bruker Simponi.
* Infeksjonene kan utvikles raskere og bli mer alvorlige. I tillegg kan enkelte tidligere infeksjoner komme tilbake.

*Tuberkulose (TB)*

Fortell legen din umiddelbart dersom symptomer på TB oppstår under eller etter behandlingen din. Symptomer på TB inkluderer vedvarende hoste, vekttap, tretthet, feber eller nattesvette.

* Tilfeller av TB er blitt rapportert hos pasienter som er behandlet med Simponi, i sjeldne tilfeller også hos pasienter som er blitt behandlet med legemidler mot TB. Legen vil undersøke deg for å se om du har TB. Legen din vil notere disse undersøkelsene i pasientkortet ditt.
* Det er svært viktig at du forteller legen din om du noen gang har hatt TB, eller om du har vært i nær kontakt med noen som har eller har hatt TB.
* Dersom legen din mener at du er i risikosonen for TB, kan det hende at du blir behandlet med TB‑legemidler før du begynner å bruke Simponi.

*Hepatitt B‑virus (HBV)*

* Fortell legen din dersom du er bærer av, eller har eller har hatt HBV før du får Simponi.
* Fortell legen din dersom du tror du står i fare for å bli smittet av HBV.
* Legen din skal teste deg for HBV.
* Behandling med TNF‑hemmere som Simponi kan medføre reaktivering av HBV hos personer som bærer dette viruset og som kan være livstruende i enkelte tilfeller.

*Invasive soppinfeksjoner*

Dersom du har vært bosatt i eller reist til områder hvor infeksjoner forårsaket av spesielle typer sopp som kan ramme lunger eller andre deler av kroppen din (kalt histoplasmose, koksidioidomykose eller blastomykose) er vanlige, må du fortelle dette til legen din med en gang. Spør legen din dersom du ikke vet om noen av disse soppinfeksjonene er vanlige i områder du har bodd i eller reist til.

Kreft og lymfom

Informer legen din dersom du noen gang har fått diagnosen lymfom (en type blodkreft) eller andre typer kreftdiagnoser før du begynner med Simponi.

* Dersom du bruker Simponi eller andre typer TNF‑hemmere, kan risikoen for å få lymfom eller andre kreftformer øke.
* Pasienter med alvorlig revmatoid artritt eller andre betennelsessykdommer og som har hatt sykdommen lenge, kan ha høyere risiko for å utvikle lymfomer.
* Det har vært tilfeller med kreft, inkludert sjeldne typer kreft, hos barn og tenåringer som tar TNF‑hemmere. Noen ganger har de vært dødelige.
* I sjeldne tilfeller har det vært observert en spesifikk og alvorlig type lymfom, som kalles hepatosplenisk T‑cellelymfom, hos pasienter som tar andre TNF‑hemmere. De fleste av disse pasientene var tenåringer eller unge voksne menn. Denne typen kreft har vanligvis vært dødelig. Nesten alle disse pasientene hadde også fått legemidler kjent som azatioprin eller 6‑merkaptopurin. Informer legen din dersom du tar azatioprin eller 6‑merkaptopurin sammen med Simponi.
* Pasienter med alvorlig vedvarende astma, kronisk obstruktiv lungesykdom (KOLS) eller storrøykere kan ha økt risiko for kreft ved Simponibehandling. Dersom du har alvorlig vedvarende astma, KOLS eller er storrøyker, må du snakke med legen din om behandling med TNF‑hemmer er hensiktsmessig for deg.
* Noen pasienter behandlet med golimumab har utviklet visse typer hudkreft. Kontakt legen din dersom hudens utseende eller utvekster på huden endrer seg under eller etter behandling.

Hjertesvikt

Kontakt lege umiddelbart dersom du utvikler nye eller forverrede symptomer på hjertesvikt. Symptomer på hjertesvikt inkluderer kortpustethet eller hevelse i føttene.

* Nyoppstått og forverret hjertesvikt er sett ved bruk av TNF‑hemmere, inkludert Simponi. Noen av disse pasientene døde.
* Dersom du har en mild form for hjertesvikt og du blir behandlet med Simponi, må du følges tett opp av legen din.

Sykdommer i nervesystemet

Fortell lege umiddelbart dersom du noen gang har fått diagnostisert eller utviklet symptomer på en demyeliniserende sykdom som for eksempel multippel sklerose. Symptomer kan være synsforstyrrelser, svakhet i armer eller ben eller nummenhet eller kribling hvor som helst i kroppen. Legen din vil avgjøre om du bør få Simponi eller ikke.

Operasjoner eller tannbehandling

* Snakk med legen din dersom du skal opereres eller få tannbehandling.
* Fortell kirurgen eller tannlegen som behandler deg at du bruker Simponi ved å vise dem pasientkortet ditt.

Autoimmune sykdommer

Snakk med legen din dersom du utvikler symptomer på en sykdom som heter lupus. Symptomer kan være vedvarende utslett, feber, leddsmerter og tretthet.

* I sjeldne tilfeller har pasienter som har fått TNF‑hemmere utviklet lupus.

Blodsykdommer

Hos noen pasienter kan det hende at kroppen ikke klarer å produsere nok av blodcellene som hjelper kroppen din med å bekjempe infeksjoner eller hjelper deg med å stoppe blødninger. Dersom du får feber som ikke forsvinner, blåmerker eller blør lett eller ser veldig blek ut, kontakt lege med en gang. Legen din kan vurdere å avslutte behandlingen.

Dersom du er usikker på om noen av punktene ovenfor gjelder for deg, snakk med lege eller apotek før du begynner å bruke Simponi.

Vaksinasjoner

Fortell legen din dersom du har tatt, eller har planlagt å ta en vaksine.

* Du bør ikke få enkelte (levende) vaksiner mens du bruker Simponi.
* Enkelte vaksinasjoner kan føre til infeksjoner. Hvis du fikk Simponi mens du var gravid kan det hende at det er en større risiko for at barnet ditt får en slik infeksjon i opptil ca. 6 måneder etter at du fikk den siste dosen under graviditeten. Det er viktig at du forteller legen til barnet ditt og annet helsepersonell om din bruk av Simponi, slik at de kan avgjøre når barnet ditt skal få noen vaksine.

Snakk med barnets lege vedrørende vaksinasjoner til barnet ditt. Hvis mulig, bør barnet ditt få alle relevante vaksiner før Simponi brukes.

Behandling med infeksiøse agenser (smittsomme stoffer til medisinsk bruk)

Snakk med legen din dersom du nylig har fått eller skal få behandling med en infeksiøs agens (f.eks. instillasjon av tuberkulosevaksine i urinblæren ved behandling av kreft).

Allergiske reaksjoner

Fortell legen din umiddelbart dersom du utvikler en allergisk reaksjon etter behandling med Simponi. Symptomer på en allergisk reaksjon kan inkludere hevelse i ansikt, lepper, munn eller hals som kan gi vanskeligheter med å svelge eller puste, hudutslett, elveblest, hovne hender, føtter eller ankler.

* Noen av disse reaksjonene kan være alvorlige, eller i sjeldne tilfeller livstruende.
* Noen av disse reaksjonene oppsto etter den første dosen med Simponi.

**Barn**

Simponi er ikke anbefalt til bruk hos barn med polyartikulær juvenil idiopatisk artritt som er under 2 år, fordi det ikke har blitt undersøkt hos denne gruppen.

**Andre legemidler og Simponi**

* Snakk med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler, inkludert andre legemidler brukt til å behandle polyartikulær juvenil idiopatisk artritt.
* Du bør ikke bruke Simponi sammen med legemidler som inneholder virkestoffene anakinra eller abatacept. Disse legemidlene brukes for behandling av revmatiske sykdommer.
* Snakk med lege eller apotek dersom du bruker andre legemidler som påvirker immunsystemet ditt.
* Du bør ikke få visse (levende) vaksiner mens du bruker Simponi.

Dersom du er usikker på om noen av punktene beskrevet ovenfor gjelder for deg, snakk med lege eller apotek før du begynner å bruke Simponi.

**Graviditet og amming**

Snakk med legen din før du tar Simponi:

* Dersom du er gravid eller planlegger å bli gravid mens du bruker Simponi. Det er begrenset informasjon om effekten av dette legemidlet hos gravide kvinner. Dersom du bruker Simponi må du unngå å bli gravid ved å benytte sikker prevensjon under behandlingen med Simponi, og i minst 6 måneder etter den siste Simponi‑injeksjonen. Simponi skal kun brukes under graviditet dersom det er strengt nødvendig for deg.
* Før du begynner å amme må din siste dose med Simponi være tatt for minst 6 måneder siden. Du må slutte å amme dersom du skal bruke Simponi.
* Dersom du fikk Simponi mens du var gravid. Da kan det være en større risiko for at barnet ditt får en infeksjon. Det er viktig at du forteller legen til barnet ditt og annet helsepersonell om din bruk av Simponi før barnet blir vaksinert (for mer informasjon, se avsnitt om vaksinasjoner).

Snakk med lege eller apotek før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

**Kjøring og bruk av maskiner**

Simponi har liten påvirkning på evnen til å sykle, kjøre bil eller bruke maskiner. Svimmelhet kan likevel oppstå etter at du har tatt Simponi. Dersom dette oppstår skal du ikke sykle, kjør bil eller bruke verktøy eller maskiner.

**Simponi inneholder lateks og sorbitol**

Overfølsomhet overfor naturgummi (lateks)

En del av den ferdigfylte pennen, beskyttelseshetten for kanylen, inneholder lateks. Siden lateks kan gi alvorlig allergisk reaksjon, må du snakke med legen din før du bruker Simponi dersom du eller omsorgspersonen din er allergisk mot lateks.

Sorbitolintoleranse

Dette legemidlet inneholder 18,45 mg sorbitol (E420) i hver ferdigfylte penn. Hver 0,05 ml med legemiddel inneholder 2,05 mg sorbitol (E420).

**3. Hvordan du bruker Simponi**

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen din eller apoteket har fortalt deg. Kontakt lege eller apotek hvis du er usikker.

**Hvor mye Simponi skal gis**

Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt hos barn som er 2 år og eldre:

* Barn som veier *mindre enn 40 kg*:

Den anbefalte dosen med Simponi for barn som veier mindre enn 40 kg, avhenger av vekt og høyde. Legen vil fortelle deg hva som er riktig dose å bruke. Dosen skal gis én gang i måneden, på den samme datoen hver måned.

* Barn som veier *minst 40 kg*:

For barn med en kroppsvekt på minst 40 kg, er en 50 mg ferdigfylt penn eller ferdigfylt sprøyte med fast dose tilgjengelig. For informasjon om 50 mg dosen, se punkt 3 “Hvordan du bruker Simponi” i pakningsvedlegget til Simponi 50 mg ferdigfylt penn eller ferdigfylt sprøyte.

* Snakk med legen før du tar den fjerde dosen. Legen vil avgjøre om du skal fortsette å ta Simponi.

**Hvordan Simponi skal gis**

* Simponi injiseres under huden (subkutant).
* I begynnelsen kan det være at en lege eller en sykepleier injiserer Simponi for deg. Du og legen din kan derimot bli enige om at du kan injisere Simponi på deg selv eller barnet ditt. I så tilfelle vil du få opplæring i hvordan du injiserer Simponi.

Snakk med legen din dersom du har noen spørsmål om hvordan du setter en injeksjon. Du finner detaljert ”Bruksanvisning” inkludert med dette pakningsvedlegget.

**Dersom du tar for mye av Simponi**

Dersom du har tatt eller fått for mye Simponi (enten ved å injisere for mye ved et enkelt tilfelle, eller ved å bruke det for ofte), må du snakke med lege eller apotek umiddelbart. Ta alltid med deg dette pakningsvedlegget og ytteremballasjen, selv om den er tom.

**Dersom du har glemt å ta Simponi**

Dersom du glemmer å ta Simponi på den planlagte datoen, injiserer du den glemte dosen så snart du husker det.

Du skal ikke ta dobbel dose som erstatning for en glemt dose.

Når du skal ta neste dose:

* Dersom du er mindre enn 2 uker på etterskudd, injiser den glemte dosen så snart du husker det og fortsett med den opprinnelige tidsplanen din.
* Dersom du er mer enn 2 uker på etterskudd, injiser den glemte dosen så snart du husker det og snakk med lege eller apotek om når du bør ta den neste dosen.

Dersom du er usikker på hva du skal gjøre, må du snakke med lege eller apotek.

**Dersom du avbryter behandling med Simponi**

Snakk med lege eller apotek først dersom du vurderer å avbryte behandlingen med Simponi.

Spør lege, apotek eller sykepleier dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

**4. Mulige bivirkninger**

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det. Noen pasienter kan oppleve alvorlige bivirkninger og kan trenge behandling. Bivirkninger kan opptre i opptil flere måneder etter den siste injeksjonen.

Snakk med lege umiddelbart dersom du opplever noen av følgende alvorlige bivirkninger av Simponi som inkluderer:

* **allergiske reaksjoner som kan være alvorlige, eller i sjeldne tilfeller livstruende (sjelden).** Symptomer på en allergisk reaksjon kan inkludere hevelse i ansikt, lepper, munn eller svelg som kan medføre vanskeligheter med å svelge eller puste, hudutslett, elveblest, opphovning av hender, føtter eller ankler. Noen av disse reaksjonene oppsto etter den første dosen med Simponi.
* **alvorlige infeksjoner (inkludert TB, bakterielle infeksjoner inkludert alvorlige blodinfeksjoner og lungebetennelse, alvorlige soppinfeksjoner og andre opportunistiske infeksjoner) (vanlige).** Symptomer på en infeksjon kan inkludere feber, tretthet, (vedvarende) hoste, kortpustethet, influensalignende symptomer, vekttap, nattesvette, diaré, sår, tannproblemer og en sviende følelse ved vannlating.
* **reaktivering av hepatitt B‑virus dersom du er bærer av eller har hatt hepatitt B før (sjelden).** Symptomer kan inkludere gulfarging av hud og øyne, mørk brunfarget urin, høyresidig magesmerte, feber, kvalme, oppkast og føle seg veldig trett.
* **sykdom i nervesystemet slik som multippel sklerose (sjelden).** Symptomer på sykdommer i nervesystemet kan inkludere synsforstyrrelser, svakhet i armer eller ben, nummenhet eller prikking i hvilken som helst del av kroppen.
* **kreft i lymfesystemet (lymfom) (sjelden).** Symptomer på lymfom kan inkludere opphovning av lymfeknuter, vekttap eller feber.
* **hjertesvikt (sjelden).** Symptomer på hjertesvikt kan inkludere kortpustethet eller hovne føtter.
* **tegn på immunsykdom kalt:**
* **lupus (sjelden).** Symptomer kan inkludere leddsmerter eller et solømfintlig utslett på kinn eller armer.
* **sarkoidose (sjelden).** Symptomer kan inkludere vedvarende hoste, kortpustethet, brystsmerter, feber, opphovning av lymfeknuter, vekttap, hudutslett og uskarpt syn.
* **oppsvulming av små blodkar (vaskulitt) (sjelden).** Symptomer kan inkludere feber, hodepine, vekttap, nattesvette, utslett, og nerveproblemer slik som nummenhet og prikking.
* **hudkreft (mindre vanlig).** Symptomer på hudkreft kan inkludere forandringer i hudens utseende eller utvekster på huden din.
* **blodsykdom (vanlig).** Symptomer på blodsykdom kan inkludere feber som ikke går over, at man får blåmerker eller blødninger veldig lett eller at man ser blek ut.
* **blodkreft (leukemi) (sjelden).** Symptomer på leukemi kan inkludere feber, tretthetsfølelse, hyppige infeksjoner, at man lett får blåmerker og nattesvette.

Kontakt lege umiddelbart hvis du får noen av ovenstående symptomer.

**Følgende ytterligere bivirkninger er observert ved bruk av Simponi:**

Svært vanlige bivirkninger (kan påvirke flere enn 1 av 10 pasienter):

* Øvre luftveisinfeksjoner, sår hals eller heshet, rennende nese

Vanlige bivirkninger (kan påvirke opptil 1 av 10 pasienter):

* Unormale leververdier (økt antall leverenzymer) funnet i blodprøver tatt av legen din
* Svimmelhetsfølelse
* Hodepine
* Nummenhetsfølelse eller en kriblende følelse
* Overfladisk soppinfeksjon
* Verkebyll
* Bakterieinfeksjon (f.eks. cellulitt)
* Lavt antall røde blodceller
* Lavt antall hvite blodceller
* Positiv blodprøve for lupus
* Allergisk reaksjon
* Dårlig fordøyelse
* Magesmerter
* Kvalme
* Influensa
* Bronkitt
* Bihulebetennelse
* Forkjølelsessår
* Høyt blodtrykk
* Feber
* Astma, kortpustethet, pipende pust
* Mage‑ og tarmsykdom som inkluderer betennelse i magesekkslimhinnen og tykktarm, som kan forårsake feber
* Smerter og sår i munnen
* Reaksjoner på injeksjonsstedet (inkludert rødhet, hard hud, smerter, blåmerker, kløe, kribling og irritasjon)
* Håravfall
* Utslett og kløe
* Søvnvansker
* Depresjon
* Føle seg kraftløs
* Benbrudd
* Ubehag i brystet

Mindre vanlige bivirkninger (kan påvirke opptil 1 av 100 pasienter):

* Nyreinfeksjon
* Kreft inkludert hudkreft og godartede utvekster eller hevelser, inkludert føflekker
* Hudblemmer
* Alvorlig infeksjon i kroppen (sepsis), noen ganger inkludert lavt blodtrykk (septisk sjokk)
* Psoriasis (inkludert på håndflaten og/eller på fotsålene og/eller i form av hudblemmer)
* Lavt antall blodplater
* Lavt kombinert antall av blodplater, røde og hvite blodceller
* Tyreoideasykdom
* Økte blodsukkerverdier
* Økte kolesterolverdier i blod
* Svekket balanse
* Synsforstyrrelse
* Betennelse i øyet (konjunktivitt)
* Øyeallergi
* Følelse av at hjertet slår uregelmessig
* Innsnevring av blodårene i hjertet
* Blodpropper
* Rødme
* Forstoppelse
* Kronisk betennelsestilstand i lungene
* Sure oppstøt
* Gallestein
* Leversykdom
* Brystsykdom
* Menstruasjonsforstyrrelse

Sjeldne bivirkninger (kan påvirke opptil 1 av 1 000 pasienter):

* Svikt i blodcelleproduksjonen i beinmargen
* Alvorlig nedsatt antall hvite blodceller
* Infeksjon i leddene eller vevet rundt
* Svekket sårtilheling
* Betennelse i blodkarene i indre organer
* Leukemi
* Melanom (en type hudkreft)
* Merkelcellekarsinom (en type hudkreft)
* Likenoide (lavlignende) reaksjoner (kløende rød-lilla hudutslett og/eller trådlignende hvit-grå linjer på slimhinner)
* Skjellete, avskallende hud
* Sykdom i immunsystemet som kan påvirke lungene, huden og lymfeknutene (opptrer vanligvis som sarkoidose)
* Smerter og misfarging av fingre og tær
* Smaksforstyrrelse
* Blæresykdom
* Nyresykdom
* Betennelse i blodkarene i huden som fører til utslett

Bivirkninger med ukjent hyppighet:

* En sjelden blodkreft som for det meste påvirker unge mennesker (hepatosplenisk T‑cellelymfom)
* Kaposis sarkom, en sjelden krefttype relatert til infeksjon med humant herpes virus 8. Kaposis sarkom opptrer som oftest som lilla lesjoner i huden.
* Forverring av en tilstand kalt dermatomyositt (forekommer som hudutslett ledsaget av muskelsvakhet)

**Melding av bivirkninger**

Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via det nasjonale meldesystemet som beskrevet i [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

**5. Hvordan du oppbevarer Simponi**

* Oppbevares utilgjengelig for barn.
* Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten og på esken etter ”EXP”. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.
* Oppbevares i kjøleskap (2 °C – 8 °C). Skal ikke fryses.
* Oppbevar den ferdigfylte pennen i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.
* Dette legemidlet kan også oppbevares utenfor kjøleskap ved temperaturer opptil maksimalt 25 °C i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen som er trykket på esken. Skriv den nye utløpsdatoen på esken inkludert dag/måned/år (ikke mer enn 30 dager etter at legemidlet er tatt ut av kjøleskapet). Ikke sett tilbake dette legemidlet i kjøleskapet dersom det har oppnådd romtemperatur. Kasser dette legemidlet dersom det ikke brukes innen den nye utløpsdatoen eller utløpsdatoen som er trykket på esken, det som inntreffer først.
* Bruk ikke dette legemidlet dersom du oppdager at væsken ikke har en klar til lysegul farge, er grumsete eller inneholder fremmedpartikler.
* Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

**6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon**

**Sammensetning av Simponi**

Virkestoffet er golimumab. Én 0,45 ml ferdigfylt penn inneholder 45 mg golimumab. 1 ml inneholder 100 mg golimumab.

Andre innholdsstoffer er sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80 og vann til injeksjonsvæsker. For ytterligere informasjon om sorbitol (E420), se avsnitt 2.

**Hvordan Simponi ser ut og innholdet i pakningen**

Simponi leveres som injeksjonsvæske, oppløsning i en ferdigfylt penn til engangsbruk, VarioJect. Simponi er tilgjengelig i pakker med 1 ferdigfylt penn.

Oppløsningen er klar til svakt blakket (har et perlemorlignende skinn), er fargeløs til svakt gul og kan inneholde noen få, små gjennomsiktige eller hvite proteinpartikler. Simponi bør ikke brukes dersom oppløsningen er misfarget, uklar eller inneholder synlige fremmedpartikler.

**Innehaver av markedsføringstillatelsen**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**Tilvirker**

Janssen Biologics B.V.

Einsteinweg 101

2333 CB Leiden

Nederland

Ta kontakt med den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen for ytterligere informasjon om dette legemidlet:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Janssen-Cilag NV  Tel/Tél: +32 14 64 94 11  janssen@jacbe.jnj.com | **Lietuva**  UAB "JOHNSON & JOHNSON"  Tel: +370 5 278 68 88  lt@its.jnj.com |
| **България**  „Джонсън & Джонсън България” ЕООД  Тел.: +359 2 489 94 00  jjsafety@its.jnj.com | **Luxembourg/Luxemburg**  Janssen-Cilag NV  Tél/Tel: +32 14 64 94 11  janssen@jacbe.jnj.com |
| **Česká republika**  Janssen-Cilag s.r.o.  Tel: +420 227 012 227 | **Magyarország**  Janssen-Cilag Kft.  Tel.: +36 1 884 2858  janssenhu@its.jnj.com |
| **Danmark**  Janssen-Cilag A/S  Tlf.: +45 4594 8282  jacdk@its.jnj.com | **Malta**  AM MANGION LTD  Tel: +356 2397 6000 |
| **Deutschland**  Janssen-Cilag GmbH  Tel: 0800 086 9247 / +49 2137 955 6955  jancil@its.jnj.com | **Nederland**  Janssen-Cilag B.V.  Tel: +31 76 711 1111  janssen@jacnl.jnj.com |
| **Eesti**  UAB "JOHNSON & JOHNSON" Eesti filiaal  Tel: +372 617 7410  ee@its.jnj.com | **Norge**  Janssen-Cilag AS  Tlf: +47 24 12 65 00  jacno@its.jnj.com |
| **Ελλάδα**  Janssen-Cilag Φαρμακευτική Μονοπρόσωπη Α.Ε.Β.Ε.  Tηλ: +30 210 80 90 000 | **Österreich**  Janssen-Cilag Pharma GmbH  Tel: +43 1 610 300 |
| **España**  Janssen-Cilag, S.A.  Tel: +34 91 722 81 00  contacto@its.jnj.com | **Polska**  Janssen-Cilag Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 237 60 00 |
| **France**  Janssen-Cilag  Tél: 0 800 25 50 75 / +33 1 55 00 40 03  medisource@its.jnj.com | **Portugal**  Janssen-Cilag Farmacêutica, Lda.  Tel: +351 214 368 600 |
| **Hrvatska**  Johnson & Johnson S.E. d.o.o.  Tel: +385 1 6610 700  jjsafety@JNJCR.JNJ.com | **România**  Johnson & Johnson Rom**â**nia SRL  Tel: +40 21 207 1800 |
| **Ireland**  Janssen Sciences Ireland UC  Tel: 1 800 709 122  medinfo@its.jnj.com | **Slovenija**  Johnson & Johnson d.o.o.  Tel: +386 1 401 18 00  JNJ-SI-safety@its.jnj.com |
| **Ísland**  Janssen-Cilag AB  c/o Vistor ehf.  Sími: +354 535 7000  janssen@vistor.is | **Slovenská republika**  Johnson & Johnson, s.r.o.  Tel: +421 232 408 400 |
| **Italia**  Janssen-Cilag SpA  Tel: 800.688.777 / +39 02 2510 1  janssenita@its.jnj.com | **Suomi/Finland**  Janssen-Cilag Oy  Puh/Tel: +358 207 531 300  jacfi@its.jnj.com |
| **Κύπρος**  Βαρνάβας Χατζηπαναγής Λτδ  Τηλ: +357 22 207 700 | **Sverige**  Janssen-Cilag AB  Tfn: +46 8 626 50 00  jacse@its.jnj.com |
| **Latvija**  UAB "JOHNSON & JOHNSON" filiāle Latvijā  Tel: +371 678 93561  lv@its.jnj.com |  |

**Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert**

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency): <https://www.ema.europa.eu>.

**Bruksanvisning**

**Simponi 45 mg/0.45 ml**

injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn, VarioJect

Til bruk hos barn

**ENGANGSBRUK**



**Kjenn til dosen din**

Skriv opp den forskrevne dosen din ovenfor.

Sjekk med legen din hvis du er usikker på dosen.

**Viktig**

Hvis legen mener at du eller en omsorgsperson kan gi injeksjonene med Simponi hjemme, skal du få opplæring hvordan du tilbereder og injiserer Simponi.

Les denne bruksanvisningen før du bruker Simponi ferdigfylt penn og hver gang du får en ny ferdigfylt penn. Den kan inneholde ny informasjon.

Les også «Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren» nøye før du går i gang med injeksjonen. Denne bruksanvisningen erstatter ikke en samtale med legen om din medisinske tilstand eller behandling.

Dersom du ikke har fått opplæring eller har noen spørsmål, snakk med lege, sykepleier eller apotek.

** Oppbevaringsinformasjon**

Oppbevares i kjøleskap ved 2 ° - 8 °C.

Kan oppbevares i romtemperatur (høyst 25 °C) i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen. Skriv den nye utløpsdatoen på baksiden av esken inkludert dag/måned/år (ikke mer enn 30 dager etter at legemidlet er tatt ut av kjøleskapet). Ikke sett dette legemidlet tilbake i kjøleskapet dersom det har oppnådd romtemperatur.

**Oppbevar Simponi ferdigfylt penn og alle legemidler utilgjengelig for barn.**

**Oversikt**

Den ferdigfylte pennen er en **manuell** injeksjonspenn som lar deg stille inn en spesifikk forskrevet dose. Hver ferdigfylte penn kan gi 0,1 ml til 0,45 ml (tilsvarer 10 mg til 45 mg golimumab) i trinn på 0,05 ml.

Før du begynner å bruke den ferdigfylte pennen bør du vite hvordan du:

* Fjerner luftbobler
* Stiller inn forskrevet dose
* **Manuelt trykker ned stempelet** for å injisere, som på en sprøyte

Den ferdigfylte pennen skal kun brukes én gang. Kast den ferdigfylte pennen etter bruk.

**Ikke** prøve å bruke gjenværende legemiddel i den ferdigfylte pennen.

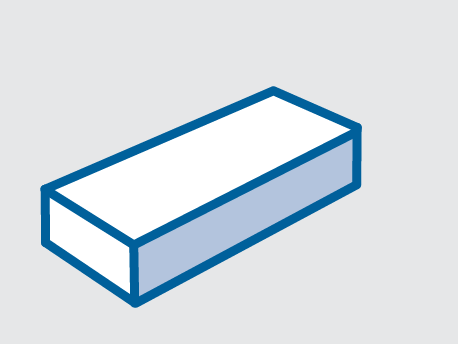
**Ikke** del den ferdigfylte pennen med noen.

Skal **ikke** ristes.

**Hjelp?**

Ring lege, sykepleier eller apotek hvis du har noen spørsmål. For ytterligere hjelp, se pakningsvedlegget for kontaktinformasjon for din lokale representant.

**Planlegging**



**Undersøk esken**

**Sjekk utløpsdatoen (‘EXP’)** som er trykket eller skrevet på baksiden av esken.

Skal **ikke** brukes dersom utløpsdatoen er passert.

Skal **ikke** injiseres dersom perforasjonene på esken er brutt. Ring lege eller apotek for å få en ny ferdigfylt penn.



**Ta den ferdigfylte pennen ut av esken**

La den ferdigfylte pennen være **ved romtemperatur i minst 30** **minutter** utilgjengelig for barn.

**Ikke** varm den opp på noen annen måte.

**Du trenger følgende utstyr:**

* **1 alkoholserviett**
* **1 bomullsdott** eller **gasbind**
* **1 plaster**
* **1 kanylebøtte** (se steg 3)

**Den ferdigfylte pennen**

**Dose- linjer**

**Oransje klargjørings-**

**bånd**

Tynn

skjult

kanyle

**Inspeksjons-vindu**

**Tupp**

**Hette\***

**Ikke** fjern før instruert.

**Oransje**

**kanyle-**

**beskytter**

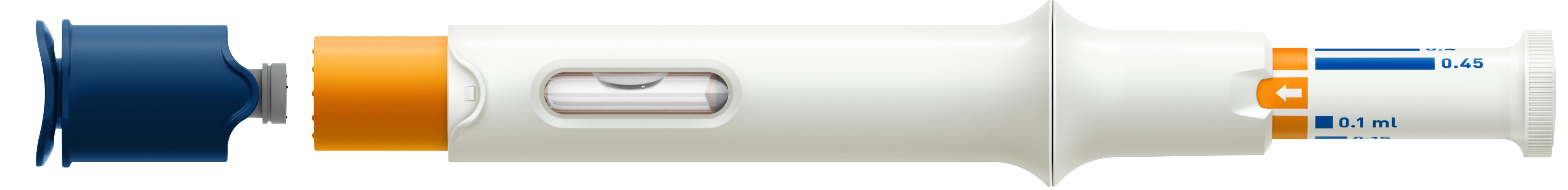
**VIKTIG**:

**Ikke** trykk på den oransje kanylebeskytteren før injeksjonen. Den vil låses, og du vil ikke kunne få dosen.

**Ikke** løft den ferdigfylte pennen fra huden under injeksjonen. Den oransje kanylebeskytteren vil låses, og du vil ikke få hele dosen.

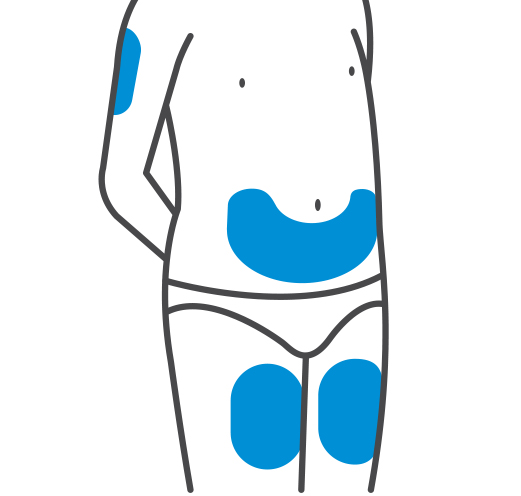
**Doseindikator-hakk**

**Stempel**



**\***KVELNINGSFARE! Oppbevares utilgjengelig for barn.

**1. Forbered injeksjonen**



**Velg injeksjonssted**

Velg mellom følgende områder for injeksjonen:

* **Fremsiden av lårene** (anbefalt)
* Nedre del av magen

**Ikke** bruk området 5 cm rundt navlen.

* Bak på overarmene (dersom en omsorgsperson gir deg injeksjonen)

Velg forskjellige steder innenfor det foretrukne området for hver injeksjon.

**Ikke** injiser på hud som er øm, har blåmerker, er rød, avskallende, hard eller har arr.

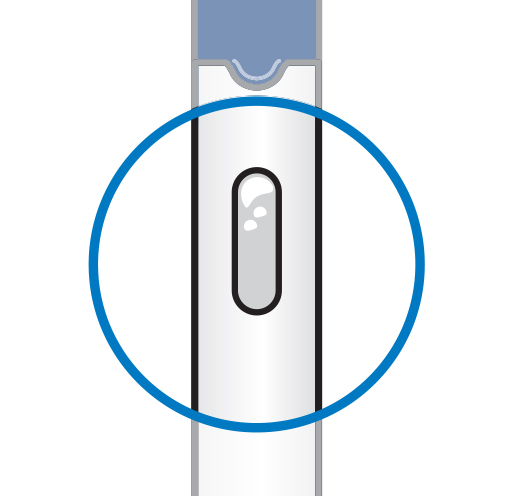


**Rengjør injeksjonsstedet**

Vask hendene grundig med såpe og varmt vann.

Tørk over injeksjonsstedet med en alkoholserviett og la det tørke.

**Ikke** berør, vift på eller blås på injeksjonsstedet etter at du har rengjort det.

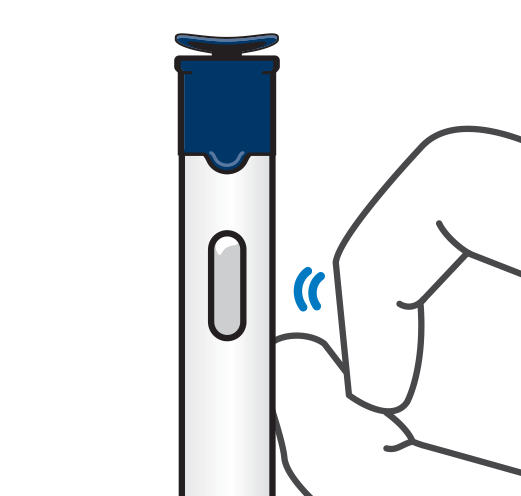


**Sjekk væsken**

Ta den ferdigfylte pennen ut av esken.

Sjekk væsken i inspeksjonsvinduet. Den skal være klar til svakt blakket (med et perlemorlignende gjenskinn) og fargeløs til svakt gul. Den kan inneholde noen få gjennomsiktige eller hvite proteinpartikler. Du kan også se én eller flere luftbobler. Dette er normalt.

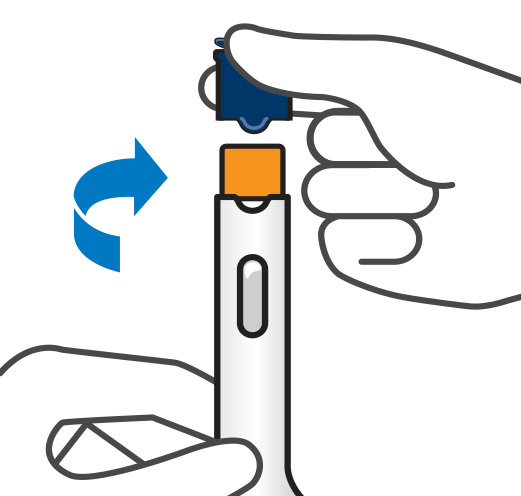
**Ikke** injiser dersom væsken har feil farge, er uklar eller inneholder større partikler. Snakk med lege eller apotek hvis du er usikker, for å få en ny ferdigfylt penn.



**Bank luftboblene til toppen**

Hold den ferdigfylte pennen loddrett med den blå hetten øverst.

Knips forsiktig med fingeren på den ferdigfylte pennen ved inspeksjonsvinduet. Dette vil bevege eventuelle luftbobler til toppen.



**Fjern hetten**

Hold den ferdigfylte pennen loddrett. Fjern hetten ved å vri og trekke den av.

**VIKTIG: Ikke** trykk på den oransje kanylebeskytteren før injeksjonen. Den vil låses, og du vil ikke få dosen.

**Injiser innen 5 minutter etter av hetten er fjernet.**

**Ikke** sett hetten på igjen. Dette kan skade den skjulte kanylen.

**Ikke** bruk den ferdigfylte pennen hvis du har mistet den i bakken etter at hetten er fjernet.

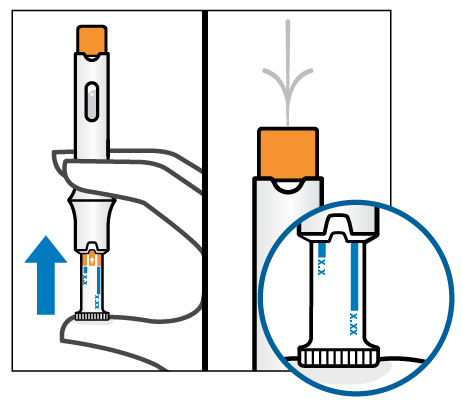
Kontakt lege eller apotek for å få en ny ferdigfylt penn.

**Oransje**

**klar-gjørings-**

**bånd**

**ETTER**



**Fjern luftbobler\***

Fortsett å holde den ferdigfylte pennen loddrett.

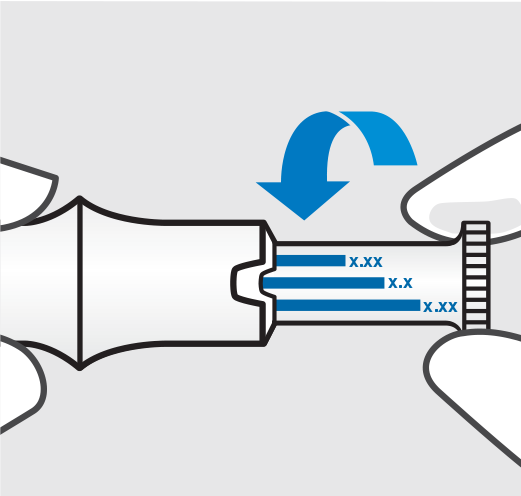
Trykk stempelet forsiktig opp med tommelen til det stopper. Det vil komme ut litt væske. Dette er normalt.

**Det oransje klargjøringsbåndet vil forsvinne.**

*\*Fjerning av luftbobler sikrer at riktig dose blir gitt.*

*Det kan hende du ser en linje i inspeksjonsvinduet etter at du har fjernet luftboblene. Dette er normalt.*

**2. Injiser Simponi med den ferdigfylte pennen**



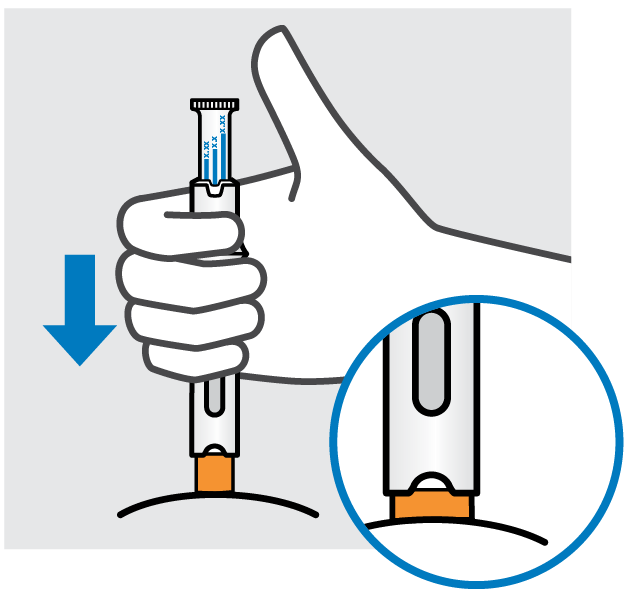
**Dose-indikator-hakk**

**Still inn forskrevet dose**

Vri på stempelet til doselinjen for din forskrevne dose er på linje med doseindikatorhakket. Den ferdigfylte pennen er nå klar til bruk.

**Dosevalg:**

|  |
| --- |
| 0,1 ml |
| 0,15 ml |
| 0,2 ml |
| 0,25 ml |
| 0,3 ml |
| 0,35 ml |
| 0,4 ml |
| 0,45 ml |



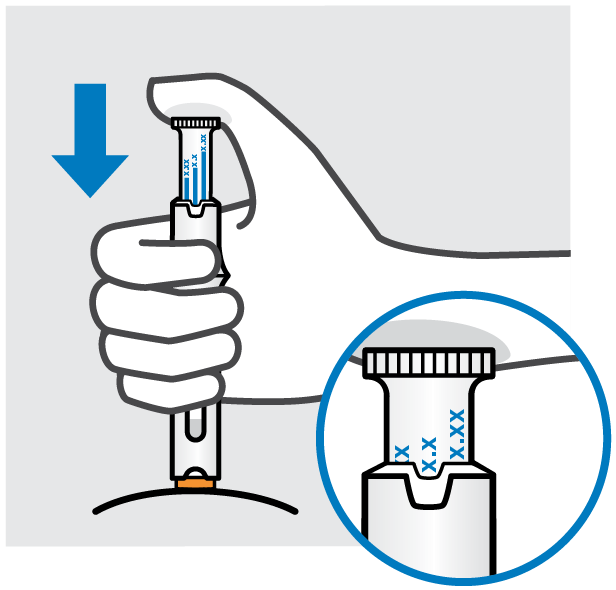
**ETTER**

**Sett inn kanylen og hold på plass**

**VIKTIG:** **Ikke** løft den ferdigfylte pennen fra huden under injeksjonen. Den oransje kanylebeskytteren vil låse seg, og du vil ikke få hele dosen.

**Ikke** trykk på stempelet mens du setter inn kanylen.

Trykk og hold tuppen av den ferdigfylte pennen så den oransje kanylebeskytteren dyttes opp til den stopper. Du vil fortsatt se litt oransje.



**ETTER**

**Injiser Simponi**

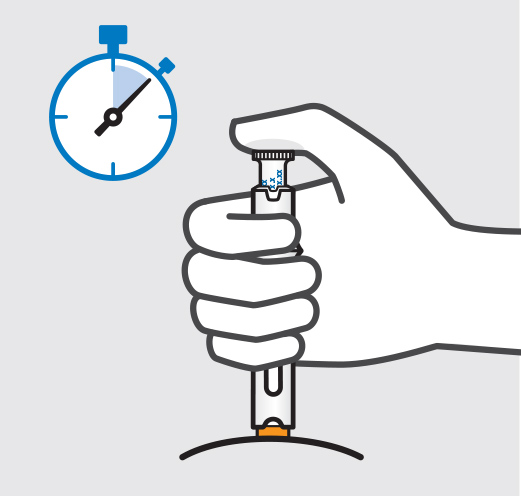
Fortsett å trykke den ferdigfylte pennen mot huden.

Trykk forsiktig på stempelet til det stopper.

**Hvis det er stilt inn på en lav dose, vil stempelet bare bevege seg litt.**

Dosen du ga kan bekreftes ved å se på doseindikatorhakket.

**Ikke** løft den ferdigfylte pennen ennå.



**Fortsett å holde, så løft**

Fortsett å trykke den ferdigfylte pennen mot huden i omtrent 5 sekunder.

Det er normalt å fortsatt kunne se noe legemiddel i inspeksjonsvinduet.

Løft den ferdigfylte pennen fra huden.

Den oransje kanylebeskytteren vil bevege seg ut og låses.

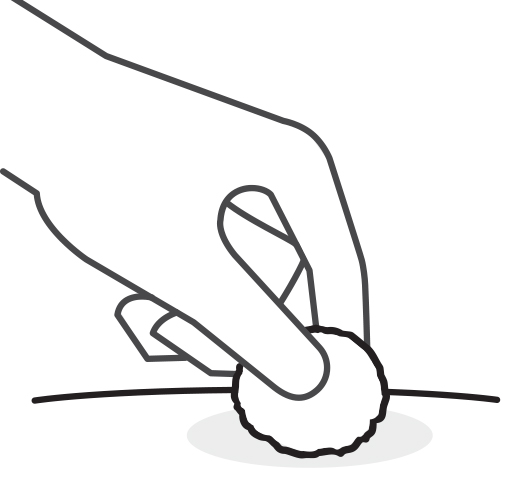
**3. Etter injeksjonen**



**Kast den ferdigfylte pennen**

Kast den brukte ferdigfylte pennen straks i en kanylebøtte.

Forsikre deg om at bøtten destrueres som instruert av lege eller sykepleier når den er full.



**Sjekk injeksjonsstedet**

Det kan være litt blod eller væske på injeksjonsstedet.

Legg trykk på huden med en bomullsdott eller litt gasbind til eventuell blødning stopper.

**Ikke** gni på injeksjonsstedet.

Sett på et plaster på injeksjonsstedet hvis det er nødvendig. Du er nå ferdig med injeksjonen!

**Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren**

**Simponi 50 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn**

golimumab

**Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.**

* Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
* Spør lege, apotek eller sykepleier hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
* Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
* Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

Legen vil også gi deg et pasientkort som inneholder viktig sikkerhetsinformasjon du må være oppmerksom på før og under behandling med Simponi.

**I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:**

1. Hva Simponi er og hva det brukes mot

2. Hva du må vite før du bruker Simponi

3. Hvordan du bruker Simponi

4. Mulige bivirkninger

5. Hvordan du oppbevarer Simponi

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

**1. Hva Simponi er og hva det brukes mot**

Simponi inneholder et virkestoff som heter golimumab.

Simponi tilhører en gruppe legemidler som kalles ”TNF‑hemmere”. Det brukes **av voksne** ved behandling av følgende betennelsessykdommer:

* Revmatoid artritt
* Psoriasisartritt
* Aksiell spondyloartritt, inkludert ankyloserende spondylitt og ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt
* Ulcerøs kolitt

**Hos barn** som er 2 år og eldre, brukes Simponi ved behandling av polyartikulær juvenil idiopatisk artritt.

Simponi virker ved å hemme virkningen av et protein kalt ”tumornekrosefaktor‑alfa” (TNF‑α). Dette proteinet er involvert i betennelsesprosesser i kroppen, og ved å hemme det kan man redusere betennelser i kroppen din.

**Revmatoid artritt**

Revmatoid artritt er en betennelsessykdom i leddene. Dersom du har aktiv revmatoid artritt vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse andre legemidlene, kan du få Simponi som du skal ta sammen med et annet legemiddel som heter metotreksat for å:

* Redusere tegnene og symptomene på sykdommen din.
* Forsinke skadene på skjelettet og leddene dine.
* Bedre den fysiske funksjonen din.

**Psoriasisartritt**

Psoriasisartritt er en betennelsessykdom i leddene, vanligvis forbundet med psoriasis, en betennelsessykdom i huden. Dersom du har aktiv psoriasisartritt vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse andre legemidlene, kan du få Simponi for å:

* Redusere tegnene og symptomene på sykdommen din.
* Forsinke skadene på skjelettet og leddene dine.
* Bedre den fysiske funksjonen din.

**Ankyloserende spondylitt og ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt**

Ankyloserende spondylitt og ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt er betennelsessykdommer i ryggraden. Dersom du har ankyloserende spondylitt eller ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse andre legemidlene, kan du få Simponi for å:

* Redusere tegnene og symptomene på sykdommen din.
* Bedre den fysiske funksjonen din.

**Ulcerøs kolitt**

Ulcerøs kolitt er en betennelsessykdom i tarmen. Dersom du har ulcerøs kolitt, vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse legemidlene, vil du få Simponi for å behandle sykdommen din.

**Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt**

Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt er en betennelsessykdom som forårsaker leddsmerter og hovne ledd hos barn. Dersom du har polyartikulær juvenil idiopatisk artritt, vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse andre legemidlene, vil du få Simponi sammen med metotreksat for å behandle sykdommen.

**2. Hva du må vite før du bruker Simponi**

**Bruk ikke Simponi**

* Dersom du er allergisk overfor golimumab eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6).
* Dersom du har tuberkulose (TB) eller annen alvorlig infeksjon.
* Dersom du har moderat eller alvorlig hjertesvikt.

Dersom du er usikker på om noen av punktene beskrevet ovenfor gjelder for deg, snakk med lege, apotek eller sykepleier før du begynner å bruke Simponi.

**Advarsler og forsiktighetsregler**

Snakk med lege, apotek eller sykepleier før du bruker Simponi.

Infeksjoner

Fortell legen din umiddelbart dersom du allerede har eller får symptomer på infeksjon under eller etter behandlingen med Simponi. Symptomer på infeksjon inkluderer feber, hoste, kortpustethet, influensalignende symptomer, diaré, sår, tannproblemer eller svie ved vannlating.

* Du kan lettere få infeksjoner mens du bruker Simponi.
* Infeksjonene kan utvikles raskere og bli mer alvorlige. I tillegg kan enkelte tidligere infeksjoner komme tilbake.

*Tuberkulose (TB)*

Fortell legen din umiddelbart dersom symptomer på TB oppstår under eller etter behandlingen din. Symptomer på TB inkluderer vedvarende hoste, vekttap, tretthet, feber eller nattesvette.

* Tilfeller av TB er blitt rapportert hos pasienter som er behandlet med Simponi, i sjeldne tilfeller også hos pasienter som er blitt behandlet med legemidler mot TB. Legen vil undersøke deg for å se om du har TB. Legen din vil notere disse undersøkelsene i pasientkortet ditt.
* Det er svært viktig at du forteller legen din om du noen gang har hatt TB, eller om du har vært i nær kontakt med noen som har eller har hatt TB.
* Dersom legen din mener at du er i risikosonen for TB, kan det hende at du blir behandlet med TB‑legemidler før du begynner å bruke Simponi.

*Hepatitt B‑virus (HBV)*

* Fortell legen din dersom du er bærer av, eller har eller har hatt HBV før du får Simponi.
* Fortell legen din dersom du tror du står i fare for å bli smittet av HBV.
* Legen din skal teste deg for HBV.
* Behandling med TNF‑hemmere som Simponi kan medføre reaktivering av HBV hos personer som bærer dette viruset og som kan være livstruende i enkelte tilfeller.

*Invasive soppinfeksjoner*

Dersom du har vært bosatt i eller reist til områder hvor infeksjoner forårsaket av spesielle typer sopp som kan ramme lunger eller andre deler av kroppen din (kalt histoplasmose, koksidioidomykose eller blastomykose) er vanlige, må du fortelle dette til legen din med en gang. Spør legen din dersom du ikke vet om noen av disse soppinfeksjonene er vanlige i områder du har bodd i eller reist til.

Kreft og lymfom

Informer legen din dersom du noen gang har fått diagnosen lymfom (en type blodkreft) eller andre typer kreftdiagnoser før du begynner med Simponi.

* Dersom du bruker Simponi eller andre typer TNF‑hemmere, kan risikoen for å få lymfom eller andre kreftformer øke.
* Pasienter med alvorlig revmatoid artritt eller andre betennelsessykdommer og som har hatt sykdommen lenge, kan ha høyere risiko for å utvikle lymfomer.
* Det har vært tilfeller med kreft, inkludert sjeldne typer kreft, hos barn og tenåringer som tar TNF‑hemmere. Noen ganger har de vært dødelige.
* I sjeldne tilfeller har det vært observert en spesifikk og alvorlig type lymfom, som kalles hepatosplenisk T‑cellelymfom, hos pasienter som tar andre TNF‑hemmere. De fleste av disse pasientene var tenåringer eller unge voksne menn. Denne typen kreft har vanligvis vært dødelig. Nesten alle disse pasientene hadde også fått legemidler kjent som azatioprin eller 6‑merkaptopurin. Informer legen din dersom du tar azatioprin eller 6‑merkaptopurin sammen med Simponi.
* Pasienter med alvorlig vedvarende astma, kronisk obstruktiv lungesykdom (KOLS) eller storrøykere kan ha økt risiko for kreft ved Simponibehandling. Dersom du har alvorlig vedvarende astma, KOLS eller er storrøyker, må du snakke med legen din om behandling med TNF‑hemmer er hensiktsmessig for deg.
* Noen pasienter behandlet med golimumab har utviklet visse typer hudkreft. Kontakt legen din dersom hudens utseende eller utvekster på huden endrer seg under eller etter behandling.

Hjertesvikt

Kontakt lege umiddelbart dersom du utvikler nye eller forverrede symptomer på hjertesvikt. Symptomer på hjertesvikt inkluderer kortpustethet eller hevelse i føttene.

* Nyoppstått og forverret hjertesvikt er sett ved bruk av TNF‑hemmere, inkludert Simponi. Noen av disse pasientene døde.
* Dersom du har en mild form for hjertesvikt og du blir behandlet med Simponi, må du følges tett opp av legen din.

Sykdommer i nervesystemet

Fortell lege umiddelbart dersom du noen gang har fått diagnostisert eller utviklet symptomer på en demyeliniserende sykdom som for eksempel multippel sklerose. Symptomer kan være synsforstyrrelser, svakhet i armer eller ben eller nummenhet eller kribling hvor som helst i kroppen. Legen din vil avgjøre om du bør få Simponi eller ikke.

Operasjoner eller tannbehandling

* Snakk med legen din dersom du skal opereres eller få tannbehandling.
* Fortell kirurgen eller tannlegen som behandler deg at du bruker Simponi ved å vise dem pasientkortet ditt.

Autoimmune sykdommer

Snakk med legen din dersom du utvikler symptomer på en sykdom som heter lupus. Symptomer kan være vedvarende utslett, feber, leddsmerter og tretthet.

* I sjeldne tilfeller har pasienter som har fått TNF‑hemmere utviklet lupus.

Blodsykdommer

Hos noen pasienter kan det hende at kroppen ikke klarer å produsere nok av blodcellene som hjelper kroppen din med å bekjempe infeksjoner eller hjelper deg med å stoppe blødninger. Dersom du får feber som ikke forsvinner, blåmerker eller blør lett eller ser veldig blek ut, kontakt lege med en gang. Legen din kan vurdere å avslutte behandlingen.

Dersom du er usikker på om noen av punktene ovenfor gjelder for deg, snakk med lege eller apotek før du begynner å bruke Simponi.

Vaksinasjoner

Fortell legen din dersom du har tatt, eller har planlagt å ta en vaksine.

* Du bør ikke få enkelte (levende) vaksiner mens du bruker Simponi.
* Enkelte vaksinasjoner kan føre til infeksjoner. Hvis du fikk Simponi mens du var gravid kan det hende at det er en større risiko for at barnet ditt får en slik infeksjon i opptil ca. 6 måneder etter at du fikk den siste dosen under graviditeten. Det er viktig at du forteller legen til barnet ditt og annet helsepersonell om din bruk av Simponi, slik at de kan avgjøre når barnet ditt skal få noen vaksine.

Snakk med barnets lege vedrørende vaksinasjoner til barnet ditt. Hvis mulig, bør barnet ditt få alle relevante vaksiner før Simponi brukes.

Behandling med infeksiøse agenser (smittsomme stoffer til medisinsk bruk)

Snakk med legen din dersom du nylig har fått eller skal få behandling med en infeksiøs agens (f.eks. instillasjon av tuberkulosevaksine i urinblæren ved behandling av kreft).

Allergiske reaksjoner

Fortell legen din umiddelbart dersom du utvikler en allergisk reaksjon etter behandling med Simponi. Symptomer på en allergisk reaksjon kan inkludere hevelse i ansikt, lepper, munn eller hals som kan gi vanskeligheter med å svelge eller puste, hudutslett, elveblest, hovne hender, føtter eller ankler.

* Noen av disse reaksjonene kan være alvorlige, eller i sjeldne tilfeller livstruende.
* Noen av disse reaksjonene oppsto etter den første dosen med Simponi.

**Barn**

Simponi er ikke anbefalt til bruk hos barn med polyartikulær juvenil idiopatisk artritt som er under 2 år, fordi det ikke har blitt undersøkt hos denne gruppen.

**Andre legemidler og Simponi**

* Snakk med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler, inkludert andre legemidler brukt til å behandle revmatoid artritt, polyartikulær juvenil idiopatisk artritt, psoriasisartritt, ankyloserende spondylitt (Bekhterevs sykdom), ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt eller ulcerøs kolitt.
* Du bør ikke bruke Simponi sammen med legemidler som inneholder virkestoffene anakinra eller abatacept. Disse legemidlene brukes for behandling av revmatiske sykdommer.
* Snakk med lege eller apotek dersom du bruker andre legemidler som påvirker immunsystemet ditt.
* Du bør ikke få visse (levende) vaksiner mens du bruker Simponi.

Dersom du er usikker på om noen av punktene beskrevet ovenfor gjelder for deg, snakk med lege eller apotek før du begynner å bruke Simponi.

**Graviditet og amming**

Snakk med legen din før du tar Simponi:

* Dersom du er gravid eller planlegger å bli gravid mens du bruker Simponi. Det er begrenset informasjon om effekten av dette legemidlet hos gravide kvinner. Dersom du bruker Simponi må du unngå å bli gravid ved å benytte sikker prevensjon under behandlingen med Simponi, og i minst 6 måneder etter den siste Simponi‑injeksjonen. Simponi skal kun brukes under graviditet dersom det er strengt nødvendig for deg.
* Før du begynner å amme må din siste dose med Simponi være tatt for minst 6 måneder siden. Du må slutte å amme dersom du skal bruke Simponi.
* Dersom du fikk Simponi mens du var gravid. Da kan det være en større risiko for at barnet ditt får en infeksjon. Det er viktig at du forteller legen til barnet ditt og annet helsepersonell om din bruk av Simponi før barnet blir vaksinert (for mer informasjon, se avsnitt om vaksinasjoner).

Snakk med lege eller apotek før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

**Kjøring og bruk av maskiner**

Simponi har liten påvirkning på evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner. Svimmelhet kan likevel oppstå etter at du har tatt Simponi. Bruk ikke verktøy eller maskiner dersom dette oppstår.

**Simponi inneholder lateks og sorbitol**

Overfølsomhet overfor naturgummi (lateks)

En del av den ferdigfylte pennen, beskyttelseshetten for kanylen, inneholder lateks. Siden lateks kan gi alvorlig allergisk reaksjon, må du snakke med legen din før du bruker Simponi dersom du eller omsorgspersonen din er allergisk mot lateks.

Sorbitolintoleranse

Dette legemidlet inneholder 20,5 mg sorbitol (E420) i hver ferdigfylte penn.

**3. Hvordan du bruker Simponi**

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen din eller apoteket har fortalt deg. Kontakt lege eller apotek hvis du er usikker.

**Hvor mye Simponi skal gis**

Revmatoid artritt, psoriasisartritt og aksiell spondyloartritt, inkludert ankolyserende spondylitt og ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt:

* Den anbefalte dosen er 50 mg (innholdet i én ferdigfylt penn) én gang i måneden, på den samme datoen hver måned.
* Snakk med legen din før du tar den fjerde dosen. Legen din vil avgjøre om du skal fortsette å ta Simponi.
  + Dersom du veier mer enn 100 kg, kan det være at dosen skal økes til 100 mg (innholdet av to ferdigfylte penner) som tas én gang i måneden, på den samme datoen hver måned.

Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt hos barn som er 2 år og eldre:

* For pasienter som veier minst 40 kg, er den anbefalte dosen 50 mg én gang i måneden, på den samme datoen hver måned. For pasienter som veier mindre enn 40 kg, er en 45 mg/0,45 ml ferdigfylt penn tilgjengelig. Legen vil fortelle deg hva som er riktig dose å bruke.
* Snakk med legen før du tar den fjerde dosen. Legen vil avgjøre om du skal fortsette å ta Simponi.

Ulcerøs kolitt

* Tabellen under viser hvordan du vanligvis vil bruke dette legemidlet.

|  |  |
| --- | --- |
| Innledende behandling | En startdose på 200 mg (innholdet av 4 ferdigfylte penner) fulgt av 100 mg (innholdet av 2 ferdigfylte penner) 2 uker senere. |
| Vedlikeholdsbehandling | * Hos pasienter som veier mindre enn 80 kg, 50 mg (innholdet av 1 ferdigfylt penn) 4 uker etter siste behandling, deretter hver 4. uke. Legen din kan velge å forskrive 100 mg (innholdet av 2 ferdigfylte penner), avhengig av hvor godt Simponi virker for deg. * Hos pasienter som veier 80 kg eller mer, 100 mg (innholdet av 2 ferdigfylte penner) 4 uker etter siste behandling, deretter hver 4. uke. |

**Hvordan Simponi skal gis**

* Simponi injiseres under huden (subkutant).
* I begynnelsen kan det være at en lege eller en sykepleier injiserer Simponi for deg. Du og legen din kan derimot bli enige om at du kan injisere Simponi på egen hånd. I så tilfelle vil du få opplæring i hvordan du injiserer Simponi selv.

Snakk med legen din dersom du har noen spørsmål om hvordan du setter en injeksjon. Du finner detaljert ”Bruksanvisning” på slutten av dette pakningsvedlegget.

**Dersom du tar for mye av Simponi**

Dersom du har tatt eller fått for mye Simponi (enten ved å injisere for mye ved et enkelt tilfelle, eller ved å bruke det for ofte), må du snakke med lege eller apotek umiddelbart. Ta alltid med deg dette pakningsvedlegget og ytteremballasjen, selv om den er tom.

**Dersom du har glemt å ta Simponi**

Dersom du glemmer å ta Simponi på den planlagte datoen, injiserer du den glemte dosen så snart du husker det.

Du skal ikke ta dobbel dose som erstatning for en glemt dose.

Når du skal ta neste dose:

* Dersom du er mindre enn 2 uker på etterskudd, injiser den glemte dosen så snart du husker det og fortsett med den opprinnelige tidsplanen din.
* Dersom du er mer enn 2 uker på etterskudd, injiser den glemte dosen så snart du husker det og snakk med lege eller apotek om når du bør ta den neste dosen.

Dersom du er usikker på hva du skal gjøre, må du snakke med lege eller apotek.

**Dersom du avbryter behandling med Simponi**

Snakk med lege eller apotek først dersom du vurderer å avbryte behandlingen med Simponi.

Spør lege, apotek eller sykepleier dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

**4. Mulige bivirkninger**

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det. Noen pasienter kan oppleve alvorlige bivirkninger og kan trenge behandling. Risikoen for visse bivirkninger er større ved 100 mg-dosen sammenlignet med 50 mg‑dosen. Bivirkninger kan opptre i opptil flere måneder etter den siste injeksjonen.

Snakk med lege umiddelbart dersom du opplever noen av følgende alvorlige bivirkninger av Simponi som inkluderer:

* **allergiske reaksjoner som kan være alvorlige, eller i sjeldne tilfeller livstruende (sjelden).** Symptomer på en allergisk reaksjon kan inkludere hevelse i ansikt, lepper, munn eller svelg som kan medføre vanskeligheter med å svelge eller puste, hudutslett, elveblest, opphovning av hender, føtter eller ankler. Noen av disse reaksjonene oppsto etter den første dosen med Simponi.
* **alvorlige infeksjoner (inkludert TB, bakterielle infeksjoner inkludert alvorlige blodinfeksjoner og lungebetennelse, alvorlige soppinfeksjoner og andre opportunistiske infeksjoner) (vanlige).** Symptomer på en infeksjon kan inkludere feber, tretthet, (vedvarende) hoste, kortpustethet, influensalignende symptomer, vekttap, nattesvette, diaré, sår, tannproblemer og en sviende følelse ved vannlating.
* **reaktivering av hepatitt B‑virus dersom du er bærer av eller har hatt hepatitt B før (sjelden).** Symptomer kan inkludere gulfarging av hud og øyne, mørk brunfarget urin, høyresidig magesmerte, feber, kvalme, oppkast og føle seg veldig trett.
* **sykdom i nervesystemet slik som multippel sklerose (sjelden).** Symptomer på sykdommer i nervesystemet kan inkludere synsforstyrrelser, svakhet i armer eller ben, nummenhet eller prikking i hvilken som helst del av kroppen.
* **kreft i lymfesystemet (lymfom) (sjelden).** Symptomer på lymfom kan inkludere opphovning av lymfeknuter, vekttap eller feber.
* **hjertesvikt (sjelden).** Symptomer på hjertesvikt kan inkludere kortpustethet eller hovne føtter.
* **tegn på immunsykdom kalt:**
* **lupus (sjelden).** Symptomer kan inkludere leddsmerter eller et solømfintlig utslett på kinn eller armer.
* **sarkoidose (sjelden).** Symptomer kan inkludere vedvarende hoste, kortpustethet, brystsmerter, feber, opphovning av lymfeknuter, vekttap, hudutslett og uskarpt syn.
* **oppsvulming av små blodkar (vaskulitt) (sjelden).** Symptomer kan inkludere feber, hodepine, vekttap, nattesvette, utslett, og nerveproblemer slik som nummenhet og prikking.
* **hudkreft (mindre vanlig).** Symptomer på hudkreft kan inkludere forandringer i hudens utseende eller utvekster på huden din.
* **blodsykdom (vanlig).** Symptomer på blodsykdom kan inkludere feber som ikke går over, at man får blåmerker eller blødninger veldig lett eller at man ser blek ut.
* **blodkreft (leukemi) (sjelden).** Symptomer på leukemi kan inkludere feber, tretthetsfølelse, hyppige infeksjoner, at man lett får blåmerker og nattesvette.

Kontakt lege umiddelbart hvis du får noen av ovenstående symptomer.

**Følgende ytterligere bivirkninger er observert ved bruk av Simponi:**

Svært vanlige bivirkninger (kan påvirke flere enn 1 av 10 pasienter):

* Øvre luftveisinfeksjoner, sår hals eller heshet, rennende nese

Vanlige bivirkninger (kan påvirke opptil 1 av 10 pasienter):

* Unormale leververdier (økt antall leverenzymer) funnet i blodprøver tatt av legen din
* Svimmelhetsfølelse
* Hodepine
* Nummenhetsfølelse eller en kriblende følelse
* Overfladisk soppinfeksjon
* Verkebyll
* Bakterieinfeksjon (f.eks. cellulitt)
* Lavt antall røde blodceller
* Lavt antall hvite blodceller
* Positiv blodprøve for lupus
* Allergisk reaksjon
* Dårlig fordøyelse
* Magesmerter
* Kvalme
* Influensa
* Bronkitt
* Bihulebetennelse
* Forkjølelsessår
* Høyt blodtrykk
* Feber
* Astma, kortpustethet, pipende pust
* Mage‑ og tarmsykdom som inkluderer betennelse i magesekkslimhinnen og tykktarm, som kan forårsake feber
* Smerter og sår i munnen
* Reaksjoner på injeksjonsstedet (inkludert rødhet, hard hud, smerter, blåmerker, kløe, kribling og irritasjon)
* Håravfall
* Utslett og kløe
* Søvnvansker
* Depresjon
* Føle seg kraftløs
* Benbrudd
* Ubehag i brystet

Mindre vanlige bivirkninger (kan påvirke opptil 1 av 100 pasienter):

* Nyreinfeksjon
* Kreft inkludert hudkreft og godartede utvekster eller hevelser, inkludert føflekker
* Hudblemmer
* Alvorlig infeksjon i kroppen (sepsis), noen ganger inkludert lavt blodtrykk (septisk sjokk)
* Psoriasis (inkludert på håndflaten og/eller på fotsålene og/eller i form av hudblemmer)
* Lavt antall blodplater
* Lavt kombinert antall av blodplater, røde og hvite blodceller
* Tyreoideasykdom
* Økte blodsukkerverdier
* Økte kolesterolverdier i blod
* Svekket balanse
* Synsforstyrrelse
* Betennelse i øyet (konjunktivitt)
* Øyeallergi
* Følelse av at hjertet slår uregelmessig
* Innsnevring av blodårene i hjertet
* Blodpropper
* Rødme
* Forstoppelse
* Kronisk betennelsestilstand i lungene
* Sure oppstøt
* Gallestein
* Leversykdom
* Brystsykdom
* Menstruasjonsforstyrrelse

Sjeldne bivirkninger (kan påvirke opptil 1 av 1 000 pasienter):

* Svikt i blodcelleproduksjonen i beinmargen
* Alvorlig nedsatt antall hvite blodceller
* Infeksjon i leddene eller vevet rundt
* Svekket sårtilheling
* Betennelse i blodkarene i indre organer
* Leukemi
* Melanom (en type hudkreft)
* Merkelcellekarsinom (en type hudkreft)
* Likenoide (lavlignende) reaksjoner (kløende rød-lilla hudutslett og/eller trådlignende hvit-grå linjer på slimhinner)
* Skjellete, avskallende hud
* Sykdom i immunsystemet som kan påvirke lungene, huden og lymfeknutene (opptrer vanligvis som sarkoidose)
* Smerter og misfarging av fingre og tær
* Smaksforstyrrelse
* Blæresykdom
* Nyresykdom
* Betennelse i blodkarene i huden som fører til utslett

Bivirkninger med ukjent hyppighet:

* En sjelden blodkreft som for det meste påvirker unge mennesker (hepatosplenisk T‑cellelymfom)
* Kaposis sarkom, en sjelden krefttype relatert til infeksjon med humant herpes virus 8. Kaposis sarkom opptrer som oftest som lilla lesjoner i huden.
* Forverring av en tilstand kalt dermatomyositt (forekommer som hudutslett ledsaget av muskelsvakhet)

**Melding av bivirkninger**

Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via det nasjonale meldesystemet som beskrevet i [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

**5. Hvordan du oppbevarer Simponi**

* Oppbevares utilgjengelig for barn.
* Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten og på esken etter ”EXP”. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.
* Oppbevares i kjøleskap (2°C - 8°C). Skal ikke fryses.
* Oppbevar den ferdigfylte pennen i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.
* Dette legemidlet kan også oppbevares utenfor kjøleskap ved temperaturer opptil maksimalt 25 °C i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen som er trykket på esken. Skriv den nye utløpsdatoen på esken inkludert dag/måned/år (ikke mer enn 30 dager etter at legemidlet er tatt ut av kjøleskapet). Ikke sett tilbake dette legemidlet i kjøleskapet dersom det har oppnådd romtemperatur. Kasser dette legemidlet dersom det ikke brukes innen den nye utløpsdatoen eller utløpsdatoen som er trykket på esken, det som inntreffer først.
* Bruk ikke dette legemidlet dersom du oppdager at væsken ikke har en klar til lysegul farge, er grumsete eller inneholder fremmedpartikler.
* Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

**6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon**

**Sammensetning av Simponi**

Virkestoffet er golimumab. Én 0,5 ml ferdigfylt penn inneholder 50 mg golimumab.

Andre innholdsstoffer er sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80 og vann til injeksjonsvæsker. For ytterligere informasjon om sorbitol (E420), se avsnitt 2.

**Hvordan Simponi ser ut og innholdet i pakningen**

Simponi leveres som injeksjonsvæske, oppløsning i en ferdigfylt penn til engangsbruk. Simponi er tilgjengelig i pakker med 1 ferdigfylt penn og multipakninger som inneholder 3 ferdigfylte penner (3 pakninger med 1). Det kan hende at ikke alle pakningsstørrelser er på markedet.

Oppløsningen er klar til svakt blakket (har et perlemorlignende skinn), er fargeløs til svakt gul og kan inneholde noen få, små gjennomsiktige eller hvite proteinpartikler. Simponi bør ikke brukes dersom oppløsningen er misfarget, uklar eller inneholder synlige fremmedpartikler.

**Innehaver av markedsføringstillatelsen**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**Tilvirker**

Janssen Biologics B.V.

Einsteinweg 101

2333 CB Leiden

Nederland

Ta kontakt med den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen for ytterligere informasjon om dette legemidlet:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Janssen-Cilag NV  Tel/Tél: +32 14 64 94 11  janssen@jacbe.jnj.com | **Lietuva**  UAB "JOHNSON & JOHNSON"  Tel: +370 5 278 68 88  lt@its.jnj.com |
| **България**  „Джонсън & Джонсън България” ЕООД  Тел.: +359 2 489 94 00  jjsafety@its.jnj.com | **Luxembourg/Luxemburg**  Janssen-Cilag NV  Tél/Tel: +32 14 64 94 11  janssen@jacbe.jnj.com |
| **Česká republika**  Janssen-Cilag s.r.o.  Tel: +420 227 012 227 | **Magyarország**  Janssen-Cilag Kft.  Tel.: +36 1 884 2858  janssenhu@its.jnj.com |
| **Danmark**  Janssen-Cilag A/S  Tlf.: +45 4594 8282  jacdk@its.jnj.com | **Malta**  AM MANGION LTD  Tel: +356 2397 6000 |
| **Deutschland**  Janssen-Cilag GmbH  Tel: 0800 086 9247 / +49 2137 955 6955  jancil@its.jnj.com | **Nederland**  Janssen-Cilag B.V.  Tel: +31 76 711 1111  janssen@jacnl.jnj.com |
| **Eesti**  UAB "JOHNSON & JOHNSON" Eesti filiaal  Tel: +372 617 7410  ee@its.jnj.com | **Norge**  Janssen-Cilag AS  Tlf: +47 24 12 65 00  jacno@its.jnj.com |
| **Ελλάδα**  Janssen-Cilag Φαρμακευτική Μονοπρόσωπη Α.Ε.Β.Ε.  Tηλ: +30 210 80 90 000 | **Österreich**  Janssen-Cilag Pharma GmbH  Tel: +43 1 610 300 |
| **España**  Janssen-Cilag, S.A.  Tel: +34 91 722 81 00  contacto@its.jnj.com | **Polska**  Janssen-Cilag Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 237 60 00 |
| **France**  Janssen-Cilag  Tél: 0 800 25 50 75 / +33 1 55 00 40 03  medisource@its.jnj.com | **Portugal**  Janssen-Cilag Farmacêutica, Lda.  Tel: +351 214 368 600 |
| **Hrvatska**  Johnson & Johnson S.E. d.o.o.  Tel: +385 1 6610 700  jjsafety@JNJCR.JNJ.com | **România**  Johnson & Johnson Rom**â**nia SRL  Tel: +40 21 207 1800 |
| **Ireland**  Janssen Sciences Ireland UC  Tel: 1 800 709 122  medinfo@its.jnj.com | **Slovenija**  Johnson & Johnson d.o.o.  Tel: +386 1 401 18 00  JNJ-SI-safety@its.jnj.com |
| **Ísland**  Janssen-Cilag AB  c/o Vistor ehf.  Sími: +354 535 7000  janssen@vistor.is | **Slovenská republika**  Johnson & Johnson, s.r.o.  Tel: +421 232 408 400 |
| **Italia**  Janssen-Cilag SpA  Tel: 800.688.777 / +39 02 2510 1  janssenita@its.jnj.com | **Suomi/Finland**  Janssen-Cilag Oy  Puh/Tel: +358 207 531 300  jacfi@its.jnj.com |
| **Κύπρος**  Βαρνάβας Χατζηπαναγής Λτδ  Τηλ: +357 22 207 700 | **Sverige**  Janssen-Cilag AB  Tfn: +46 8 626 50 00  jacse@its.jnj.com |
| **Latvija**  UAB "JOHNSON & JOHNSON" filiāle Latvijā  Tel: +371 678 93561  lv@its.jnj.com |  |

**Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert**

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency): <https://www.ema.europa.eu>.

**BRUKSANVISNING**

**Dersom du ønsker å injisere Simponi selv, må du få opplæring av helsepersonell for å kunne forberede og sette injeksjonen. Dersom du ikke har fått opplæring, vennligst kontakt lege, sykepleier eller apotek for å avtale opplæring.**

I disse instruksjonene:

1. Forberedelse før den ferdigfylte pennen brukes

2. Valg og forberedelse av injeksjonssted

3. Injeksjon av legemidlet

4. Etter injeksjonen

Figur 1 nedenfor viser hvordan ”SmartJect” ferdigfylt penn ser ut.



Figur 1

**1. Forberedelse før den ferdigfylte pennen brukes**

* Den ferdigfylte pennen skal ikke omrystes.
* La beskyttelseshetten sitte på den ferdigfylte pennen inntil umiddelbart før injeksjonen.
* For å unngå å bøye nålen, skal ikke beskyttelseshetten settes tilbake på den ferdigfylte pennen dersom den allerede er tatt av.

**Sjekk antall ferdigfylte penner**

Sjekk de ferdigfylte pennene for å være sikker på at

* antall ferdigfylte penner og styrken er riktig
  + Dersom dosen din er 50 mg, vil du få én ferdigfylt penn med 50 mg.
  + Dersom dosen din er 100 mg, vil du få to ferdigfylte penner med 50 mg, og du må sette to injeksjoner. Velg to forskjellige steder for disse injeksjonene (f.eks. én injeksjon i det høyre låret og én i det venstre låret) og sett injeksjonene rett etter hverandre.
  + Dersom dosen din er 200 mg, vil du få fire ferdigfylte penner med 50 mg, og du må sette fire injeksjoner. Velg forskjellige steder for disse injeksjonene og sett injeksjonene rett etter hverandre.

**Kontroll av utløpsdato**

* Sjekk utløpsdatoen som er trykket eller skrevet på esken.
* Sjekk utløpsdatoen (angitt etter “EXP”) på den ferdigfylte pennen.
* Bruk ikke den ferdigfylte pennen dersom utløpsdatoen er overskredet. Den utløpsdatoen som er trykket er den siste dagen i den angitte måneden. Snakk med lege eller apotek for å få hjelp.

**Kontroll av forsegling**

* Sjekk forseglingen mellom beskyttelseshetten og den ferdigfylte pennen.
* Bruk ikke den ferdigfylte pennen dersom forseglingen er brutt. Snakk med lege eller apotek.

**Vent i 30 minutter slik at** **den ferdigfylte pennen oppnår romtemperatur**

* For at injeksjonen skal bli vellykket, må den ferdigfylte pennen tas ut av esken og hvile i romtemperatur i 30 minutter, utilgjengelig for barn.
* Ikke varm opp den ferdigfylte pennen på noen annen måte (for eksempel må ikke pennen varmes i mikrobølgeovn eller i varmt vann).
* Ikke ta av beskyttelseshetten mens du venter på at den ferdigfylte pennen oppnår romtemperatur.

**Gjør resten av injeksjonsutstyret klart**

* Mens du venter, kan du gjøre i stand resten av materiellet, inkludert en alkoholserviett, en bomullsdott eller litt gasbind og en kanylebøtte.

**Kontroll av oppløsningen i den ferdigfylte pennen**

* Sjekk inspeksjonsvinduet og forsikre deg om at væsken i den ferdigfylte pennen er klar til svakt blakket (med et perlemorlignende gjenskinn) og fargeløs til svakt gul. Oppløsningen kan brukes hvis den inneholder noen få, små gjennomsiktige eller hvite proteinpartikler.
* Du kan også se en luftboble, noe som er normalt.
* Den ferdigfylte pennen skal ikke brukes dersom væsken har feil farge, er uklar eller inneholder større partikler. Snakk med lege eller apotek dersom dette er tilfelle.

**2. Valg og forberedelse av injeksjonssted (se figur 2)**

* Du kan injisere legemidlet midt på forsiden av låret.
* Du kan bruke magen nedenfor navlen, unntatt i området fra ca. 0 til 5 cm rett under navlen.
* Sett ikke injeksjonen på steder der huden er øm, har blåmerker, er rød, skjellete, hard eller har arr eller strekkmerker.
* Dersom det er nødvendig med flere injeksjoner for å sette en enkelt dose, bør injeksjonene settes på forskjellige injeksjonssteder.



Figur 2

 **IKKE** injiser inn i armen for å unngå at feil med den ferdigfylte pennen oppstår og/eller utilsiktet skade.

**Vask hendene og rens injeksjonsstedet**

* Vask hendene dine grundig med såpe og varmt vann.
* Tørk over injeksjonsstedet med en alkoholserviett.
* La huden tørke før injisering. Ikke vift eller blås på det rene området.
* Ikke berør dette området igjen før injeksjonen er satt.

**3. Injeksjon av legemidlet**

* Ikke ta av beskyttelseshetten før du er klar til å sette injeksjonen.
* Legemidlet bør injiseres innen 5 minutter etter at hetten er fjernet.

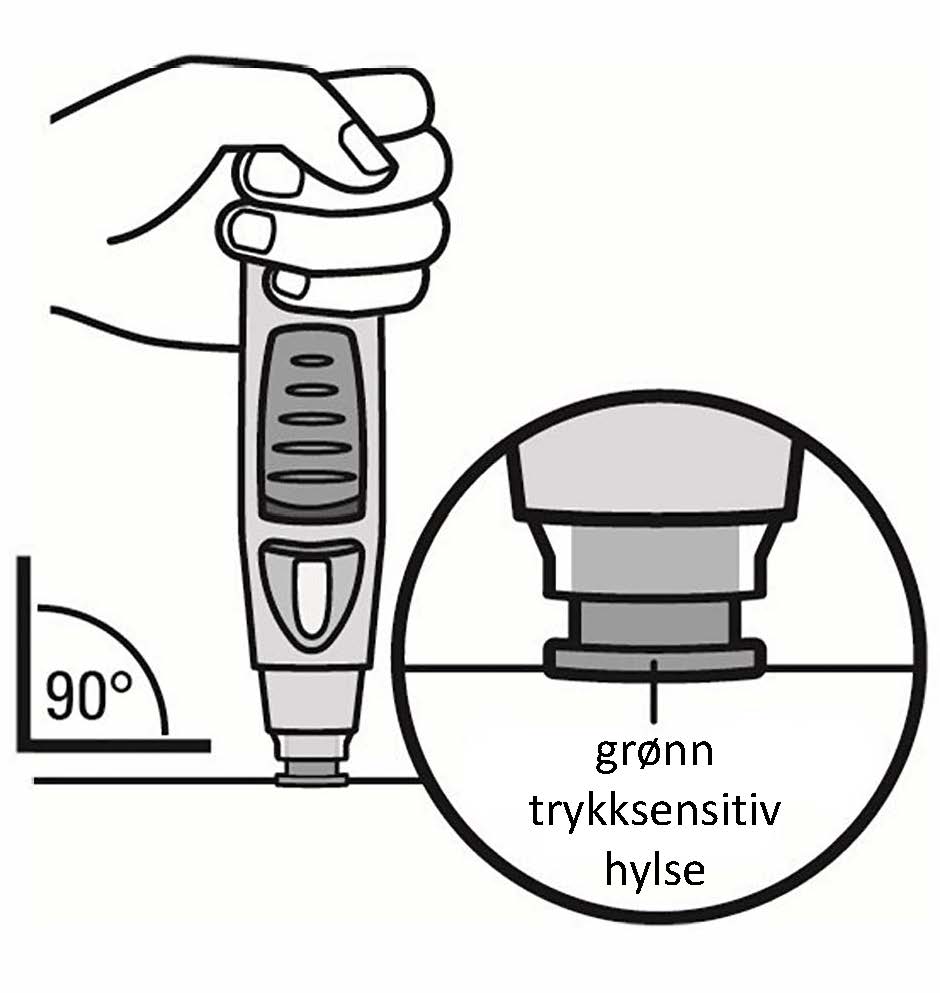
**Fjerning av beskyttelseshetten (figur 3)**

* Når du er klar til å injisere, vri litt på hetten slik at forseglingen brytes.
* Ta av hetten og kast den etter injeksjonen.
* Sett ikke hetten tilbake på pennen da dette kan skade kanylen som sitter inne i den ferdigfylte pennen.
* Bruk ikke den ferdigfylte pennen dersom du har mistet den (på gulvet eller lignende) etter at hetten er fjernet. Snakk med lege eller apotek dersom dette skjer.



Figur 3

**Trykk den ferdigfylte** **pennen mot huden (se figur 4 og 5) uten å klype sammen huden.**

****

Figur 4

* Hold den ferdigfylte pennen **over den blå knappen** med den ene hånden så det kjennes behagelig.
* Sørg for at den grønne trykksensitive hylsen er stabil og posisjoneres så flatt som mulig mot huden. Hvis den ferdigfylte pennen ikke er stabil under injeksjonen, kan du risikere å bøye nålen.
* IKKE klyp sammen huden for å unngå utilsiktet nålestikkskade.
* IKKE ta eller trykk på den blå knappen mens den ferdigfylte pennen posisjoneres mot huden.

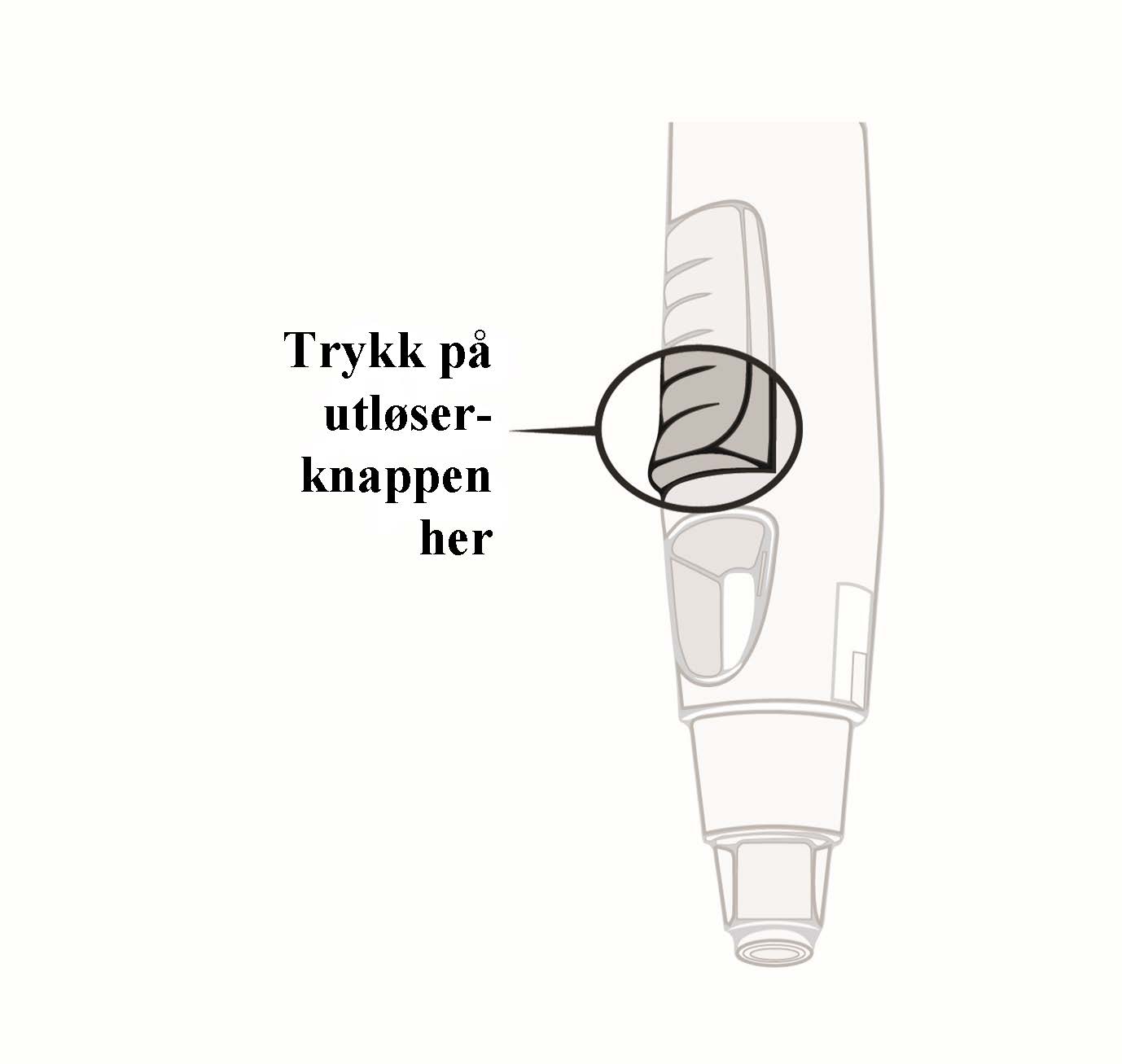
A picture containing sketch, drawing, line art, illustration

Description automatically generated

Figur 5

* Trykk den åpne enden av den ferdigfylte pennen mot huden i en rett vinkel (90 grader). Påfør tilstrekkelig trykk slik at den grønne trykksensitive hylsen glir opp og forblir inne i den gjennomsiktige sylinderen. Kun den bredere delen av den grønne trykksensitive hylsen forblir på utsiden av den gjennomsiktige sylinderen.
* IKKE trykk på den blå knappen før den trykksensitive hylsen har glidd inn i den gjennomsiktige sylinderen. Å trykke på den blå knappen før den trykksensitive hylsen har glidd helt inn kan føre til feil med pennen.
* Injiser uten å klype sammen huden.

**Trykk inn utløserknappen for å injisere (se figur 6 og 7)**



Figur 6 Figur 7

* Fortsett med å presse den ferdigfylte pennen ned mot huden**. Bruk den andre hånden din** til å trykke **på den delen av den blå utløserknappen som er hevet** for å starte injeksjonen**.** Ikke trykk på utløserknappen med mindre den ferdigfylte pennen **trykkes ned mot huden** og den trykksensitive hylsen glir inn i den gjennomsiktige sylinderen.
* Straks knappen er trykket inn, vil den fortsette å være trykket inn slik at du ikke lenger trenger å holde den inne.
* Ikke trykk hardere på knappen, dersom den føles vanskelig å trykke ned. Slipp knappen, løft opp den ferdigfylte pennen og start på nytt. Sikre at knappen ikke trykkes inn før den grønne trykksensitive hylsen er fullstendig presset inn mot huden, deretter kan den delen av utløserknappen som er hevet trykkes inn.
* **Du kommer til å høre en høy** ”**klikke**”**‑lyd – ikke bli redd**. Det første ”klikket” forteller deg at nålen har blitt ført inn og at injeksjonen har startet. Det kan hende at du kjenner et nålestikk nå, eller så kjenner du det ikke.

**Ikke løft opp den ferdigfylte pennen fra huden enda. Dersom du løfter den ferdigfylte pennen fra huden kan det hende at du ikke får hele legemiddeldosen din.**

**Fortsett med å holde den ferdigfylte pennen mot huden helt til du hører det andre ”klikket” (se figur 8). Dette tar vanligvis ca. 3‑6 sekunder, men det kan ta opptil 15 sekunder før du hører ”klikket”.**

A close-up of a hand holding a pen

Description automatically generated with low confidence

Figur 8

* **Fortsett med å holde den ferdigfylte** **pennen mot huden helt til du hører et andre ”klikk” (dette betyr at injeksjonen er ferdig og at kanylen har trukket seg inn i den ferdigfylte pennen igjen).**
* Den ferdigfylte pennen kan nå fjernes fra injeksjonsstedet.
* Merk: Dersom du ikke hører et andre «klikk», vent i 15 sekunder fra du trykker inn utløserknappen til du tar den ferdigfylte pennen vekk fra injeksjonsstedet.

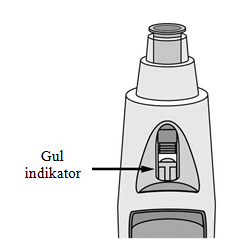
**4. Etter injeksjonen**

**Bruk en bomullsdott eller litt gasbind**

* Det kan komme en dråpe blod eller væske på injeksjonsstedet. Dette er normalt.
* Du kan presse og holde en bomullsdott eller gasbind på injeksjonsstedet i 10 sekunder.
* Du kan sette et plaster på injeksjonsstedet dersom du synes det er nødvendig.
* Ikke gni huden.

**Sjekk inspeksjonsvinduet – en gul indikator bekrefter at dosen ble gitt (se figur 9)**

* Den gule indikatoren er koblet til stempelet i den ferdigfylte pennen. Dersom den gule indikatoren ikke er synlig i vinduet så har ikke stempelet flyttet seg riktig, og injeksjonen har ikke skjedd.
* Den gule indikatoren fyller omtrent halve inspeksjonsvinduet. Dette er normalt.
* Snakk med lege eller apotek dersom den gule indikatoren ikke er synlig i vinduet eller dersom du tror at du ikke har fått riktig dose. Injiser ikke en andre dose uten å først snakke med legen din.



Figur 9

**Kast den ferdigfylte** **pennen (se figur 10)**

* Kast den brukte pennen straks i en kanylebøtte. Forsikre deg om at bøtten destrueres som instruert av lege eller sykepleier når den er full.

Snakk med lege eller apotek dersom du har på følelsen at noe gikk galt med injiseringen (også dersom du er usikker).



Figur 10

**Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren**

**Simponi 50 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte**

golimumab

**Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.**

* Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
* Spør lege, apotek eller sykepleier hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
* Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
* Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

Legen vil også gi deg et pasientkort som inneholder viktig sikkerhetsinformasjon du må være oppmerksom på før og under behandling med Simponi.

**I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:**

1. Hva Simponi er og hva det brukes mot

2. Hva du må vite før du bruker Simponi

3. Hvordan du bruker Simponi

4. Mulige bivirkninger

5. Hvordan du oppbevarer Simponi

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

**1. Hva Simponi er og hva det brukes mot**

Simponi inneholder et virkestoff som heter golimumab.

Simponi tilhører en gruppe legemidler som kalles ”TNF‑hemmere”. Det brukes **av voksne** ved behandling av følgende betennelsessykdommer:

* Revmatoid artritt
* Psoriasisartritt
* Aksiell spondyloartritt, inkludert ankyloserende spondylitt og ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt
* Ulcerøs kolitt

**Hos barn** som er 2 år og eldre, brukes Simponi ved behandling av polyartikulær juvenil idiopatisk artritt.

Simponi virker ved å hemme virkningen av et protein kalt ”tumornekrosefaktor-alfa” (TNF‑α). Dette proteinet er involvert i betennelsesprosesser i kroppen, og ved å hemme det kan man redusere betennelser i kroppen din.

**Revmatoid artritt**

Revmatoid artritt er en betennelsessykdom i leddene. Dersom du har aktiv revmatoid artritt vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse andre legemidlene, kan du få Simponi som du skal ta sammen med et annet legemiddel som heter metotreksat for å:

* Redusere tegnene og symptomene på sykdommen din.
* Forsinke skadene på skjelettet og leddene dine.
* Bedre den fysiske funksjonen din.

**Psoriasisartritt**

Psoriasisartritt er en betennelsessykdom i leddene, vanligvis forbundet med psoriasis, en betennelsessykdom i huden. Dersom du har aktiv psoriasisartritt vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse andre legemidlene, kan du få Simponi for å:

* Redusere tegnene og symptomene på sykdommen din.
* Forsinke skadene på skjelettet og leddene dine.
* Bedre den fysiske funksjonen din.

**Ankyloserende spondylitt og ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt**

Ankyloserende spondylitt og ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt er betennelsessykdommer i ryggraden. Dersom du har ankyloserende spondylitt eller ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse andre legemidlene, kan du få Simponi for å:

* Redusere tegnene og symptomene på sykdommen din.
* Bedre den fysiske funksjonen din.

**Ulcerøs kolitt**

Ulcerøs kolitt er en betennelsessykdom i tarmen. Dersom du har ulcerøs kolitt, vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse legemidlene, vil du få Simponi for å behandle sykdommen din.

**Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt**

Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt er en betennelsessykdom som forårsaker leddsmerter og hovne ledd hos barn. Dersom du har polyartikulær juvenil idiopatisk artritt, vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse andre legemidlene, vil du få Simponi sammen med metotreksat for å behandle sykdommen.

**2. Hva du må vite før du bruker Simponi**

**Bruk ikke Simponi**

* Dersom du er allergisk overfor golimumab eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6).
* Dersom du har tuberkulose (TB) eller annen alvorlig infeksjon.
* Dersom du har moderat eller alvorlig hjertesvikt.

Dersom du er usikker på om noen av punktene beskrevet ovenfor gjelder for deg, snakk med lege, apotek eller sykepleier før du begynner å bruke Simponi.

**Advarsler og forsiktighetsregler**

Snakk med lege, apotek eller sykepleier før du bruker Simponi.

Infeksjoner

Fortell legen din umiddelbart dersom du allerede har eller får symptomer på infeksjon under eller etter behandlingen med Simponi. Symptomer på infeksjon inkluderer feber, hoste, kortpustethet, influensalignende symptomer, diaré, sår, tannproblemer eller svie ved vannlating.

* Du kan lettere få infeksjoner mens du bruker Simponi.
* Infeksjonene kan utvikles raskere og bli mer alvorlige. I tillegg kan enkelte tidligere infeksjoner komme tilbake.

*Tuberkulose (TB)*

Fortell legen din umiddelbart dersom symptomer på TB oppstår under eller etter behandlingen din. Symptomer på TB inkluderer vedvarende hoste, vekttap, tretthet, feber eller nattesvette.

* Tilfeller av TB er blitt rapportert hos pasienter som er behandlet med Simponi, i sjeldne tilfeller også hos pasienter som er blitt behandlet med legemidler mot TB. Legen vil undersøke deg for å se om du har TB. Legen din vil notere disse undersøkelsene i pasientkortet ditt.
* Det er svært viktig at du forteller legen din om du noen gang har hatt TB, eller om du har vært i nær kontakt med noen som har eller har hatt TB.
* Dersom legen din mener at du er i risikosonen for TB, kan det hende at du blir behandlet med TB‑legemidler før du begynner å bruke Simponi.

*Hepatitt B‑virus (HBV)*

* Fortell legen din dersom du er bærer av, eller har eller har hatt HBV før du får Simponi.
* Fortell legen din dersom du tror du står i fare for å bli smittet av HBV.
* Legen din skal teste deg for HBV.
* Behandling med TNF‑hemmere som Simponi kan medføre reaktivering av HBV hos personer som bærer dette viruset og som kan være livstruende i enkelte tilfeller.

*Invasive soppinfeksjoner*

Dersom du har vært bosatt i eller reist til områder hvor infeksjoner forårsaket av spesielle typer sopp som kan ramme lunger eller andre deler av kroppen din (kalt histoplasmose, koksidioidomykose eller blastomykose) er vanlige, må du fortelle dette til legen din med en gang. Spør legen din dersom du ikke vet om noen av disse soppinfeksjonene er vanlige i områder du har bodd i eller reist til.

Kreft og lymfom

Informer legen din dersom du noen gang har fått diagnosen lymfom (en type blodkreft) eller andre typer kreftdiagnoser før du begynner med Simponi.

* Dersom du bruker Simponi eller andre typer TNF‑hemmere, kan risikoen for å få lymfom eller andre kreftformer øke.
* Pasienter med alvorlig revmatoid artritt eller andre betennelsessykdommer og som har hatt sykdommen lenge, kan ha høyere risiko for å utvikle lymfomer.
* Det har vært tilfeller med kreft, inkludert sjeldne typer kreft, hos barn og tenåringer som tar TNF‑hemmere. Noen ganger har de vært dødelige.
* I sjeldne tilfeller har det vært observert en spesifikk og alvorlig type lymfom som kalles hepatosplenisk T‑cellelymfom hos pasienter som tar andre TNF‑hemmere. De fleste av disse pasientene var tenåringer eller unge voksne menn. Denne typen kreft har vanligvis vært dødelig. Nesten alle disse pasientene hadde også fått legemidler kjent som azatioprin eller 6‑merkaptopurin. Informer legen din dersom du tar azatioprin eller 6‑merkaptopurin sammen med Simponi.
* Pasienter med alvorlig vedvarende astma, kronisk obstruktiv lungesykdom (KOLS) eller storrøykere kan ha økt risiko for kreft ved Simponibehandling. Dersom du har alvorlig vedvarende astma, KOLS eller er storrøyker, må du snakke med legen din om behandling med TNF‑hemmer er hensiktsmessig for deg.
* Noen pasienter behandlet med golimumab har utviklet visse typer hudkreft. Kontakt legen din dersom hudens utseende eller utvekster på huden endrer seg under eller etter behandling.

Hjertesvikt

Kontakt lege umiddelbart dersom du utvikler nye eller forverrede symptomer på hjertesvikt. Symptomer på hjertesvikt inkluderer kortpustethet eller hevelse i føttene.

* Nyoppstått og forverret hjertesvikt er sett ved bruk av TNF‑hemmere, inkludert Simponi. Noen av disse pasientene døde.
* Dersom du har en mild form for hjertesvikt og du blir behandlet med Simponi, må du følges tett opp av legen din.

Sykdommer i nervesystemet

Fortell lege umiddelbart dersom du noen gang har fått diagnostisert eller utviklet symptomer på en demyeliniserende sykdom som for eksempel multippel sklerose. Symptomer kan være synsforstyrrelser, svakhet i armer eller ben eller nummenhet eller kribling hvor som helst i kroppen. Legen din vil avgjøre om du bør få Simponi eller ikke.

Operasjoner eller tannbehandling

* Snakk med legen din dersom du skal opereres eller få tannbehandling.
* Fortell kirurgen eller tannlegen som behandler deg at du bruker Simponi ved å vise dem pasientkortet ditt.

Autoimmune sykdommer

Snakk med legen din dersom du utvikler symptomer på en sykdom som heter lupus. Symptomer kan være vedvarende utslett, feber, leddsmerter og tretthet.

* I sjeldne tilfeller har pasienter som har fått TNF‑hemmere utviklet lupus.

Blodsykdommer

Hos noen pasienter kan det hende at kroppen ikke klarer å produsere nok av blodcellene som hjelper kroppen din med å bekjempe infeksjoner eller hjelper deg med å stoppe blødninger. Dersom du får feber som ikke forsvinner, blåmerker eller blør lett eller ser veldig blek ut, kontakt lege med en gang. Legen din kan vurdere å avslutte behandlingen.

Dersom du er usikker på om noen av punktene ovenfor gjelder for deg, snakk med lege eller apotek før du begynner å bruke Simponi.

Vaksinasjoner

Fortell legen din dersom du har tatt, eller har planlagt å ta en vaksine.

* Du bør ikke få enkelte (levende) vaksiner mens du bruker Simponi.
* Enkelte vaksinasjoner kan føre til infeksjoner. Hvis du fikk Simponi mens du var gravid kan det hende at det er en større risiko for at barnet ditt får en slik infeksjon i opptil ca. 6 måneder etter at du fikk den siste dosen under graviditeten. Det er viktig at du forteller legen til barnet ditt og annet helsepersonell om din bruk av Simponi slik at de kan avgjøre når barnet ditt skal få noen vaksine.

Snakk med barnets lege vedrørende vaksinasjoner til barnet ditt. Hvis mulig, bør barnet ditt få alle relevante vaksiner før Simponi brukes.

Behandling med infeksiøse agenser (smittsomme stoffer til medisinsk bruk)

Snakk med legen din dersom du nylig har fått eller skal få behandling med en infeksiøs agens (f.eks. instillasjon av tuberkulosevaksine i urinblæren ved behandling av kreft).

Allergiske reaksjoner

Fortell legen din umiddelbart dersom du utvikler en allergisk reaksjon etter behandling med Simponi. Symptomer på en allergisk reaksjon kan inkludere hevelse i ansikt, lepper, munn eller hals som kan gi vanskeligheter med å svelge eller puste, hudutslett, elveblest, hovne hender, føtter eller ankler.

* Noen av disse reaksjonene kan være alvorlige, eller i sjeldne tilfeller livstruende.
* Noen av disse reaksjonene oppsto etter den første dosen med Simponi.

**Barn**

Simponi er ikke anbefalt til bruk hos barn med polyartikulær juvenil idiopatisk artritt som er under 2 år, fordi det ikke har blitt undersøkt hos denne gruppen.

**Andre legemidler og Simponi**

* Snakk med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler, inkludert andre legemidler brukt til å behandle revmatoid artritt, polyartikulær juvenil idiopatisk artritt, psoriasisartritt, ankyloserende spondylitt (Bekhterevs sykdom), ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt eller ulcerøs kolitt.
* Du bør ikke bruke Simponi sammen med legemidler som inneholder virkestoffene anakinra eller abatacept. Disse legemidlene brukes for behandling av revmatiske sykdommer.
* Snakk med lege eller apotek dersom du bruker andre legemidler som påvirker immunsystemet ditt.
* Du bør ikke få visse (levende) vaksiner mens du bruker Simponi.

Dersom du er usikker på om noen av punktene beskrevet ovenfor gjelder for deg, snakk med lege eller apotek før du begynner å bruke Simponi.

**Graviditet og amming**

Snakk med legen din før du tar Simponi:

* Dersom du er gravid eller planlegger å bli gravid mens du bruker Simponi. Det er begrenset informasjon om effekten av dette legemidlet hos gravide kvinner. Dersom du bruker Simponi må du unngå å bli gravid ved å benytte sikker prevensjon under behandlingen med Simponi, og i minst 6 måneder etter den siste Simponi‑injeksjonen. Simponi skal kun brukes under graviditet dersom det er strengt nødvendig for deg.
* Før du begynner å amme må din siste dose med Simponi være tatt for minst 6 måneder siden. Du må slutte å amme dersom du skal bruke Simponi.
* Dersom du fikk Simponi mens du var gravid. Da kan det være en større risiko for at barnet ditt får en infeksjon. Det er viktig at du forteller legen til barnet ditt og annet helsepersonell om din bruk av Simponi før barnet blir vaksinert (for mer informasjon se avsnitt om vaksinasjoner).

Snakk med lege eller apotek før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

**Kjøring og bruk av maskiner**

Simponi har liten påvirkning på evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner. Svimmelhet kan likevel oppstå etter at du har tatt Simponi. Bruk ikke verktøy eller maskiner dersom dette oppstår.

**Simponi inneholder lateks og sorbitol**

Overfølsomhet overfor naturgummi (lateks)

En del av den ferdigfylte sprøyten, beskyttelseshetten for kanylen, inneholder lateks. Siden lateks kan gi alvorlig allergisk reaksjon, må du snakke med legen din før du bruker Simponi dersom du eller omsorgspersonen din er allergisk mot lateks.

Sorbitolintoleranse

Dette legemidlet inneholder 20,5 mg sorbitol (E420) i hver ferdigfylte sprøyte.

**3. Hvordan du bruker Simponi**

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen din eller apoteket har fortalt deg. Kontakt lege eller apotek hvis du er usikker.

**Hvor mye Simponi skal gis**

Revmatoid artritt, psoriasisartritt og aksiell spondyloartritt, inkludert ankolyserende spondylitt og ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt:

* Den anbefalte dosen er 50 mg (innholdet i én ferdigfylt sprøyte) én gang i måneden, på den samme datoen hver måned.
* Snakk med legen din før du tar den fjerde dosen. Legen din vil avgjøre om du skal fortsette å ta Simponi.
  + Dersom du veier mer enn 100 kg, kan det være at dosen skal økes til 100 mg (innholdet av to ferdigfylte sprøyter) som tas én gang i måneden, på den samme datoen hver måned.

Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt:

* For pasienter som veier minst 40 kg, er den anbefalte dosen 50 mg én gang i måneden, på den samme datoen hver måned. For pasienter som veier mindre enn 40 kg, er en 45 mg/0,45 ml ferdigfylt penn tilgjengelig. Legen vil fortelle deg hva som er riktig dose å bruke.
* Snakk med legen før du tar den fjerde dosen. Legen vil avgjøre om du skal fortsette å ta Simponi.

Ulcerøs kolitt

* Tabellen under viser hvordan du vanligvis vil bruke dette legemidlet.

|  |  |
| --- | --- |
| Innledende behandling | En startdose på 200 mg (innholdet av 4 ferdigfylte sprøyter) fulgt av 100 mg (innholdet av 2 ferdigfylte sprøyter) 2 uker senere. |
| Vedlikeholdsbehandling | * Hos pasienter som veier mindre enn 80 kg, 50 mg (innholdet av 1 ferdigfylt sprøyte) 4 uker etter siste behandling, deretter hver 4. uke. Legen din kan velge å forskrive 100 mg (innholdet av 2 ferdigfylte sprøyter), avhengig av hvor godt Simponi virker for deg. * Hos pasienter som veier 80 kg eller mer, 100 mg (innholdet av 2 ferdigfylte sprøyter) 4 uker etter siste behandling, deretter hver 4. uke. |

**Hvordan Simponi skal gis**

* Simponi injiseres under huden (subkutant).
* I begynnelsen kan det være at en lege eller en sykepleier injiserer Simponi for deg. Du og legen din kan derimot bli enige om at du kan injisere Simponi på egen hånd. I så tilfelle vil du få opplæring i hvordan du injiserer Simponi selv.

Snakk med legen din dersom du har noen spørsmål om hvordan du setter en injeksjon. Du finner detaljert ”Bruksanvisning” på slutten av dette pakningsvedlegget.

**Dersom du tar for mye av Simponi**

Dersom du har tatt eller fått for mye Simponi (enten ved å injisere for mye ved et enkelt tilfelle, eller ved å bruke det for ofte), må du snakke med lege eller apotek umiddelbart. Ta alltid med deg dette pakningsvedlegget og ytteremballasjen, selv om den er tom.

**Dersom du har glemt å ta Simponi**

Dersom du glemmer å ta Simponi på den planlagte datoen, injiserer du den glemte dosen så snart du husker det.

Du skal ikke ta dobbel dose som erstatning for en glemt dose.

Når du skal ta neste dose:

* Dersom du er mindre enn 2 uker på etterskudd, injiser den glemte dosen så snart du husker det og fortsett med den opprinnelige tidsplanen din.
* Dersom du er mer enn 2 uker på etterskudd, injiser den glemte dosen så snart du husker det og snakk med lege eller apotek om når du bør ta den neste dosen.

Dersom du er usikker på hva du skal gjøre, må du snakke med lege eller apotek.

**Dersom du avbryter behandling med Simponi**

Snakk med lege eller apotek først dersom du vurderer å avbryte behandlingen med Simponi.

Spør lege, apotek eller sykepleier dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

**4. Mulige bivirkninger**

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det. Noen pasienter kan oppleve alvorlige bivirkninger og kan trenge behandling. Risikoen for visse bivirkninger er større ved 100 mg‑dosen sammenlignet med 50 mg‑dosen. Bivirkninger kan opptre i opptil flere måneder etter den siste injeksjonen.

Snakk med lege umiddelbart dersom du opplever noen av følgende alvorlige bivirkninger av Simponi som inkluderer:

* **allergiske reaksjoner som kan være alvorlige, eller i sjeldne tilfeller livstruende (sjelden).** Symptomer på en allergisk reaksjon kan inkludere hevelse i ansikt, lepper, munn eller svelg som kan medføre vanskeligheter med å svelge eller puste, hudutslett, elveblest, opphovning av hender, føtter eller ankler. Noen av disse reaksjonene oppsto etter den første dosen med Simponi.
* **alvorlige infeksjoner (inkludert TB, bakterielle infeksjoner inkludert alvorlige blodinfeksjoner og lungebetennelse, alvorlige soppinfeksjoner og andre opportunistiske infeksjoner) (vanlige).** Symptomer på en infeksjon kan inkludere feber, tretthet, (vedvarende) hoste, kortpustethet, influensalignende symptomer, vekttap, nattesvette, diaré, sår, tannproblemer og en sviende følelse ved vannlating.
* **reaktivering av hepatitt B‑virus dersom du er bærer av eller har hatt hepatitt B før (sjelden).** Symptomer kan inkludere gulfarging av hud og øyne, mørk brunfarget urin, høyresidig magesmerte, feber, kvalme, oppkast og føle seg veldig trett.
* **sykdom i nervesystemet slik som multippel sklerose (sjelden).** Symptomer på sykdommer i nervesystemet kan inkludere synsforstyrrelser, svakhet i armer eller ben, nummenhet eller prikking i hvilken som helst del av kroppen.
* **kreft i lymfesystemet (lymfom) (sjelden).** Symptomer på lymfom kan inkludere opphovning av lymfeknuter, vekttap eller feber.
* **hjertesvikt (sjelden).** Symptomer på hjertesvikt kan inkludere kortpustethet eller hovne føtter.
* **tegn på immunsykdom kalt:**
* **lupus (sjelden).** Symptomer kan inkludere leddsmerter eller et solømfintlig utslett på kinn eller armer.
* **sarkoidose (sjelden).** Symptomer kan inkludere vedvarende hoste, kortpustethet, brystsmerter, feber, opphovning av lymfeknuter, vekttap, hudutslett og uskarpt syn.
* **oppsvulming av små blodkar (vaskulitt) (sjelden).** Symptomer kan inkludere feber, hodepine, vekttap, nattesvette, utslett, og nerveproblemer slik som nummenhet og prikking.
* **hudkreft (mindre vanlig).** Symptomer på hudkreft kan inkludere forandringer i hudens utseende eller utvekster på huden din.
* **blodsykdom (vanlig).** Symptomer på blodsykdom kan inkludere feber som ikke går over, at man får blåmerker eller blødninger veldig lett eller at man ser blek ut.
* **blodkreft (leukemi) (sjelden).** Symptomer på leukemi kan inkludere feber, tretthetsfølelse, hyppige infeksjoner, at man lett får blåmerker og nattesvette.

Kontakt lege umiddelbart hvis du får noen av ovenstående symptomer.

**Følgende ytterligere bivirkninger er observert ved bruk av Simponi:**

Svært vanlige bivirkninger (kan påvirke flere enn 1 av 10 pasienter):

* Øvre luftveisinfeksjoner, sår hals eller heshet, rennende nese

Vanlige bivirkninger (kan påvirke opptil 1 av 10 pasienter):

* Unormale leververdier (økt antall leverenzymer) funnet i blodprøver tatt av legen din
* Svimmelhetsfølelse
* Hodepine
* Nummenhetsfølelse eller en kriblende følelse
* Overfladisk soppinfeksjon
* Verkebyll
* Bakterieinfeksjon (f.eks. cellulitt)
* Lavt antall røde blodceller
* Lavt antall hvite blodceller
* Positiv blodprøve for lupus
* Allergisk reaksjon
* Dårlig fordøyelse
* Magesmerter
* Kvalme
* Influensa
* Bronkitt
* Bihulebetennelse
* Forkjølelsessår
* Høyt blodtrykk
* Feber
* Astma, kortpustethet, pipende pust
* Mage‑ og tarmsykdom som inkluderer betennelse i magesekkslimhinnen og tykktarm, som kan forårsake feber
* Smerter og sår i munnen
* Reaksjoner på injeksjonsstedet (inkludert rødhet, hard hud, smerter, blåmerker, kløe, kribling og irritasjon)
* Håravfall
* Utslett og kløe
* Søvnvansker
* Depresjon
* Føle seg kraftløs
* Beinbrudd
* Ubehag i brystet

Mindre vanlige bivirkninger (kan påvirke opptil 1 av 100 pasienter):

* Nyreinfeksjon
* Kreft inkludert hudkreft og godartede utvekster eller hevelser, inkludert føflekker
* Hudblemmer
* Alvorlig infeksjon i kroppen (sepsis), noen ganger inkludert lavt blodtrykk (septisk sjokk)
* Psoriasis (inkludert på håndflaten og/eller på fotsålene og/eller i form av hudblemmer)
* Lavt antall blodplater
* Lavt kombinert antall av blodplater, røde og hvite blodceller
* Tyreoideasykdom
* Økte blodsukkerverdier
* Økte kolesterolverdier i blod
* Svekket balanse
* Synsforstyrrelse
* Betennelse i øyet (konjunktivitt)
* Øyeallergi
* Følelse av at hjertet slår uregelmessig
* Innsnevring av blodårene i hjertet
* Blodpropper
* Rødme
* Forstoppelse
* Kronisk betennelsestilstand i lungene
* Sure oppstøt
* Gallestein
* Leversykdom
* Brystsykdom
* Menstruasjonsforstyrrelse

Sjeldne bivirkninger (kan påvirke opptil 1 av 1 000 pasienter):

* Svikt i blodcelleproduksjonen i beinmargen
* Alvorlig nedsatt antall hvite blodceller
* Infeksjon i leddene eller vevet rundt
* Svekket sårtilheling
* Betennelse i blodkarene i indre organer
* Leukemi
* Melanom (en type hudkreft)
* Merkelcellekarsinom (en type hudkreft)
* Likenoide (lavlignende) reaksjoner (kløende rød-lilla hudutslett og/eller trådlignende hvit-grå linjer på slimhinner)
* Skjellete, avskallende hud
* Sykdom i immunsystemet som kan påvirke lungene, huden og lymfeknutene (opptrer vanligvis som sarkoidose)
* Smerter og misfarging av fingre og tær
* Smaksforstyrrelse
* Blæresykdom
* Nyresykdom
* Betennelse i blodkarene i huden som fører til utslett

Bivirkninger med ukjent hyppighet:

* En sjelden blodkreft som for det meste påvirker unge mennesker (hepatosplenisk T‑cellelymfom)
* Kaposis sarkom, en sjelden krefttype relatert til infeksjon med humant herpes virus 8. Kaposis sarkom opptrer som oftest som lilla lesjoner i huden.
* Forverring av en tilstand kalt dermatomyositt (forekommer som hudutslett ledsaget av muskelsvakhet)

**Melding av bivirkninger**

Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via det nasjonale meldesystemet som beskrevet i [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

**5. Hvordan du oppbevarer Simponi**

* Oppbevares utilgjengelig for barn.
* Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten og på esken etter ”EXP”. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.
* Oppbevares i kjøleskap (2°C – 8°C). Skal ikke fryses.
* Oppbevar den ferdigfylte sprøyten i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.
* Dette legemidlet kan også oppbevares utenfor kjøleskap ved temperaturer opptil maksimalt 25 °C i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen som er trykket på esken. Skriv den nye utløpsdatoen på esken inkludert dag/måned/år (ikke mer enn 30 dager etter at legemidlet er tatt ut av kjøleskapet). Ikke sett tilbake dette legemidlet i kjøleskapet dersom det har oppnådd romtemperatur. Kasser dette legemidlet dersom det ikke brukes innen den nye utløpsdatoen eller utløpsdatoen som er trykket på esken, det som inntreffer først.
* Bruk ikke dette legemidlet dersom du oppdager at væsken ikke har en klar til lysegul farge, er grumsete eller inneholder fremmedpartikler.
* Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

**6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon**

**Sammensetning av Simponi**

Virkestoffet er golimumab. Én 0,5 ml ferdigfylt sprøyte inneholder 50 mg golimumab.

Andre innholdsstoffer er sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80 og vann til injeksjonsvæsker. For ytterligere informasjon om sorbitol (E420), se avsnitt 2.

**Hvordan Simponi ser ut og innholdet i pakningen**

Simponi leveres som injeksjonsvæske, oppløsning i en ferdigfylt sprøyte til engangsbruk. Simponi er tilgjengelig i pakninger med 1 ferdigfylt sprøyte og pakninger som inneholder 3 ferdigfylte sprøyter (3 pakninger med 1). Det kan hende at ikke alle pakningsstørrelser er på markedet.

Oppløsningen er klar til svakt blakket (har et perlemorlignende skinn), er fargeløs til svakt gul og kan inneholde noen få, små gjennomsiktige eller hvite proteinpartikler. Simponi bør ikke brukes dersom oppløsningen er misfarget, uklar eller inneholder synlige fremmedpartikler.

**Innehaver av markedsføringstillatelsen**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**Tilvirker**

Janssen Biologics B.V.

Einsteinweg 101

2333 CB Leiden

Nederland

Ta kontakt med den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen for ytterligere informasjon om dette legemidlet:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Janssen-Cilag NV  Tel/Tél: +32 14 64 94 11  janssen@jacbe.jnj.com | **Lietuva**  UAB "JOHNSON & JOHNSON"  Tel: +370 5 278 68 88  lt@its.jnj.com |
| **България**  „Джонсън & Джонсън България” ЕООД  Тел.: +359 2 489 94 00  jjsafety@its.jnj.com | **Luxembourg/Luxemburg**  Janssen-Cilag NV  Tél/Tel: +32 14 64 94 11  janssen@jacbe.jnj.com |
| **Česká republika**  Janssen-Cilag s.r.o.  Tel: +420 227 012 227 | **Magyarország**  Janssen-Cilag Kft.  Tel.: +36 1 884 2858  janssenhu@its.jnj.com |
| **Danmark**  Janssen-Cilag A/S  Tlf.: +45 4594 8282  jacdk@its.jnj.com | **Malta**  AM MANGION LTD  Tel: +356 2397 6000 |
| **Deutschland**  Janssen-Cilag GmbH  Tel: 0800 086 9247 / +49 2137 955 6955  jancil@its.jnj.com | **Nederland**  Janssen-Cilag B.V.  Tel: +31 76 711 1111  janssen@jacnl.jnj.com |
| **Eesti**  UAB "JOHNSON & JOHNSON" Eesti filiaal  Tel: +372 617 7410  ee@its.jnj.com | **Norge**  Janssen-Cilag AS  Tlf: +47 24 12 65 00  jacno@its.jnj.com |
| **Ελλάδα**  Janssen-Cilag Φαρμακευτική Μονοπρόσωπη Α.Ε.Β.Ε.  Tηλ: +30 210 80 90 000 | **Österreich**  Janssen-Cilag Pharma GmbH  Tel: +43 1 610 300 |
| **España**  Janssen-Cilag, S.A.  Tel: +34 91 722 81 00  contacto@its.jnj.com | **Polska**  Janssen-Cilag Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 237 60 00 |
| **France**  Janssen-Cilag  Tél: 0 800 25 50 75 / +33 1 55 00 40 03  medisource@its.jnj.com | **Portugal**  Janssen-Cilag Farmacêutica, Lda.  Tel: +351 214 368 600 |
| **Hrvatska**  Johnson & Johnson S.E. d.o.o.  Tel: +385 1 6610 700  jjsafety@JNJCR.JNJ.com | **România**  Johnson & Johnson Rom**â**nia SRL  Tel: +40 21 207 1800 |
| **Ireland**  Janssen Sciences Ireland UC  Tel: 1 800 709 122  medinfo@its.jnj.com | **Slovenija**  Johnson & Johnson d.o.o.  Tel: +386 1 401 18 00  JNJ-SI-safety@its.jnj.com |
| **Ísland**  Janssen-Cilag AB  c/o Vistor ehf.  Sími: +354 535 7000  janssen@vistor.is | **Slovenská republika**  Johnson & Johnson, s.r.o.  Tel: +421 232 408 400 |
| **Italia**  Janssen-Cilag SpA  Tel: 800.688.777 / +39 02 2510 1  janssenita@its.jnj.com | **Suomi/Finland**  Janssen-Cilag Oy  Puh/Tel: +358 207 531 300  jacfi@its.jnj.com |
| **Κύπρος**  Βαρνάβας Χατζηπαναγής Λτδ  Τηλ: +357 22 207 700 | **Sverige**  Janssen-Cilag AB  Tfn: +46 8 626 50 00  jacse@its.jnj.com |
| **Latvija**  UAB "JOHNSON & JOHNSON" filiāle Latvijā  Tel: +371 678 93561  lv@its.jnj.com |  |

**Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert**

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency): <https://www.ema.europa.eu>.

**BRUKSANVISNING**

**Dersom du ønsker å injisere Simponi selv, må du få opplæring av helsepersonell for å kunne forberede og sette injeksjonen. Dersom du ikke har fått opplæring, vennligst kontakt lege, sykepleier eller apotek for å avtale opplæring.**

I disse instruksjonene:

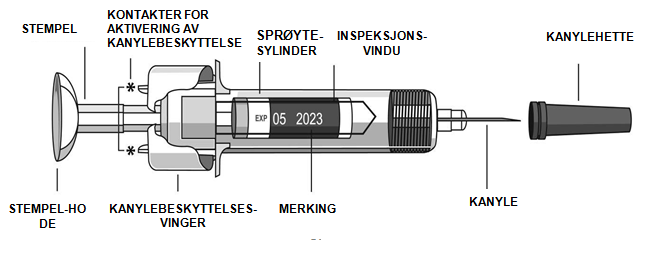
1. Forberedelse før den ferdigfylte sprøyten brukes

2. Valg og forberedelse av injeksjonssted

3. Injeksjon av legemidlet

4. Etter injeksjonen

Figur 1 nedenfor viser hvordan en ferdigfylt sprøyte ser ut.



Figur 1

1. Forberedelse før den ferdigfylte sprøyten brukes

**Hold den ferdigfylte sprøyten i sylinderen**

* Ikke hold i stempelhodet, stempelet, kanylebeskyttelsesvingene eller i kanylehetten.
* Stempelet skal ikke dras tilbake.
* Den ferdigfylte sprøyten skal ikke omrystes.
* La beskyttelseshetten sitte på den ferdigfylte sprøyten inntil du får beskjed om å ta den av.
* Ikke berør kontaktene for aktivering av kanylebeskyttelsen (merket med stjerne \* i figur 1) så ikke kanylen dekkes av kanylebeskyttelsesmekanismen for tidlig.

**Sjekk antall ferdigfylte sprøyter**

Sjekk de ferdigfylte sprøytene for å være sikker på at

* antall ferdigfylte sprøyter og styrken er riktig
  + Dersom dosen din er 50 mg, vil du få én ferdigfylt sprøyte med 50 mg.
  + Dersom dosen din er 100 mg, vil du få to ferdigfylte sprøyter med 50 mg, og du må sette to injeksjoner. Velg to forskjellige steder for disse injeksjonene (f.eks. én injeksjon i det høyre låret og én i det venstre låret) og sett injeksjonene rett etter hverandre.
  + Dersom dosen din er 200 mg, vil du få fire ferdigfylte sprøyter med 50 mg, og du må sette fire injeksjoner. Velg forskjellige steder for disse injeksjonene og sett injeksjonene rett etter hverandre.

**Kontroll av utløpsdato (se figur 2)**

* Sjekk utløpsdatoen som er trykket eller skrevet på esken.
* Sjekk utløpsdatoen (angitt etter “EXP”) i merkingen ved å se gjennom inspeksjonsvinduet som befinner seg på sylinderen av den ferdigfylte sprøyten.
* Dersom du ikke kan se utløpsdatoen gjennom inspeksjonsvinduet, hold den ferdigfylte sprøyten i sylinderen og roter kanylehetten helt til utløpsdatoen er synlig i inspeksjonsvinduet.

Bruk ikke den ferdigfylte sprøyten dersom utløpsdatoen er overskredet. Den utløpsdatoen som er trykket er den siste dagen i den angitte måneden. Snakk med lege eller apotek for å få hjelp.



Figur 2

**Vent i 30 minutter slik at den ferdigfylte** **sprøyten når romtemperatur**

* For at injeksjonen skal bli vellykket, må den ferdigfylte sprøyten tas ut av esken og hvile i romtemperatur i 30 minutter, utilgjengelig for barn.
* Ikke varm opp den ferdigfylte sprøyten på noen annen måte (for eksempel må den ikke varmes i mikrobølgeovn eller i varmt vann).
* Ikke ta av beskyttelseshetten mens du venter på at den ferdigfylte sprøyten oppnår romtemperatur.

**Gjør resten av injeksjonsutstyret klart**

Mens du venter, kan du gjøre i stand resten av materiellet, inkludert en alkoholserviett, en bomullsdott eller litt gasbind og en kanylebøtte.

**Kontroll av oppløsningen i den ferdigfylte sprøyten**

* Hold den ferdigfylte sprøyten i sylinderen med kanylehetten pekende ned.
* Sjekk inspeksjonsvinduet og forsikre deg om at væsken i den ferdigfylte sprøyten er klar til svakt blakket (med et perlemorlignende gjenskinn) og fargeløs til svakt gul. Oppløsningen kan brukes hvis den inneholder noen få, små gjennomsiktige eller hvite proteinpartikler.
* Dersom du ikke kan se oppløsningen gjennom inspeksjonsvinduet, hold den ferdigfylte sprøyten i sylinderen og roter kanylehetten helt til oppløsningen er synlig i inspeksjonsvinduet (se figur 2).

Den ferdigfylte sprøyten skal ikke brukes dersom væsken har feil farge, er uklar eller inneholder større partikler. Snakk med lege eller apotek dersom dette er tilfelle.

**2. Valg og forberedelse av injeksjonssted (se figur 3)**

* Vanligvis injiserer du legemidlet midt på forsiden av låret.
* Du kan også bruke magen nedenfor navlen, unntatt i området fra ca. 0 til 5 cm rett under navlen.
* Sett ikke injeksjonen på steder der huden er øm, har blåmerker, er rød, skjellete, hard eller har arr eller strekkmerker.
* Dersom det er nødvendig med flere injeksjoner for å sette en enkelt dose, bør injeksjonene settes på forskjellige steder på kroppen.



Figur 3

**Valg av injeksjonssted for omsorgspersoner (se figur 4)**

* Dersom en omsorgsperson gir deg injeksjonen, kan også området på utsiden av overarmen benyttes.
* Også dette stedet kan brukes uavhengig av kroppsbygning eller ‑størrelse.



Figur 4

**Forberede injeksjonsstedet**

* Vask hendene dine grundig med såpe og varmt vann.
* Tørk over injeksjonsstedet med en alkoholserviett.
* La huden tørke før injisering. Ikke vift eller blås på det rene området.

Ikke berør dette området igjen før injeksjonen er satt.

**3. Injeksjon av legemidlet**

Ikke ta av kanylehetten før du er klar til å sette injeksjonen. Legemidlet bør injiseres innen 5 minutter etter at hetten er fjernet.

Ikke berør stempelet når du fjerner kanylehetten.

**Fjerning av kanylehetten (figur 5)**

* Når du er klar til å injisere, hold i den ferdigfylte sprøytens sylinder med én hånd.
* Ta kanylehetten rett av i sprøytens lengderetning og kast den etter injeksjonen. Ikke berør stempelet når du gjør dette.
* Det kan hende du ser en luftboble i den ferdigfylte sprøyten eller en dråpe hengende på tuppen av kanylen. Dette er normalt og man trenger ikke å gjøre noe med dette.
* Injiser dosen straks etter at kanylehetten på kanylen er fjernet.

Ikke ta på kanylen eller la den berøre noen overflater.

Bruk ikke den ferdigfylte sprøyten dersom du har mistet den etter at hetten er fjernet. Snakk med lege eller apotek dersom dette skjer.



Figur 5

**Posisjoner den ferdigfylte sprøyten mot injeksjonsstedet**

* Hold den ferdigfylte sprøyten med én hånd mellom peke‑ og langefinger, og plasser tommelen på toppen av stempelhodet. Bruk den andre hånden til å klype sammen en hudfold der du nettopp har desinfisert huden. Hold fast.

Stempelet skal ikke dras tilbake ved noe tidspunkt.

**Injiser legemidlet**

* Plasser sprøyten i ca. 45 graders vinkel til hudfolden. Med en rask enkeltbevegelse stikkes nålen inn gjennom huden så langt som det går (se figur 6).



Figur 6

* Injiser alt legemiddel ved å trykke inn stempelet til stempelhodet er helt nede mellom kanyle­beskyttelsesvingene (se figur 7).



Figur 7

* Når stempelet er trykket inn så langt det er mulig, behold trykket på stempelet samtidig som du trekker kanylen ut av huden (se figur 8).



Figur 8

* Ta tommelen langsomt vekk fra stempelhodet og la den tomme ferdigfylte sprøyten skli tilbake til kanylen er fullstendig dekket av kanylebeskyttelsen som vist i figur 9.



Figur 9

**4. Etter injeksjonen**

**Bruk en bomullsdott eller litt gasbind**

* Det kan komme en dråpe blod eller væske på injeksjonsstedet. Dette er normalt.
* Du kan presse og holde en bomullsdott eller gasbind på injeksjonsstedet i 10 sekunder.
* Du kan sette et plaster på injeksjonsstedet dersom du synes det er nødvendig.
* Ikke gni huden.

**Kast den ferdigfylte** **sprøyten (se figur 10)**

* Kast den ferdigfylte sprøyten i en kanylebøtte med en gang. Forsikre deg om at bøtten destrueres som instruert av lege eller sykepleier.

Ikke forsøk å sette beskyttelseshetten på kanylen igjen.

Forsøk aldri å gjenbruke en ferdigfylt sprøyte. Dette for din egen og andres helse og sikkerhet.

Snakk med lege eller apotek dersom du har på følelsen av noe gikk galt med injiseringen (også dersom du er usikker).



Figur 10

**Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren**

**Simponi 100 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn**

golimumab

**Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.**

* Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
* Spør lege, apotek eller sykepleier hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
* Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
* Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

Legen vil også gi deg et pasientkort som inneholder viktig sikkerhetsinformasjon du må være oppmerksom på før og under behandling med Simponi.

**I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:**

1. Hva Simponi er og hva det brukes mot

2. Hva du må vite før du bruker Simponi

3. Hvordan du bruker Simponi

4. Mulige bivirkninger

5. Hvordan du oppbevarer Simponi

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

**1. Hva Simponi er og hva det brukes mot**

Simponi inneholder et virkestoff som heter golimumab.

Simponi tilhører en gruppe legemidler som kalles ”TNF‑hemmere”. Det brukes **av voksne** ved behandling av følgende betennelsessykdommer:

* Revmatoid artritt
* Psoriasisartritt
* Aksiell spondyloartritt, inkludert ankyloserende spondylitt og ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt
* Ulcerøs kolitt

Simponi virker ved å hemme virkningen av et protein kalt ”tumornekrosefaktor-alfa” (TNF‑α). Dette proteinet er involvert i betennelsesprosesser i kroppen, og ved å hemme det kan man redusere betennelser i kroppen din.

**Revmatoid artritt**

Revmatoid artritt er en betennelsessykdom i leddene. Dersom du har aktiv revmatoid artritt vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse andre legemidlene, kan du få Simponi som du skal ta sammen med et annet legemiddel som heter metotreksat for å:

* Redusere tegnene og symptomene på sykdommen din.
* Forsinke skadene på skjelettet og leddene dine.
* Bedre den fysiske funksjonen din.

**Psoriasisartritt**

Psoriasisartritt er en betennelsessykdom i leddene, vanligvis forbundet med psoriasis, en betennelsessykdom i huden. Dersom du har aktiv psoriasisartritt vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse andre legemidlene, kan du få Simponi for å:

* Redusere tegnene og symptomene på sykdommen din.
* Forsinke skadene på skjelettet og leddene dine.
* Bedre den fysiske funksjonen din.

**Ankyloserende spondylitt og ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt**

Ankyloserende spondylitt og ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt er betennelsessykdommer i ryggraden. Dersom du har ankyloserende spondylitt eller ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse andre legemidlene, kan du få Simponi for å:

* Redusere tegnene og symptomene på sykdommen din.
* Bedre den fysiske funksjonen din.

**Ulcerøs kolitt**

Ulcerøs kolitt er en betennelsessykdom i tarmen. Dersom du har ulcerøs kolitt, vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse legemidlene, vil du få Simponi for å behandle sykdommen din.

**2. Hva du må vite før du bruker Simponi**

**Bruk ikke Simponi**

* Dersom du er allergisk overfor golimumab eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6).
* Dersom du har tuberkulose (TB) eller annen alvorlig infeksjon.
* Dersom du har moderat eller alvorlig hjertesvikt.

Dersom du er usikker på om noen av punktene beskrevet ovenfor gjelder for deg, så snakk med lege, apotek eller sykepleier før du begynner å bruke Simponi.

**Advarsler og forsiktighetsregler**

Snakk med lege, apotek eller sykepleier før du bruker Simponi.

Infeksjoner

Fortell legen din umiddelbart dersom du allerede har eller får symptomer på infeksjon under eller etter behandlingen med Simponi. Symptomer på infeksjon inkluderer feber, hoste, kortpustethet, influensalignende symptomer, diaré, sår, tannproblemer eller svie ved vannlating.

* Du kan lettere få infeksjoner mens du bruker Simponi.
* Infeksjonene kan utvikles raskere og bli mer alvorlige. I tillegg kan enkelte tidligere infeksjoner komme tilbake.

*Tuberkulose (TB)*

Fortell legen din umiddelbart dersom symptomer på TB oppstår under eller etter behandlingen din. Symptomer på TB inkluderer vedvarende hoste, vekttap, tretthet, feber eller nattesvette.

* Tilfeller av TB er blitt rapportert hos pasienter som er behandlet med Simponi, i sjeldne tilfeller også hos pasienter som er blitt behandlet med legemidler mot TB. Legen vil undersøke deg for å se om du har TB. Legen din vil notere disse undersøkelsene i pasientkortet ditt.
* Det er svært viktig at du forteller legen din om du noen gang har hatt TB, eller om du har vært i nær kontakt med noen som har eller har hatt TB.
* Dersom legen din mener at du er i risikosonen for TB, kan det hende at du blir behandlet med TB‑legemidler før du begynner å bruke Simponi.

*Hepatitt B‑virus (HBV)*

* Fortell legen din dersom du er bærer av, eller har eller har hatt HBV før du får Simponi.
* Fortell legen din dersom du tror du står i fare for å bli smittet av HBV.
* Legen din skal teste deg for HBV.
* Behandling med TNF‑hemmere som Simponi kan medføre reaktivering av HBV hos personer som bærer dette viruset og som kan være livstruende i enkelte tilfeller.

*Invasive soppinfeksjoner*

Dersom du har vært bosatt i eller reist til områder hvor infeksjoner forårsaket av spesielle typer sopp som kan ramme lunger eller andre deler av kroppen din (kalt histoplasmose, koksidioidomykose eller blastomykose) er vanlige, må du fortelle dette til legen din med en gang. Spør legen din dersom du ikke vet om noen av disse soppinfeksjonene er vanlige i områder du har bodd i eller reist til.

Kreft og lymfom

Informer legen din dersom du noen gang har fått diagnosen lymfom (en type blodkreft) eller andre typer kreftdiagnoser før du begynner med Simponi.

* Dersom du bruker Simponi eller andre typer TNF‑hemmere, kan risikoen for å få lymfom eller andre kreftformer øke.
* Pasienter med alvorlig revmatoid artritt eller andre betennelsessykdommer og som har hatt sykdommen lenge, kan ha høyere risiko for å utvikle lymfomer.
* Det har vært tilfeller med kreft, inkludert sjeldne typer kreft, hos barn og tenåringer som tar TNF‑hemmere. Noen ganger har de vært dødelige.
* I sjeldne tilfeller har det vært observert en spesifikk og alvorlig type lymfom, som kalles hepatosplenisk T‑cellelymfom, hos pasienter som tar andre TNF‑hemmere. De fleste av disse pasientene var tenåringer eller unge voksne menn. Denne typen kreft har vanligvis vært dødelig. Nesten alle disse pasientene hadde også fått legemidler kjent som azatioprin eller 6‑merkaptopurin. Informer legen din dersom du tar azatioprin eller 6‑merkaptopurin sammen med Simponi.
* Pasienter med alvorlig vedvarende astma, kronisk obstruktiv lungesykdom (KOLS) eller storrøykere kan ha økt risiko for kreft ved Simponibehandling. Dersom du har alvorlig vedvarende astma, KOLS eller er storrøyker, må du snakke med legen din om behandling med TNF‑hemmer er hensiktsmessig for deg.
* Noen pasienter behandlet med golimumab har utviklet visse typer hudkreft. Kontakt legen din dersom hudens utseende eller utvekster på huden endrer seg under eller etter behandling.

Hjertesvikt

Kontakt lege umiddelbart dersom du utvikler nye eller forverrede symptomer på hjertesvikt. Symptomer på hjertesvikt inkluderer kortpustethet eller hevelse i føttene.

* Nyoppstått og forverret hjertesvikt er sett ved bruk av TNF‑hemmere, inkludert Simponi. Noen av disse pasientene døde.
* Dersom du har en mild form for hjertesvikt og du blir behandlet med Simponi, må du følges tett opp av legen din.

Sykdommer i nervesystemet

Fortell lege umiddelbart dersom du noen gang har fått diagnostisert eller utviklet symptomer på en demyeliniserende sykdom som for eksempel multippel sklerose. Symptomer kan være synsforstyrrelser, svakhet i armer eller ben eller nummenhet eller kribling hvor som helst i kroppen. Legen din vil avgjøre om du bør få Simponi eller ikke.

Operasjoner eller tannbehandling

* Snakk med legen din dersom du skal opereres eller få tannbehandling.
* Fortell kirurgen eller tannlegen som behandler deg at du bruker Simponi ved å vise dem pasientkortet ditt.

Autoimmune sykdommer

Snakk med legen din dersom du utvikler symptomer på en sykdom som heter lupus. Symptomer kan være vedvarende utslett, feber, leddsmerter og tretthet.

* I sjeldne tilfeller har pasienter som har fått TNF‑hemmere utviklet lupus.

Blodsykdommer

Hos noen pasienter kan det hende at kroppen ikke klarer å produsere nok av blodcellene som hjelper kroppen din med å bekjempe infeksjoner eller hjelper deg med å stoppe blødninger. Dersom du får feber som ikke forsvinner, blåmerker eller blør lett eller ser veldig blek ut, kontakt lege med en gang. Legen din kan vurdere å avslutte behandlingen.

Dersom du er usikker på om noen av punktene ovenfor gjelder for deg, snakk med lege eller apotek før du begynner å bruke Simponi.

Vaksinasjoner

Fortell legen din dersom du har tatt, eller har planlagt å ta en vaksine.

* Du bør ikke få enkelte (levende) vaksiner mens du bruker Simponi.
* Enkelte vaksinasjoner kan føre til infeksjoner. Hvis du fikk Simponi mens du var gravid kan det hende at det er en større risiko for at barnet ditt får en slik infeksjon i opptil ca. 6 måneder etter at du fikk den siste dosen under graviditeten. Det er viktig at du forteller legen til barnet ditt og annet helsepersonell om din bruk av Simponi slik at de kan avgjøre når barnet ditt skal få noen vaksine.

Behandling med infeksiøse agenser (smittsomme stoffer til medisinsk bruk)

Snakk med legen din dersom du nylig har fått eller skal få behandling med en infeksiøs agens (f.eks. instillasjon av tuberkulosevaksine i urinblæren ved behandling av kreft).

Allergiske reaksjoner

Fortell legen din umiddelbart dersom du utvikler en allergisk reaksjon etter behandling med Simponi. Symptomer på en allergisk reaksjon kan inkludere hevelse i ansikt, lepper, munn eller hals som kan gi vanskeligheter med å svelge eller puste, hudutslett, elveblest, hovne hender, føtter eller ankler.

* Noen av disse reaksjonene kan være alvorlige, eller i sjeldne tilfeller livstruende.
* Noen av disse reaksjonene oppsto etter den første dosen med Simponi.

**Barn og ungdom**

Simponi 100 mg er ikke anbefalt til bruk hos barn og ungdom (under 18 år).

**Andre legemidler og Simponi**

* Snakk med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler, inkludert andre legemidler brukt til å behandle revmatoid artritt, psoriasisartritt, ankyloserende spondylitt (Bekhterevs sykdom), ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt eller ulcerøs kolitt.
* Du bør ikke bruke Simponi sammen med legemidler som inneholder virkestoffene anakinra eller abatacept. Disse legemidlene brukes for behandling av revmatiske sykdommer.
* Snakk med lege eller apotek dersom du bruker andre legemidler som påvirker immunsystemet ditt.
* Du bør ikke få visse (levende) vaksiner mens du bruker Simponi.

Dersom du er usikker på om noen av punktene beskrevet ovenfor gjelder for deg, snakk med lege eller apotek før du begynner å bruke Simponi.

**Graviditet og amming**

Snakk med legen din før du tar Simponi:

* Dersom du er gravid eller planlegger å bli gravid mens du bruker Simponi. Det er begrenset informasjon om effekten av dette legemidlet hos gravide kvinner. Dersom du bruker Simponi må du unngå å bli gravid ved å benytte sikker prevensjon under behandlingen med Simponi, og i minst 6 måneder etter den siste Simponi‑injeksjonen. Simponi skal kun brukes under graviditet dersom det er strengt nødvendig for deg.
* Før du begynner å amme må din siste dose med Simponi være tatt for minst 6 måneder siden. Du må slutte å amme dersom du skal bruke Simponi.
* Dersom du fikk Simponi mens du var gravid. Da kan det være en større risiko for at barnet ditt får en infeksjon. Det er viktig at du forteller legen til barnet ditt og annet helsepersonell om din bruk av Simponi før barnet blir vaksinert (for mer informasjon, se avsnitt om vaksinasjoner).

Snakk med lege eller apotek før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

**Kjøring og bruk av maskiner**

Simponi har liten påvirkning på evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner. Svimmelhet kan likevel oppstå etter at du har tatt Simponi. Bruk ikke verktøy eller maskiner dersom dette oppstår.

**Simponi inneholder lateks og sorbitol**

Overfølsomhet for naturgummi (lateks)

En del av den ferdigfylte pennen, beskyttelseshetten for kanylen, inneholder lateks. Siden lateks kan gi alvorlig allergisk reaksjon, må du snakke med legen din før du bruker Simponi dersom du eller omsorgspersonen din er allergisk mot lateks.

Sorbitolintoleranse

Dette legemidlet inneholder 41 mg sorbitol (E420) i hver ferdigfylte penn.

**3. Hvordan du bruker Simponi**

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen din eller apoteket har fortalt deg. Kontakt lege eller apotek hvis du er usikker.

**Hvor mye Simponi skal gis**

Revmatoid artritt, psoriasisartritt og aksiell spondyloartritt, inkludert ankolyserende spondylitt og ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt:

* Den anbefalte dosen er 50 mg én gang i måneden, på den samme datoen hver måned.
* Snakk med legen din før du tar den fjerde dosen. Legen din vil avgjøre om du skal fortsette å ta Simponi.
  + Dersom du veier mer enn 100 kg, kan det være at dosen skal økes til 100 mg (innholdet av 1 ferdigfylt penn) som tas én gang i måneden, på den samme datoen hver måned.

Ulcerøs kolitt

* Tabellen under viser hvordan du vanligvis vil bruke dette legemidlet.

|  |  |
| --- | --- |
| Innledende behandling | En startdose på 200 mg (innholdet av 2 ferdigfylte penner) fulgt av 100 mg (innholdet av 1 ferdigfylt penn) 2 uker senere. |
| Vedlikeholdsbehandling | * Hos pasienter som veier mindre enn 80 kg, 50 mg (50 mg ferdigfylt penn eller ferdigfylt sprøyte må brukes til å ta denne dosen) 4 uker etter siste behandling, deretter hver 4. uke. Legen din kan velge å forskrive 100 mg (innholdet av 1 ferdigfylt penn), avhengig av hvor godt Simponi virker for deg. * Hos pasienter som veier 80 kg eller mer, 100 mg (innholdet av 1 ferdigfylt penn) 4 uker etter siste behandling, deretter hver 4. uke. |

**Hvordan Simponi skal gis**

* Simponi injiseres under huden (subkutant).
* I begynnelsen kan det være at en lege eller en sykepleier injiserer Simponi for deg. Du og legen din kan derimot bli enige om at du kan injisere Simponi på egen hånd. I så tilfelle vil du få opplæring i hvordan du injiserer Simponi selv.

Snakk med legen din dersom du har noen spørsmål om hvordan du setter en injeksjon. Du finner detaljert ”Bruksanvisning” på slutten av dette pakningsvedlegget.

**Dersom du tar for mye av Simponi**

Dersom du har tatt eller fått for mye Simponi (enten ved å injisere for mye ved et enkelt tilfelle, eller ved å bruke det for ofte), må du snakke med lege eller apotek umiddelbart. Ta alltid med deg dette pakningsvedlegget og ytteremballasjen, selv om den er tom.

**Dersom du har glemt å ta Simponi**

Dersom du glemmer å ta Simponi på den planlagte datoen, injiserer du den glemte dosen så snart du husker det.

Du skal ikke ta dobbel dose som erstatning for en glemt dose.

Når du skal ta neste dose:

* Dersom du er mindre enn 2 uker på etterskudd, injiser den glemte dosen så snart du husker det og fortsett med den opprinnelige tidsplanen din.
* Dersom du er mer enn 2 uker på etterskudd, injiser den glemte dosen så snart du husker det og snakk med lege eller apotek om når du bør ta den neste dosen.

Dersom du er usikker på hva du skal gjøre, må du snakke med lege eller apotek.

**Dersom du avbryter behandling med Simponi**

Snakk med lege eller apotek først dersom du vurderer å avbryte behandlingen med Simponi.

Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

**4. Mulige bivirkninger**

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det. Noen pasienter kan oppleve alvorlige bivirkninger og kan trenge behandling. Risikoen for visse bivirkninger er større ved 100 mg‑dosen sammenlignet med 50 mg‑dosen. Bivirkninger kan opptre i opptil flere måneder etter den siste injeksjonen.

Snakk med lege umiddelbart dersom du opplever noen av følgende alvorlige bivirkninger av Simponi som inkluderer:

* **allergiske reaksjoner som kan være alvorlige, eller i sjeldne tilfeller livstruende (sjelden).** Symptomer på en allergisk reaksjon kan inkludere hevelse i ansikt, lepper, munn eller svelg som kan medføre vanskeligheter med å svelge eller puste, hudutslett, elveblest, opphovning av hender, føtter eller ankler. Noen av disse reaksjonene oppsto etter den første dosen med Simponi.
* **alvorlige infeksjoner (inkludert TB, bakterielle infeksjoner inkludert alvorlige blodinfeksjoner og lungebetennelse, alvorlige soppinfeksjoner og andre opportunistiske infeksjoner) (vanlige).** Symptomer på en infeksjon kan inkludere feber, tretthet, (vedvarende) hoste, kortpustethet, influensalignende symptomer, vekttap, nattesvette, diaré, sår, tannproblemer og en sviende følelse ved vannlating.
* **reaktivering av hepatitt B‑virus dersom du er bærer av eller har hatt hepatitt B før (sjelden).** Symptomer kan inkludere gulfarging av hud og øyne, mørk brunfarget urin, høyresidig magesmerte, feber, kvalme, oppkast og føle seg veldig trett.
* **sykdom i nervesystemet slik som multippel sklerose (sjelden).** Symptomer på sykdommer i nervesystemet kan inkludere synsforstyrrelser, svakhet i armer eller ben, nummenhet eller prikking i hvilken som helst del av kroppen.
* **kreft i lymfesystemet (lymfom) (sjelden).** Symptomer på lymfom kan inkludere opphovning av lymfeknuter, vekttap eller feber.
* **hjertesvikt (sjelden).** Symptomer på hjertesvikt kan inkludere kortpustethet eller hovne føtter.
* **tegn på immunsykdom kalt:**
* **lupus (sjelden).** Symptomer kan inkludere leddsmerter eller et solømfintlig utslett på kinn eller armer.
* **sarkoidose (sjelden).** Symptomer kan inkludere vedvarende hoste, kortpustethet, brystsmerter, feber, opphovning av lymfeknuter, vekttap, hudutslett og uskarpt syn.
* **oppsvulming av små blodkar (vaskulitt) (sjelden).** Symptomer kan inkludere feber, hodepine, vekttap, nattesvette, utslett, og nerveproblemer slik som nummenhet og prikking.
* **hudkreft (mindre vanlig).** Symptomer på hudkreft kan inkludere forandringer i hudens utseende eller utvekster på huden din.
* **blodsykdom (vanlig).** Symptomer på blodsykdom kan inkludere feber som ikke går over, at man får blåmerker eller blødninger veldig lett eller at man ser blek ut.
* **blodkreft (leukemi) (sjelden).** Symptomer på leukemi kan inkludere feber, tretthetsfølelse, hyppige infeksjoner, at man lett får blåmerker og nattesvette.

Kontakt lege umiddelbart hvis du får noen av ovenstående symptomer.

**Følgende ytterligere bivirkninger er observert ved bruk av Simponi:**

Svært vanlige bivirkninger (kan påvirke flere enn 1 av 10 pasienter):

* Øvre luftveisinfeksjoner, sår hals eller heshet, rennende nese

Vanlige bivirkninger (kan påvirke opptil 1 av 10 pasienter):

* Unormale leververdier (økt antall leverenzymer) funnet i blodprøver tatt av legen din
* Svimmelhetsfølelse
* Hodepine
* Nummenhetsfølelse eller en kriblende følelse
* Overfladisk soppinfeksjon
* Verkebyll
* Bakterieinfeksjon (f.eks. cellulitt)
* Lavt antall røde blodceller
* Lavt antall hvite blodceller
* Positiv blodprøve for lupus
* Allergisk reaksjon
* Dårlig fordøyelse
* Magesmerter
* Kvalme
* Influensa
* Bronkitt
* Bihulebetennelse
* Forkjølelsessår
* Høyt blodtrykk
* Feber
* Astma, kortpustethet, pipende pust
* Mage‑ og tarmsykdom som inkluderer betennelse i magesekkslimhinnen og tykktarm, som kan forårsake feber
* Smerter og sår i munnen
* Reaksjoner på injeksjonsstedet (inkludert rødhet, hard hud, smerter, blåmerker, kløe, kribling og irritasjon)
* Håravfall
* Utslett og kløe
* Søvnvansker
* Depresjon
* Føle seg kraftløs
* Beinbrudd
* Ubehag i brystet

Mindre vanlige bivirkninger (kan påvirke opptil 1 av 100 pasienter):

* Nyreinfeksjon
* Kreft inkludert hudkreft og godartede utvekster eller hevelser, inkludert føflekker
* Hudblemmer
* Alvorlig infeksjon i kroppen (sepsis), noen ganger inkludert lavt blodtrykk (septisk sjokk)
* Psoriasis (inkludert på håndflaten og/eller på fotsålene og/eller i form av hudblemmer)
* Lavt antall blodplater
* Lavt kombinert antall av blodplater, røde og hvite blodceller
* Tyreoideasykdom
* Økte blodsukkerverdier
* Økte kolesterolverdier i blod
* Svekket balanse
* Synsforstyrrelse
* Betennelse i øyet (konjunktivitt)
* Øyeallergi
* Følelse av at hjertet slår uregelmessig
* Innsnevring av blodårene i hjertet
* Blodpropper
* Rødme
* Forstoppelse
* Kronisk betennelsestilstand i lungene
* Sure oppstøt
* Gallestein
* Leversykdom
* Brystsykdom
* Menstruasjonsforstyrrelse

Sjeldne bivirkninger (kan påvirke opptil 1 av 1 000 pasienter):

* Svikt i blodcelleproduksjonen i beinmargen
* Alvorlig nedsatt antall hvite blodceller
* Infeksjon i leddene eller vevet rundt
* Svekket sårtilheling
* Betennelse i blodkarene i indre organer
* Leukemi
* Melanom (en type hudkreft)
* Merkelcellekarsinom (en type hudkreft)
* Likenoide (lavlignende) reaksjoner (kløende rød-lilla hudutslett og/eller trådlignende hvit-grå linjer på slimhinner)
* Skjellete, avskallende hud
* Sykdom i immunsystemet som kan påvirke lungene, huden og lymfeknutene (opptrer vanligvis som sarkoidose)
* Smerter og misfarging av fingre og tær
* Smaksforstyrrelse
* Blæresykdom
* Nyresykdom
* Betennelse i blodkarene i huden som fører til utslett

Bivirkninger med ukjent hyppighet:

* En sjelden blodkreft som for det meste påvirker unge mennesker (hepatosplenisk T‑cellelymfom)
* Kaposis sarkom, en sjelden krefttype relatert til infeksjon med humant herpes virus 8. Kaposis sarkom opptrer som oftest som lilla lesjoner i huden.
* Forverring av en tilstand kalt dermatomyositt (forekommer som hudutslett ledsaget av muskelsvakhet)

**Melding av bivirkninger**

Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via det nasjonale meldesystemet som beskrevet i [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

**5. Hvordan du oppbevarer Simponi**

* Oppbevares utilgjengelig for barn.
* Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten og på esken etter ”EXP”. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.
* Oppbevares i kjøleskap (2°C – 8°C). Skal ikke fryses.
* Oppbevar den ferdigfylte pennen i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.
* Dette legemidlet kan også oppbevares utenfor kjøleskap ved temperaturer opptil maksimalt 25 °C i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen som er trykket på esken. Skriv den nye utløpsdatoen på esken inkludert dag/måned/år (ikke mer enn 30 dager etter at legemidlet er tatt ut av kjøleskapet). Ikke sett tilbake dette legemidlet i kjøleskapet dersom det har oppnådd romtemperatur. Kasser dette legemidlet dersom det ikke brukes innen den nye utløpsdatoen eller utløpsdatoen som er trykket på esken, det som inntreffer først.
* Bruk ikke dette legemidlet dersom du oppdager at væsken ikke har en klar til lysegul farge, er grumsete eller inneholder fremmedpartikler.
* Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

**6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon**

**Sammensetning av Simponi**

Virkestoffet er golimumab. Én 1 ml ferdigfylt penn inneholder 100 mg golimumab.

Andre innholdsstoffer er sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80 og vann til injeksjonsvæsker. For ytterligere informasjon om sorbitol (E420), se avsnitt 2.

**Hvordan Simponi ser ut og innholdet i pakningen**

Simponi leveres som injeksjonsvæske, oppløsning i en ferdigfylt penn til engangsbruk. Simponi er tilgjengelig i pakker med 1 ferdigfylt penn og multipakninger som inneholder 3 ferdigfylte penner (3 pakninger med 1). Det kan hende at ikke alle pakningsstørrelser er på markedet.

Oppløsningen er klar til svakt blakket (har et perlemorlignende skinn), er fargeløs til svakt gul og kan inneholde noen få, små gjennomsiktige eller hvite proteinpartikler. Simponi bør ikke brukes dersom oppløsningen er misfarget, uklar eller inneholder synlige fremmedpartikler.

**Innehaver av markedsføringstillatelsen**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**Tilvirker**

Janssen Biologics B.V.

Einsteinweg 101

2333 CB Leiden

Nederland

Ta kontakt med den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen for ytterligere informasjon om dette legemidlet:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Janssen-Cilag NV  Tel/Tél: +32 14 64 94 11  janssen@jacbe.jnj.com | **Lietuva**  UAB "JOHNSON & JOHNSON"  Tel: +370 5 278 68 88  lt@its.jnj.com |
| **България**  „Джонсън & Джонсън България” ЕООД  Тел.: +359 2 489 94 00  jjsafety@its.jnj.com | **Luxembourg/Luxemburg**  Janssen-Cilag NV  Tél/Tel: +32 14 64 94 11  janssen@jacbe.jnj.com |
| **Česká republika**  Janssen-Cilag s.r.o.  Tel: +420 227 012 227 | **Magyarország**  Janssen-Cilag Kft.  Tel.: +36 1 884 2858  janssenhu@its.jnj.com |
| **Danmark**  Janssen-Cilag A/S  Tlf.: +45 4594 8282  jacdk@its.jnj.com | **Malta**  AM MANGION LTD  Tel: +356 2397 6000 |
| **Deutschland**  Janssen-Cilag GmbH  Tel: 0800 086 9247 / +49 2137 955 6955  jancil@its.jnj.com | **Nederland**  Janssen-Cilag B.V.  Tel: +31 76 711 1111  janssen@jacnl.jnj.com |
| **Eesti**  UAB "JOHNSON & JOHNSON" Eesti filiaal  Tel: +372 617 7410  ee@its.jnj.com | **Norge**  Janssen-Cilag AS  Tlf: +47 24 12 65 00  jacno@its.jnj.com |
| **Ελλάδα**  Janssen-Cilag Φαρμακευτική Μονοπρόσωπη Α.Ε.Β.Ε.  Tηλ: +30 210 80 90 000 | **Österreich**  Janssen-Cilag Pharma GmbH  Tel: +43 1 610 300 |
| **España**  Janssen-Cilag, S.A.  Tel: +34 91 722 81 00  contacto@its.jnj.com | **Polska**  Janssen-Cilag Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 237 60 00 |
| **France**  Janssen-Cilag  Tél: 0 800 25 50 75 / +33 1 55 00 40 03  medisource@its.jnj.com | **Portugal**  Janssen-Cilag Farmacêutica, Lda.  Tel: +351 214 368 600 |
| **Hrvatska**  Johnson & Johnson S.E. d.o.o.  Tel: +385 1 6610 700  jjsafety@JNJCR.JNJ.com | **România**  Johnson & Johnson Rom**â**nia SRL  Tel: +40 21 207 1800 |
| **Ireland**  Janssen Sciences Ireland UC  Tel: 1 800 709 122  medinfo@its.jnj.com | **Slovenija**  Johnson & Johnson d.o.o.  Tel: +386 1 401 18 00  JNJ-SI-safety@its.jnj.com |
| **Ísland**  Janssen-Cilag AB  c/o Vistor ehf.  Sími: +354 535 7000  janssen@vistor.is | **Slovenská republika**  Johnson & Johnson, s.r.o.  Tel: +421 232 408 400 |
| **Italia**  Janssen-Cilag SpA  Tel: 800.688.777 / +39 02 2510 1  janssenita@its.jnj.com | **Suomi/Finland**  Janssen-Cilag Oy  Puh/Tel: +358 207 531 300  jacfi@its.jnj.com |
| **Κύπρος**  Βαρνάβας Χατζηπαναγής Λτδ  Τηλ: +357 22 207 700 | **Sverige**  Janssen-Cilag AB  Tfn: +46 8 626 50 00  jacse@its.jnj.com |
| **Latvija**  UAB "JOHNSON & JOHNSON" filiāle Latvijā  Tel: +371 678 93561  lv@its.jnj.com |  |

**Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert**

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency): <https://www.ema.europa.eu>.

**BRUKSANVISNING**

**Dersom du ønsker å injisere Simponi selv, må du få opplæring av helsepersonell for å kunne forberede og sette injeksjonen. Dersom du ikke har fått opplæring, vennligst kontakt lege, sykepleier eller apotek for å avtale opplæring.**

I disse instruksjonene:

1. Forberedelse før den ferdigfylte pennen brukes

2. Valg og forberedelse av injeksjonssted

3. Injeksjon av legemidlet

4. Etter injeksjonen

Figur 1 nedenfor viser hvordan ”SmartJect” ferdigfylt penn ser ut.



Figur 1

**1. Forberedelse før** **den ferdigfylte pennen brukes**

* Den ferdigfylte pennen skal ikke omrystes.
* La beskyttelseshetten sitte på den ferdigfylte pennen inntil umiddelbart før injeksjonen.
* For å unngå å bøye nålen, skal ikke beskyttelseshetten settes tilbake på den ferdigfylte pennen dersom den allerede er tatt av.

**Sjekk antall ferdigfylte penner**

Sjekk de ferdigfylte pennene for å være sikker på at

* Antall ferdigfylte penner og styrken er riktig
  + Dersom dosen din er 100 mg, vil du få én ferdigfylt penn med 100 mg.
  + Dersom dosen din er 200 mg, vil du få to ferdigfylte penner med 100 mg, og du må sette to injeksjoner. Velg forskjellige steder for disse injeksjonene og sett injeksjonene rett etter hverandre.

**Kontroll av utløpsdato**

* Sjekk utløpsdatoen som er trykket eller skrevet på esken.
* Sjekk utløpsdatoen (angitt etter “EXP”) på den ferdigfylte pennen.
* Bruk ikke den ferdigfylte pennen dersom utløpsdatoen er overskredet. Den utløpsdatoen som er trykket er den siste dagen i den angitte måneden. Snakk med lege eller apotek for å få hjelp.

**Kontroll av forsegling**

* Sjekk forseglingen mellom beskyttelseshetten og den ferdigfylte pennen.
* Bruk ikke den ferdigfylte pennen dersom forseglingen er brutt. Snakk med lege eller apotek.

**Vent i 30 minutter slik at** **den ferdigfylte pennen oppnår romtemperatur**

* For at injeksjonen skal bli vellykket, må den ferdigfylte pennen tas ut av esken og hvile i romtemperatur i 30 minutter, utilgjengelig for barn.
* Ikke varm opp den ferdigfylte pennen på noen annen måte (for eksempel må ikke den ferdigfylte pennen varmes i mikrobølgeovn eller i varmt vann).
* Ikke ta av beskyttelseshetten mens du venter på at pennen oppnår romtemperatur.

**Gjør resten av injeksjonsutstyret klart**

* Mens du venter, kan du gjøre i stand resten av materiellet, inkludert en alkoholserviett, en bomullsdott eller litt gasbind og en kanylebøtte.

**Kontroll av oppløsningen i den ferdigfylte** **pennen**

* Sjekk inspeksjonsvinduet og forsikre deg om at væsken i den ferdigfylte pennen er klar til svakt blakket (med et perlemorlignende gjenskinn) og fargeløs til svakt gul. Oppløsningen kan brukes hvis den inneholder noen få, små gjennomsiktige eller hvite proteinpartikler.
* Du kan også se en luftboble, noe som er normalt.
* Den ferdigfylte pennen skal ikke brukes dersom væsken har feil farge, er uklar eller inneholder større partikler. Snakk med lege eller apotek dersom dette er tilfelle.

**2. Valg og forberedelse av injeksjonssted (se figur 2)**

* Du kan injisere legemidlet midt på forsiden av låret.
* Du kan bruke magen nedenfor navlen, unntatt i området fra ca. 0 til 5 cm rett under navlen.
* Sett ikke injeksjonen på steder der huden er øm, har blåmerker, er rød, skjellete, hard eller har arr eller strekkmerker.
* Dersom det er nødvendig med flere injeksjoner for å sette en enkelt dose, bør injeksjonene settes på forskjellige injeksjonssteder.

A picture containing sketch, white, clipart, line art

Description automatically generated

Figur 2

 **IKKE** injiser inn i armen for å unngå at feil med den ferdigfylte pennen oppstår og/eller utilsiktet skade.

**Vask hendene og rens injeksjonsstedet**

* Vask hendene dine grundig med såpe og varmt vann.
* Tørk over injeksjonsstedet med en alkoholserviett.
* La huden tørke før injisering. Ikke vift eller blås på det rene området.
* Ikke berør dette området igjen før injeksjonen er satt.

**3. Injeksjon av legemidlet**

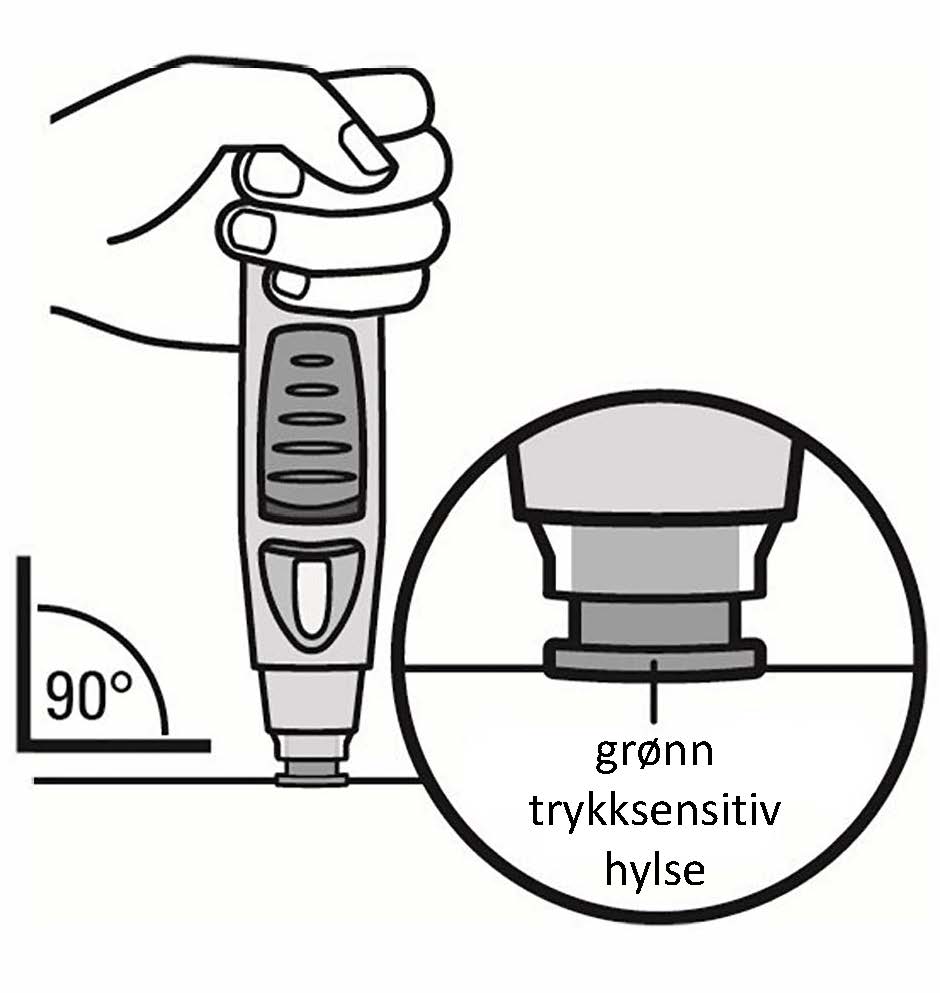
* Ikke ta av beskyttelseshetten før du er klar til å sette injeksjonen.
* Legemidlet bør injiseres innen 5 minutter etter at hetten er fjernet.

**Fjerning av beskyttelseshetten (figur 3)**

* Når du er klar til å injisere, vri litt på hetten slik at forseglingen brytes.
* Ta av hetten og kast den etter injeksjonen.
* Sett ikke hetten tilbake på pennen da dette kan skade kanylen som sitter inne i den ferdigfylte pennen.
* Bruk ikke den ferdigfylte pennen dersom du har mistet den (på gulvet eller lignende) etter at hetten er fjernet. Snakk med lege eller apotek dersom dette skjer.



Figur 3

**Trykk den ferdigfylte** **pennen mot huden (se figur 4 og 5) uten å klype sammen huden.**

Figur 4

* Hold den ferdigfylte pennen **over den blå knappen** med den ene hånden så det kjennes behagelig.
* Sørg for at den grønne trykksensitive hylsen er stabil og posisjoneres så flatt som mulig mot huden. Hvis den ferdigfylte pennen ikke er stabil under injeksjonen, kan du risikere å bøye nålen.
* IKKE klyp sammen huden for å unngå utilsiktet nålestikkskade.
* IKKEta eller trykk på den blå knappen mens den ferdigfylte pennen posisjoneres mot huden.

A picture containing sketch, drawing, line art, illustration

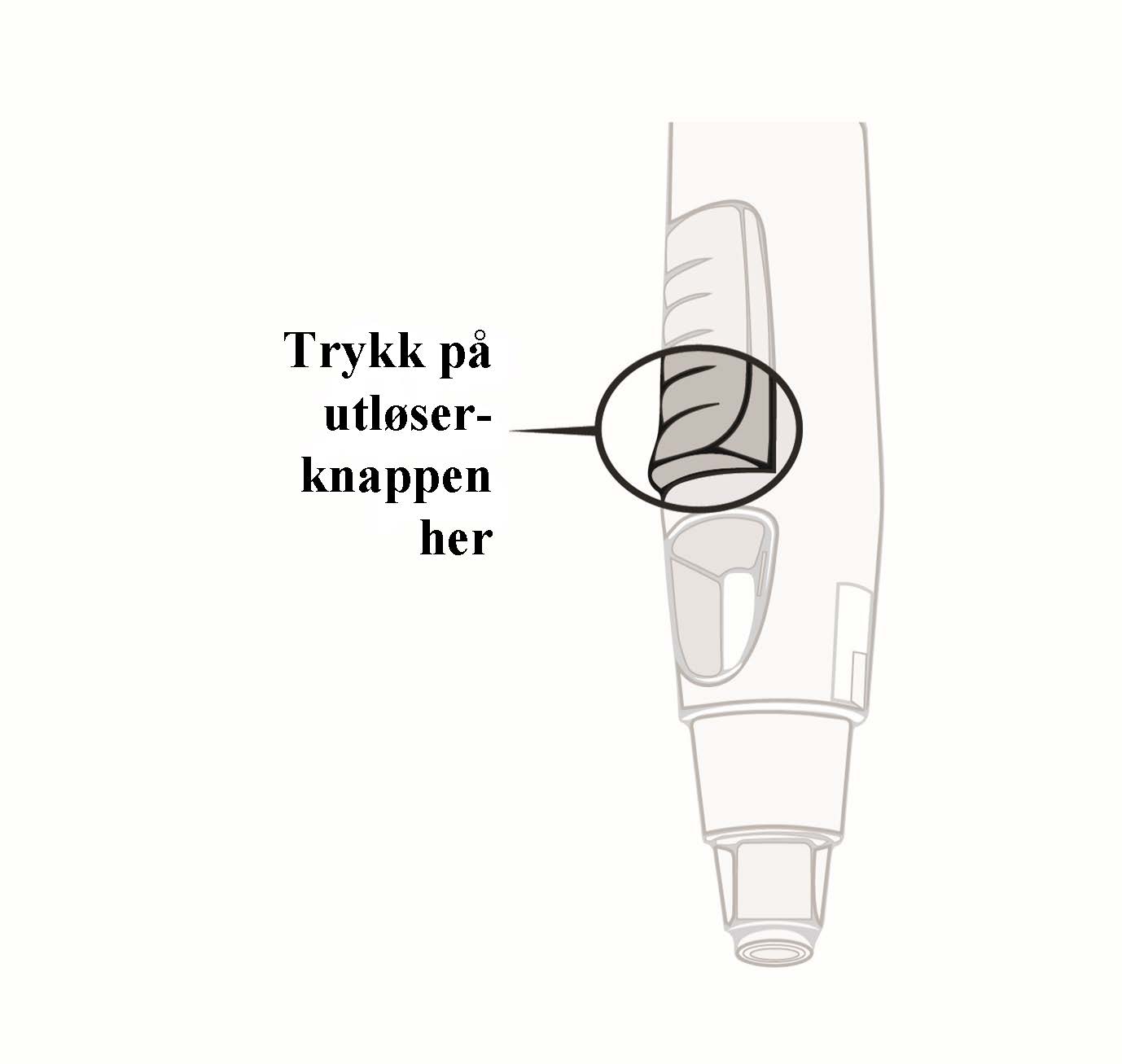
Description automatically generated

Figur 5

* Trykk den åpne enden av den ferdigfylte pennen mot huden i en rett vinkel (90 grader). Påfør tilstrekkelig trykk slik at den grønne trykksensitive hylsen glir opp og forblir inne i den gjennomsiktige sylinderen. Kun den bredere delen av den grønne trykksensitive hylsen forblir på utsiden av den gjennomsiktige sylinderen.
* IKKE trykk på den blå knappen før den trykksensitive hylsen har glidd inn i den gjennomsiktige sylinderen. Å trykke på den blå knappen før den trykksensitive hylsen har glidd helt inn kan føre til feil med pennen.
* Injiser uten å klype sammen huden.

**Trykk inn utløserknappen for å injisere (se figur 6 og 7)**

A picture containing sketch, drawing, line art, clipart

Description automatically generated

Figur 6 Figur 7

* Fortsett med å presse den ferdigfylte pennen ned mot huden. **Bruk den andre hånden din** til å trykke **på den delen av den blå utløserknappen som er hevet** for å starte injeksjonen**.** Ikke trykk på utløserknappen med mindre den ferdigfylte pennen **trykkes ned mot huden** og den trykksensitive hylsen glir inn i den gjennomsiktige sylinderen.
* Straks knappen er trykket inn, vil den fortsette å være trykket inn slik at du ikke lenger trenger å holde den inne.
* Ikke trykk hardere på knappen, dersom den føles vanskelig å trykke ned. Slipp knappen, løft opp den ferdigfylte pennen og start på nytt. Sikre at knappen ikke trykkes inn før den grønne trykksensitive hylsen er fullstendig presset inn mot huden, deretter kan den delen av utløserknappen som er hevet trykkes inn.
* **Du kommer til å høre en høy** ”**klikke**”**‑lyd – ikke bli redd**. Det første ”klikket” forteller deg at nålen har blitt ført inn og at injeksjonen har startet. Det kan hende at du kjenner et nålestikk nå, eller så kjenner du det ikke.

**Ikke løft opp den ferdigfylte** **pennen fra huden enda. Dersom du løfter den ferdigfylte** **pennen fra huden kan det hende at du ikke får hele legemiddeldosen din.**

**Fortsett med å holde den ferdigfylte** **pennen mot huden helt til du hører det andre ”klikket” (se figur 8). Dette tar vanligvis ca. 3‑6 sekunder, men det kan ta opptil 15 sekunder før du hører ”klikket”.**

**A close-up of a hand holding a pen

Description automatically generated with low confidence**

Figur 8

* **Fortsett med å holde den ferdigfylte** **pennen mot huden helt til du hører et andre ”klikk” (dette betyr at injeksjonen er ferdig og at kanylen har trukket seg inn i den ferdigfylte pennen igjen).**
* Den ferdigfylte pennen kan nå fjernes fra injeksjonsstedet.
* Merk: Dersom du ikke hører et andre «klikk», vent i 15 sekunder fra du trykker inn utløserknappen til du tar den ferdigfylte pennen vekk fra injeksjonsstedet.

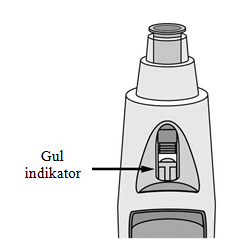
**4. Etter injeksjonen**

**Bruk en bomullsdott eller litt gasbind**

* Det kan komme en dråpe blod eller væske på injeksjonsstedet. Dette er normalt.
* Du kan presse og holde en bomullsdott eller gasbind på injeksjonsstedet i 10 sekunder.
* Du kan sette et plaster på injeksjonsstedet dersom du synes det er nødvendig.
* Ikke gni huden.

**Sjekk inspeksjonsvinduet – en gul indikator bekrefter at dosen ble gitt (se figur 9)**

* Den gule indikatoren er koblet til stempelet i den ferdigfylte pennen. Dersom den gule indikatoren ikke er synlig i vinduet så har ikke stempelet flyttet seg riktig, og injeksjonen har ikke skjedd.
* Den gule indikatoren fyller omtrent halve inspeksjonsvinduet. Dette er normalt.
* Snakk med lege eller apotek dersom den gule indikatoren ikke er synlig i vinduet eller dersom du tror at du ikke har fått riktig dose. Injiser ikke en andre dose uten å først snakke med legen din.



Figur 9

**Kast den ferdigfylte** **pennen (se figur 10)**

* Kast den brukte ferdigfylte pennen straks i en kanylebøtte. Forsikre deg om at bøtten destrueres som instruert av lege eller sykepleier når den er full.

Snakk med lege eller apotek dersom du har på følelsen at noe gikk galt med injiseringen (også dersom du er usikker).



Figur 10

**Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren**

**Simponi 100 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte**

golimumab

**Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.**

* Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
* Spør lege, apotek eller sykepleier hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
* Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
* Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

Legen vil også gi deg et pasientkort som inneholder viktig sikkerhetsinformasjon du må være oppmerksom på før og under behandling med Simponi.

**I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:**

1. Hva Simponi er og hva det brukes mot

2. Hva du må vite før du bruker Simponi

3. Hvordan du bruker Simponi

4. Mulige bivirkninger

5. Hvordan du oppbevarer Simponi

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

**1. Hva Simponi er og hva det brukes mot**

Simponi inneholder et virkestoff som heter golimumab.

Simponi tilhører en gruppe legemidler som kalles ”TNF‑hemmere”. Det brukes **av voksne** ved behandling av følgende betennelsessykdommer:

* Revmatoid artritt
* Psoriasisartritt
* Aksiell spondyloartritt, inkludert ankyloserende spondylitt og ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt
* Ulcerøs kolitt

Simponi virker ved å hemme virkningen av et protein kalt ”tumornekrosefaktor-alfa” (TNF‑α). Dette proteinet er involvert i betennelsesprosesser i kroppen, og ved å hemme det kan man redusere betennelser i kroppen din.

**Revmatoid artritt**

Revmatoid artritt er en betennelsessykdom i leddene. Dersom du har aktiv revmatoid artritt vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse andre legemidlene, kan du få Simponi som du skal ta sammen med et annet legemiddel som heter metotreksat for å:

* Redusere tegnene og symptomene på sykdommen din.
* Forsinke skadene på skjelettet og leddene dine.
* Bedre den fysiske funksjonen din.

**Psoriasisartritt**

Psoriasisartritt er en betennelsessykdom i leddene, vanligvis forbundet med psoriasis, en betennelsessykdom i huden. Dersom du har aktiv psoriasisartritt vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse andre legemidlene, kan du få Simponi for å:

* Redusere tegnene og symptomene på sykdommen din.
* Forsinke skadene på skjelettet og leddene dine.
* Bedre den fysiske funksjonen din.

**Ankyloserende spondylitt og ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt**

Ankyloserende spondylitt og ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt er betennelsessykdommer i ryggraden. Dersom du har ankyloserende spondylitt eller ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse andre legemidlene, kan du få Simponi for å:

* Redusere tegnene og symptomene på sykdommen din.
* Bedre den fysiske funksjonen din.

**Ulcerøs kolitt**

Ulcerøs kolitt er en betennelsessykdom i tarmen. Dersom du har ulcerøs kolitt, vil du først få andre legemidler. Dersom du ikke responderer godt nok på disse legemidlene, vil du få Simponi for å behandle sykdommen din.

**2. Hva du må vite før du bruker Simponi**

**Bruk ikke Simponi**

* Dersom du er allergisk overfor golimumab eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6).
* Dersom du har tuberkulose (TB) eller annen alvorlig infeksjon.
* Dersom du har moderat eller alvorlig hjertesvikt.

Dersom du er usikker på om noen av punktene beskrevet ovenfor gjelder for deg, snakk med lege, apotek eller sykepleier før du begynner å bruke Simponi.

**Advarsler og forsiktighetsregler**

Snakk med lege, apotek eller sykepleier før du bruker Simponi.

Infeksjoner

Fortell legen din umiddelbart dersom du allerede har eller får symptomer på infeksjon under eller etter behandlingen med Simponi. Symptomer på infeksjon inkluderer feber, hoste, kortpustethet, influensalignende symptomer, diaré, sår, tannproblemer eller svie ved vannlating.

* Du kan lettere få infeksjoner mens du bruker Simponi.
* Infeksjonene kan utvikles raskere og bli mer alvorlige. I tillegg kan enkelte tidligere infeksjoner komme tilbake.

*Tuberkulose (TB)*

Fortell legen din umiddelbart dersom symptomer på TB oppstår under eller etter behandlingen din. Symptomer på TB inkluderer vedvarende hoste, vekttap, tretthet, feber eller nattesvette.

* Tilfeller av TB er blitt rapportert hos pasienter som er behandlet med Simponi, i sjeldne tilfeller også hos pasienter som er blitt behandlet med legemidler mot TB. Legen vil undersøke deg for å se om du har TB. Legen din vil notere disse undersøkelsene i pasientkortet ditt.
* Det er svært viktig at du forteller legen din om du noen gang har hatt TB, eller om du har vært i nær kontakt med noen som har eller har hatt TB.
* Dersom legen din mener at du er i risikosonen for TB, kan det hende at du blir behandlet med TB‑legemidler før du begynner å bruke Simponi.

*Hepatitt B‑virus (HBV)*

* Fortell legen din dersom du er bærer av, eller har eller har hatt HBV før du får Simponi.
* Fortell legen din dersom du tror du står i fare for å bli smittet av HBV.
* Legen din skal teste deg for HBV.
* Behandling med TNF‑hemmere som Simponi kan medføre reaktivering av HBV hos personer som bærer dette viruset og som kan være livstruende i enkelte tilfeller.

*Invasive soppinfeksjoner*

Dersom du har vært bosatt i eller reist til områder hvor infeksjoner forårsaket av spesielle typer sopp som kan ramme lunger eller andre deler av kroppen din (kalt histoplasmose, koksidioidomykose eller blastomykose) er vanlige, må du fortelle dette til legen din med en gang. Spør legen din dersom du ikke vet om noen av disse soppinfeksjonene er vanlige i områder du har bodd i eller reist til.

Kreft og lymfom

Informer legen din dersom du noen gang har fått diagnosen lymfom (en type blodkreft) eller andre typer kreftdiagnoser før du begynner med Simponi.

* Dersom du bruker Simponi eller andre typer TNF‑hemmere, kan risikoen for å få lymfom eller andre kreftformer øke.
* Pasienter med alvorlig revmatoid artritt eller andre betennelsessykdommer og som har hatt sykdommen lenge, kan ha høyere risiko for å utvikle lymfomer.
* Det har vært tilfeller med kreft, inkludert sjeldne typer kreft, hos barn og tenåringer som tar TNF‑hemmere. Noen ganger har de vært dødelige.
* I sjeldne tilfeller har det vært observert en spesifikk og alvorlig type lymfom som kalles hepatosplenisk T‑cellelymfom hos pasienter som tar andre TNF‑hemmere. De fleste av disse pasientene var tenåringer eller unge voksne menn. Denne typen kreft har vanligvis vært dødelig. Nesten alle disse pasientene hadde også fått legemidler kjent som azatioprin eller 6‑merkaptopurin. Informer legen din dersom du tar azatioprin eller 6‑merkaptopurin sammen med Simponi.
* Pasienter med alvorlig vedvarende astma, kronisk obstruktiv lungesykdom (KOLS) eller storrøykere kan ha økt risiko for kreft ved Simponibehandling. Dersom du har alvorlig vedvarende astma, KOLS eller er storrøyker, må du snakke med legen din om behandling med TNF‑hemmer er hensiktsmessig for deg.
* Noen pasienter behandlet med golimumab har utviklet visse typer hudkreft. Kontakt legen din dersom hudens utseende eller utvekster på huden endrer seg under eller etter behandling.

Hjertesvikt

Kontakt lege umiddelbart dersom du utvikler nye eller forverrede symptomer på hjertesvikt. Symptomer på hjertesvikt inkluderer kortpustethet eller hevelse i føttene.

* Nyoppstått og forverret hjertesvikt er sett ved bruk av TNF‑hemmere, inkludert Simponi. Noen av disse pasientene døde.
* Dersom du har en mild form for hjertesvikt og du blir behandlet med Simponi, må du følges tett opp av legen din.

Sykdommer i nervesystemet

Fortell lege umiddelbart dersom du noen gang har fått diagnostisert eller utviklet symptomer på en demyeliniserende sykdom som for eksempel multippel sklerose. Symptomer kan være synsforstyrrelser, svakhet i armer eller ben eller nummenhet eller kribling hvor som helst i kroppen. Legen din vil avgjøre om du bør få Simponi eller ikke.

Operasjoner eller tannbehandling

* Snakk med legen din dersom du skal opereres eller få tannbehandling.
* Fortell kirurgen eller tannlegen som behandler deg at du bruker Simponi ved å vise dem pasientkortet ditt.

Autoimmune sykdommer

Snakk med legen din dersom du utvikler symptomer på en sykdom som heter lupus. Symptomer kan være vedvarende utslett, feber, leddsmerter og tretthet.

* I sjeldne tilfeller har pasienter som har fått TNF‑hemmere utviklet lupus.

Blodsykdommer

Hos noen pasienter kan det hende at kroppen ikke klarer å produsere nok av blodcellene som hjelper kroppen din med å bekjempe infeksjoner eller hjelper deg med å stoppe blødninger. Dersom du får feber som ikke forsvinner, blåmerker eller blør lett eller ser veldig blek ut, kontakt lege med en gang. Legen din kan vurdere å avslutte behandlingen.

Dersom du er usikker på om noen av punktene ovenfor gjelder for deg, så snakk med lege eller apotek før du begynner å bruke Simponi.

Vaksinasjoner

Fortell legen din dersom du har tatt, eller har planlagt å ta en vaksine.

* Du bør ikke få enkelte (levende) vaksiner mens du bruker Simponi.
* Enkelte vaksinasjoner kan føre til infeksjoner. Hvis du fikk Simponi mens du var gravid kan det hende at det er en større risiko for at barnet ditt får en slik infeksjon i opp til ca. 6 måneder etter at du fikk den siste dosen under graviditeten. Det er viktig at du forteller legen til barnet ditt og annet helsepersonell om din bruk av Simponi slik at de kan avgjøre når barnet ditt skal få noen vaksine.

Behandling med infeksiøse agenser (smittsomme stoffer til medisinsk bruk)

Snakk med legen din dersom du nylig har fått eller skal få behandling med en infeksiøs agens (f.eks. instillasjon av tuberkulosevaksine i urinblæren ved til behandling av kreft).

Allergiske reaksjoner

Fortell legen din umiddelbart dersom du utvikler en allergisk reaksjon etter behandling med Simponi. Symptomer på en allergisk reaksjon kan inkludere hevelse i ansikt, lepper, munn eller hals som kan gi vanskeligheter med å svelge eller puste, hudutslett, elveblest, hovne hender, føtter eller ankler.

* Noen av disse reaksjonene kan være alvorlige, eller i sjeldne tilfeller livstruende.
* Noen av disse reaksjonene oppsto etter den første dosen med Simponi.

**Barn og ungdom**

Simponi 100 mg er ikke anbefalt til bruk hos barn og ungdom (under 18 år).

**Andre legemidler og Simponi**

* Snakk med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler, inkludert andre legemidler brukt til å behandle revmatoid artritt, psoriasisartritt, ankyloserende spondylitt (Bekhterevs sykdom), ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt eller ulcerøs kolitt.
* Du bør ikke bruke Simponi sammen med legemidler som inneholder virkestoffene anakinra eller abatacept. Disse legemidlene brukes for behandling av revmatiske sykdommer.
* Snakk med lege eller apotek dersom du bruker andre legemidler som påvirker immunsystemet ditt.
* Du bør ikke få visse (levende) vaksiner mens du bruker Simponi.

Dersom du er usikker på om noen av punktene beskrevet ovenfor gjelder for deg, så snakk med lege eller apotek før du begynner å bruke Simponi.

**Graviditet og amming**

Snakk med legen din før du tar Simponi:

* Dersom du er gravid eller planlegger å bli gravid mens du bruker Simponi. Det er begrenset informasjon om effekten av dette legemidlet hos gravide kvinner. Dersom du bruker Simponi må du unngå å bli gravid ved å benytte sikker prevensjon under behandlingen med Simponi, og i minst 6 måneder etter den siste Simponi‑injeksjonen. Simponi skal kun brukes under graviditet dersom det er strengt nødvendig for deg.
* Før du begynner å amme må din siste dose med Simponi være tatt for minst 6 måneder siden. Du må slutte å amme dersom du skal bruke Simponi.
* Dersom du fikk Simponi mens du var gravid. Da kan det være en større risiko for at barnet ditt får en infeksjon. Det er viktig at du forteller legen til barnet ditt og annet helsepersonell om din bruk av Simponi før barnet blir vaksinert (for mer informasjon se avsnitt om vaksinasjoner).

Snakk med lege eller apotek før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

**Kjøring og bruk av maskiner**

Simponi har liten påvirkning på evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner. Svimmelhet kan likevel oppstå etter at du har tatt Simponi. Bruk ikke verktøy eller maskiner dersom dette oppstår.

**Simponi inneholder lateks og sorbitol**

Overfølsomhet overfor naturgummi (lateks)

En del av den ferdigfylte sprøyten, beskyttelseshetten for kanylen, inneholder lateks. Siden lateks kan gi alvorlig allergisk reaksjon, må du snakke med legen din før du bruker Simponi dersom du eller omsorgspersonen din er allergisk mot lateks.

Sorbitolintoleranse

Dette legemidlet inneholder 41 mg sorbitol (E420) i hver ferdigfylte sprøyte.

**3. Hvordan du bruker Simponi**

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen din eller apoteket har fortalt deg. Kontakt lege eller apotek hvis du er usikker.

**Hvor mye Simponi skal gis**

Revmatoid artritt, psoriasisartritt og aksiell spondyloartritt, inkludert ankolyserende spondylitt og ikke-radiografisk aksiell spondyloartritt:

* Den anbefalte dosen er 50 mg én gang i måneden, på den samme datoen hver måned.
* Snakk med legen din før du tar den fjerde dosen. Legen vil avgjøre om du skal fortsette å ta Simponi.
  + Dersom du veier mer enn 100 kg, kan det være at dosen skal økes til 100 mg (innholdet av1 ferdigfylt sprøyte) som tas én gang i måneden, på den samme datoen hver måned.

Ulcerøs kolitt

* Tabellen under viser hvordan du vanligvis vil bruke dette legemidlet.

|  |  |
| --- | --- |
| Innledende behandling | En startdose på 200 mg (innholdet av 2 ferdigfylte sprøyter) fulgt av 100 mg (innholdet av 1 ferdigfylt sprøyte) 2 uker senere. |
| Vedlikeholdsbehandling | * Hos pasienter som veier mindre enn 80 kg, 50 mg (50 mg ferdigfylt penn eller ferdigfylt sprøyte må brukes til å ta denne dosen) 4 uker etter siste behandling, deretter hver 4. uke. Legen din kan velge å forskrive 100 mg (innholdet av 1 ferdigfylt sprøyte), avhengig av hvor godt Simponi virker for deg. * Hos pasienter som veier 80 kg eller mer, 100 mg (innholdet av 1 ferdigfylt sprøyte) 4 uker etter siste behandling, deretter hver 4. uke. |

**Hvordan Simponi skal gis**

* Simponi injiseres under huden (subkutant).
* I begynnelsen kan det være at en lege eller en sykepleier injiserer Simponi for deg. Du og legen din kan derimot bli enige om at du kan injisere Simponi på egen hånd. I så tilfelle vil du få opplæring i hvordan du injiserer Simponi selv.

Snakk med legen din dersom du har noen spørsmål om hvordan du setter en injeksjon. Du finner detaljert ”Bruksanvisning” på slutten av dette pakningsvedlegget.

**Dersom du tar for mye av Simponi**

Dersom du har tatt eller fått for mye Simponi (enten ved å injisere for mye ved et enkelt tilfelle, eller ved å bruke det for ofte), må du snakke med lege eller apotek umiddelbart. Ta alltid med deg dette pakningsvedlegget og ytteremballasjen, selv om den er tom.

**Dersom du har glemt å ta Simponi**

Dersom du glemmer å ta Simponi på den planlagte datoen, injiserer du den glemte dosen så snart du husker det.

Du skal ikke ta dobbel dose som erstatning for en glemt dose.

Når du skal ta neste dose:

* Dersom du er mindre enn 2 uker på etterskudd, injiser den glemte dosen så snart du husker det og fortsett med den opprinnelige tidsplanen din.
* Dersom du er mer enn 2 uker på etterskudd, injiser den glemte dosen så snart du husker det og snakk med lege eller apotek om når du bør ta den neste dosen.

Dersom du er usikker på hva du skal gjøre, må du snakke med lege eller apotek.

**Dersom du avbryter behandling med Simponi**

Snakk med lege eller apotek først dersom du vurderer å avbryte behandlingen med Simponi.

Spør lege, apotek eller sykepleier dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

**4. Mulige bivirkninger**

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det. Noen pasienter kan oppleve alvorlige bivirkninger og kan trenge behandling. Risikoen for visse bivirkninger er større ved 100 mg‑dosen sammenlignet med 50 mg‑dosen. Bivirkninger kan opptre i opptil flere måneder etter den siste injeksjonen.

Snakk med lege umiddelbart dersom du opplever noen av følgende alvorlige bivirkninger av Simponi som inkluderer:

* **allergiske reaksjoner som kan være alvorlige, eller i sjeldne tilfeller livstruende (sjelden).** Symptomer på en allergisk reaksjon kan inkludere hevelse i ansikt, lepper, munn eller svelg som kan medføre vanskeligheter med å svelge eller puste, hudutslett, elveblest, opphovning av hender, føtter eller ankler. Noen av disse reaksjonene oppsto etter den første dosen med Simponi.
* **alvorlige infeksjoner (inkludert TB, bakterielle infeksjoner inkludert alvorlige blodinfeksjoner og lungebetennelse, alvorlige soppinfeksjoner og andre opportunistiske infeksjoner) (vanlige).** Symptomer på en infeksjon kan inkludere feber, tretthet, (vedvarende) hoste, kortpustethet, influensalignende symptomer, vekttap, nattesvette, diaré, sår, tannproblemer og en sviende følelse ved vannlating.
* **reaktivering av hepatitt B‑virus dersom du er bærer av eller har hatt hepatitt B før (sjelden).** Symptomer kan inkludere gulfarging av hud og øyne, mørk brunfarget urin, høyresidig magesmerte, feber, kvalme, oppkast og føle seg veldig trett.
* **sykdom i nervesystemet slik som multippel sklerose (sjelden).** Symptomer på sykdommer i nervesystemet kan inkludere synsforstyrrelser, svakhet i armer eller ben, nummenhet eller prikking i hvilken som helst del av kroppen.
* **kreft i lymfesystemet (lymfom) (sjelden).** Symptomer på lymfom kan inkludere opphovning av lymfeknuter, vekttap eller feber.
* **hjertesvikt (sjelden).** Symptomer på hjertesvikt kan inkludere kortpustethet eller hovne føtter.
* **tegn på immunsykdom kalt:**
* **lupus (sjelden).** Symptomer kan inkludere leddsmerter eller et solømfintlig utslett på kinn eller armer.
* **sarkoidose (sjelden).** Symptomer kan inkludere vedvarende hoste, kortpustethet, brystsmerter, feber, opphovning av lymfeknuter, vekttap, hudutslett og uskarpt syn.
* **oppsvulming av små blodkar (vaskulitt) (sjelden).** Symptomer kan inkludere feber, hodepine, vekttap, nattesvette, utslett, og nerveproblemer slik som nummenhet og prikking.
* **hudkreft (mindre vanlig).** Symptomer på hudkreft kan inkludere forandringer i hudens utseende eller utvekster på huden din.
* **blodsykdom (vanlig).** Symptomer på blodsykdom kan inkludere feber som ikke går over, at man får blåmerker eller blødninger veldig lett eller at man ser blek ut.
* **blodkreft (leukemi) (sjelden).** Symptomer på leukemi kan inkludere feber, tretthetsfølelse, hyppige infeksjoner, at man lett får blåmerker og nattesvette.

Kontakt lege umiddelbart hvis du får noen av ovenstående symptomer.

**Følgende ytterligere bivirkninger er observert ved bruk av Simponi:**

Svært vanlige bivirkninger (kan påvirke flere enn 1 av 10 pasienter):

* Øvre luftveisinfeksjoner, sår hals eller heshet, rennende nese

Vanlige bivirkninger (kan påvirke opptil 1 av 10 pasienter):

* Unormale leververdier (økt antall leverenzymer) funnet i blodprøver tatt av legen din
* Svimmelhetsfølelse
* Hodepine
* Nummenhetsfølelse eller en kriblende følelse
* Overfladisk soppinfeksjon
* Verkebyll
* Bakterieinfeksjon (f.eks. cellulitt)
* Lavt antall røde blodceller
* Lavt antall hvite blodceller
* Positiv blodprøve for lupus
* Allergisk reaksjon
* Dårlig fordøyelse
* Magesmerter
* Kvalme
* Influensa
* Bronkitt
* Bihulebetennelse
* Forkjølelsessår
* Høyt blodtrykk
* Feber
* Astma, kortpustethet, pipende pust
* Mage‑ og tarmsykdom som inkluderer betennelse i magesekkslimhinnen og tykktarm, som kan forårsake feber
* Smerter og sår i munnen
* Reaksjoner på injeksjonsstedet (inkludert rødhet, hard hud, smerter, blåmerker, kløe, kribling og irritasjon)
* Håravfall
* Utslett og kløe
* Søvnvansker
* Depresjon
* Føle seg kraftløs
* Beinbrudd
* Ubehag i brystet

Mindre vanlige bivirkninger (kan påvirke opptil 1 av 100 pasienter):

* Nyreinfeksjon
* Kreft inkludert hudkreft og godartede utvekster eller hevelser, inkludert føflekker
* Hudblemmer
* Alvorlig infeksjon i kroppen (sepsis), noen ganger inkludert lavt blodtrykk (septisk sjokk)
* Psoriasis (inkludert på håndflaten og/eller på fotsålene og/eller i form av hudblemmer)
* Lavt antall blodplater
* Lavt kombinert antall av blodplater, røde og hvite blodceller
* Tyreoideasykdom
* Økte blodsukkerverdier
* Økte kolesterolverdier i blod
* Svekket balanse
* Synsforstyrrelse
* Betennelse i øyet (konjunktivitt)
* Øyeallergi
* Følelse av at hjertet slår uregelmessig
* Innsnevring av blodårene i hjertet
* Blodpropper
* Rødme
* Forstoppelse
* Kronisk betennelsestilstand i lungene
* Sure oppstøt
* Gallestein
* Leversykdom
* Brystsykdom
* Menstruasjonsforstyrrelse

Sjeldne bivirkninger (kan påvirke opptil 1 av 1 000 pasienter):

* Svikt i blodcelleproduksjonen i beinmargen
* Alvorlig nedsatt antall hvite blodceller
* Infeksjon i leddene eller vevet rundt
* Svekket sårtilheling
* Betennelse i blodkarene i indre organer
* Leukemi
* Melanom (en type hudkreft)
* Merkelcellekarsinom (en type hudkreft)
* Likenoide (lavlignende) reaksjoner (kløende rød-lilla hudutslett og/eller trådlignende hvit-grå linjer på slimhinner)
* Skjellete, avskallende hud
* Sykdom i immunsystemet som kan påvirke lungene, huden og lymfeknutene (opptrer vanligvis som sarkoidose)
* Smerter og misfarging av fingre og tær
* Smaksforstyrrelse
* Blæresykdom
* Nyresykdom
* Betennelse i blodkarene i huden som fører til utslett

Bivirkninger med ukjent hyppighet:

* En sjelden blodkreft som for det meste påvirker unge mennesker (hepatosplenisk T‑cellelymfom)
* Kaposis sarkom, en sjelden krefttype relatert til infeksjon med humant herpes virus 8. Kaposis sarkom opptrer som oftest som lilla lesjoner i huden.
* Forverring av en tilstand kalt dermatomyositt (forekommer som hudutslett ledsaget av muskelsvakhet)

**Melding av bivirkninger**

Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via det nasjonale meldesystemet som beskrevet i [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

**5. Hvordan du oppbevarer Simponi**

* Oppbevares utilgjengelig for barn.
* Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten og på esken etter ”EXP”. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.
* Oppbevares i kjøleskap (2°C - 8°C). Skal ikke fryses.
* Oppbevar den ferdigfylte sprøyten i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.
* Dette legemidlet kan også oppbevares utenfor kjøleskap ved temperaturer opptil maksimalt 25 °C i én enkelt periode på opptil 30 dager, men ikke utover den opprinnelige utløpsdatoen som er trykket på esken. Skriv den nye utløpsdatoen på esken inkludert dag/måned/år (ikke mer enn 30 dager etter at legemidlet er tatt ut av kjøleskapet). Ikke sett tilbake dette legemidlet i kjøleskapet dersom det har oppnådd romtemperatur. Kasser dette legemidlet dersom det ikke brukes innen den nye utløpsdatoen eller utløpsdatoen som er trykket på esken, det som inntreffer først.
* Bruk ikke dette legemidlet dersom du oppdager at væsken ikke har en klar til lysegul farge, er grumsete eller inneholder fremmedpartikler.
* Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

**6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon**

**Sammensetning av Simponi**

Virkestoffet er golimumab. Én 1 ml ferdigfylt sprøyte inneholder 100 mg golimumab.

Andre innholdsstoffer er sorbitol (E420), histidin, histidinhydrokloridmonohydrat, polysorbat 80 og vann til injeksjonsvæsker. For ytterligere informasjon om sorbitol (E420), se avsnitt 2.

**Hvordan Simponi ser ut og innholdet i pakningen**

Simponi leveres som injeksjonsvæske, oppløsning i en ferdigfylt sprøyte til engangsbruk. Simponi er tilgjengelig i pakninger med 1 ferdigfylt sprøyte og pakninger som inneholder 3 ferdigfylte sprøyter (3 pakninger med 1). Det kan hende at ikke alle pakningsstørrelser er på markedet.

Oppløsningen er klar til svakt blakket (har et perlemorlignende skinn), er fargeløs til svakt gul og kan inneholde noen få, små gjennomsiktige eller hvite proteinpartikler. Simponi bør ikke brukes dersom oppløsningen er misfarget, uklar eller inneholder synlige fremmedpartikler.

**Innehaver av markedsføringstillatelsen**

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgia

**Tilvirker**

Janssen Biologics B.V.

Einsteinweg 101

2333 CB Leiden

Nederland

Ta kontakt med den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen for ytterligere informasjon om dette legemidlet:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Janssen-Cilag NV  Tel/Tél: +32 14 64 94 11  janssen@jacbe.jnj.com | **Lietuva**  UAB "JOHNSON & JOHNSON"  Tel: +370 5 278 68 88  lt@its.jnj.com |
| **България**  „Джонсън & Джонсън България” ЕООД  Тел.: +359 2 489 94 00  jjsafety@its.jnj.com | **Luxembourg/Luxemburg**  Janssen-Cilag NV  Tél/Tel: +32 14 64 94 11  janssen@jacbe.jnj.com |
| **Česká republika**  Janssen-Cilag s.r.o.  Tel: +420 227 012 227 | **Magyarország**  Janssen-Cilag Kft.  Tel.: +36 1 884 2858  janssenhu@its.jnj.com |
| **Danmark**  Janssen-Cilag A/S  Tlf.: +45 4594 8282  jacdk@its.jnj.com | **Malta**  AM MANGION LTD  Tel: +356 2397 6000 |
| **Deutschland**  Janssen-Cilag GmbH  Tel: 0800 086 9247 / +49 2137 955 6955  jancil@its.jnj.com | **Nederland**  Janssen-Cilag B.V.  Tel: +31 76 711 1111  janssen@jacnl.jnj.com |
| **Eesti**  UAB "JOHNSON & JOHNSON" Eesti filiaal  Tel: +372 617 7410  ee@its.jnj.com | **Norge**  Janssen-Cilag AS  Tlf: +47 24 12 65 00  jacno@its.jnj.com |
| **Ελλάδα**  Janssen-Cilag Φαρμακευτική Μονοπρόσωπη Α.Ε.Β.Ε.  Tηλ: +30 210 80 90 000 | **Österreich**  Janssen-Cilag Pharma GmbH  Tel: +43 1 610 300 |
| **España**  Janssen-Cilag, S.A.  Tel: +34 91 722 81 00  contacto@its.jnj.com | **Polska**  Janssen-Cilag Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 237 60 00 |
| **France**  Janssen-Cilag  Tél: 0 800 25 50 75 / +33 1 55 00 40 03  medisource@its.jnj.com | **Portugal**  Janssen-Cilag Farmacêutica, Lda.  Tel: +351 214 368 600 |
| **Hrvatska**  Johnson & Johnson S.E. d.o.o.  Tel: +385 1 6610 700  jjsafety@JNJCR.JNJ.com | **România**  Johnson & Johnson Rom**â**nia SRL  Tel: +40 21 207 1800 |
| **Ireland**  Janssen Sciences Ireland UC  Tel: 1 800 709 122  medinfo@its.jnj.com | **Slovenija**  Johnson & Johnson d.o.o.  Tel: +386 1 401 18 00  JNJ-SI-safety@its.jnj.com |
| **Ísland**  Janssen-Cilag AB  c/o Vistor ehf.  Sími: +354 535 7000  janssen@vistor.is | **Slovenská republika**  Johnson & Johnson, s.r.o.  Tel: +421 232 408 400 |
| **Italia**  Janssen-Cilag SpA  Tel: 800.688.777 / +39 02 2510 1  janssenita@its.jnj.com | **Suomi/Finland**  Janssen-Cilag Oy  Puh/Tel: +358 207 531 300  jacfi@its.jnj.com |
| **Κύπρος**  Βαρνάβας Χατζηπαναγής Λτδ  Τηλ: +357 22 207 700 | **Sverige**  Janssen-Cilag AB  Tfn: +46 8 626 50 00  jacse@its.jnj.com |
| **Latvija**  UAB "JOHNSON & JOHNSON" filiāle Latvijā  Tel: +371 678 93561  lv@its.jnj.com |  |

**Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert**

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency): <https://www.ema.europa.eu>.

**BRUKSANVISNING**

**Dersom du ønsker å injisere Simponi selv, må du få opplæring av helsepersonell for å kunne forberede og sette injeksjonen. Dersom du ikke har fått opplæring, vennligst kontakt lege, sykepleier eller apotek for å avtale opplæring.**

I disse instruksjonene:

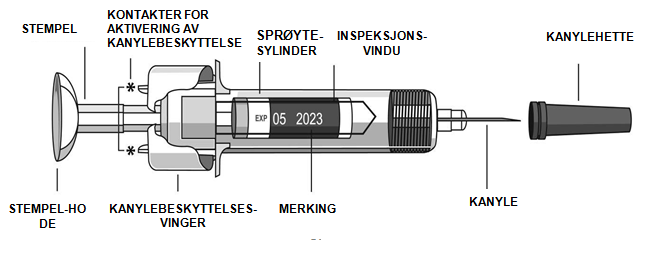
1. Forberedelse før den ferdigfylte sprøyten brukes

2. Valg og forberedelse av injeksjonssted

3. Injeksjon av legemidlet

4. Etter injeksjonen

Figur 1 nedenfor viser hvordan en ferdigfylt sprøyte ser ut.



Figur 1

**1. Forberedelse før den ferdigfylte** **sprøyten brukes**

**Hold den ferdigfylte sprøyten i sylinderen**

* Ikke hold i stempelhodet, stempelet, kanylebeskyttelsesvingene eller i kanylehetten.
* Stempelet skal ikke dras tilbake.
* Den ferdigfylte sprøyten skal ikke omrystes.
* La beskyttelseshetten sitte på den ferdigfylte sprøyten inntil du får beskjed om å ta den av.
* Ikke berør kontaktene for aktivering av kanylebeskyttelsen (merket med stjerne \* i figur 1) så ikke kanylen dekkes av kanylebeskyttelsesmekanismen for tidlig.

**Sjekk antall ferdigfylte sprøyter**

Sjekk de ferdigfylte sprøytene for å være sikker på at

* Antall sprøyter og styrken er riktig
  + Dersom dosen din er 100 mg, vil du få én ferdigfylt sprøyte med 100 mg.
  + Dersom dosen din er 200 mg, vil du få to ferdigfylte sprøyter med 100 mg, og du må sette to injeksjoner. Velg forskjellige steder for disse injeksjonene og sett injeksjonene rett etter hverandre.

**Kontroll av utløpsdato (se figur 2)**

* Sjekk utløpsdatoen som er trykket eller skrevet på esken.
* Sjekk utløpsdatoen (angitt etter “EXP”) i merkingen ved å se gjennom inspeksjonsvinduet som befinner seg på sylinderen av den ferdigfylte sprøyten.
* Dersom du ikke kan se utløpsdatoen gjennom inspeksjonsvinduet, hold den ferdigfylte sprøyten i sylinderen og roter kanylehetten helt til utløpsdatoen er synlig i inspeksjonsvinduet.

Bruk ikke den ferdigfylte sprøyten dersom utløpsdatoen er overskredet. Den utløpsdatoen som er trykket er den siste dagen i den angitte måneden. Snakk med lege eller apotek for å få hjelp.



Figur 2

**Vent i 30 minutter slik at den ferdigfylte** **sprøyten når romtemperatur**

* For at injeksjonen skal bli vellykket, må den ferdigfylte sprøyten tas ut av esken og hvile i romtemperatur i 30 minutter, utilgjengelig for barn.
* Ikke varm opp den ferdigfylte sprøyten på noen annen måte (for eksempel må den ikke varmes i mikrobølgeovn eller i varmt vann).
* Ikke ta av beskyttelseshetten mens du venter på at den ferdigfylte sprøyten oppnår romtemperatur.

**Gjør resten av injeksjonsutstyret klart**

Mens du venter, kan du gjøre i stand resten av materiellet, inkludert en alkoholserviett, en bomullsdott eller litt gasbind og en kanylebøtte.

**Kontroll av oppløsningen i den ferdigfylte sprøyten**

* Hold den ferdigfylte sprøyten i sylinderen med kanylehetten pekende ned.
* Sjekk inspeksjonsvinduet og forsikre deg om at væsken i den ferdigfylte sprøyten er klar til svakt blakket (med et perlemorlignende gjenskinn) og fargeløs til svakt gul. Oppløsningen kan brukes hvis den inneholder noen få, små gjennomsiktige eller hvite proteinpartikler.
* Dersom du ikke kan se oppløsningen gjennom inspeksjonsvinduet, hold den ferdigfylte sprøyten i sylinderen og roter kanylehetten helt til oppløsningen er synlig i inspeksjonsvinduet (se figur 2).

Den ferdigfylte sprøyten skal ikke brukes dersom væsken har feil farge, er uklar eller inneholder større, fremmede partikler. Snakk med lege eller apotek dersom dette er tilfelle.

**2. Valg og forberedelse av injeksjonssted (se figur 3)**

* Vanligvis injiserer du legemidlet midt på forsiden av låret.
* Du kan også bruke magen nedenfor navlen, unntatt i området fra ca. 0 til 5 cm rett under navlen.
* Sett ikke injeksjonen på steder der huden er øm, har blåmerker, er rød, skjellete, hard eller har arr eller strekkmerker.
* Dersom det er nødvendig med flere injeksjoner for å sette en enkelt dose, bør injeksjonene settes på forskjellige steder på kroppen.



Figur 3

**Valg av injeksjonssted for omsorgspersoner (se figur 4)**

* Dersom en omsorgsperson gir deg injeksjonen, kan også området på utsiden av overarmen benyttes.
* Også dette stedet kan brukes uavhengig av kroppsbygning eller ‑størrelse.



Figur 4

**Forberede injeksjonsstedet**

* Vask hendene dine grundig med såpe og varmt vann.
* Tørk over injeksjonsstedet med en alkoholserviett.
* La huden tørke før injisering. Ikke vift eller blås på det rene området.

Ikke berør dette området igjen før injeksjonen er satt.

**3. Injeksjon av legemidlet**

Ikke ta av kanylehetten før du er klar til å sette injeksjonen. Legemidlet bør injiseres innen 5 minutter etter at hetten er fjernet.

Ikke berør stempelet når du fjerner kanylehetten.

**Fjerning av kanylehetten (figur 5)**

* Når du er klar til å injisere, hold i den ferdigfylte sprøytens sylinder med én hånd.
* Ta kanylehetten rett av i sprøytens lengderetning og kast den etter injeksjonen. Ikke berør stempelet når du gjør dette.
* Det kan hende du ser en luftboble i den ferdigfylte sprøyten eller en dråpe hengende på tuppen av kanylen. Dette er normalt og man trenger ikke å gjøre noe med dette.
* Injiser dosen straks etter at kanylehetten på kanylen er fjernet.

Ikke ta på kanylen eller la den berøre noen overflater.

Bruk ikke den ferdigfylte sprøyten dersom du har mistet den etter at hetten er fjernet. Snakk med lege eller apotek dersom dette skjer.



Figur 5

**Posisjoner den ferdigfylte sprøyten mot injeksjonsstedet**

* Hold den ferdigfylte sprøyten med én hånd mellom peke‑ og langefinger, og plasser tommelen på toppen av stempelhodet. Bruk den andre hånden til å klype sammen en hudfold der du nettopp har desinfisert huden. Hold fast.

Stempelet skal ikke dras tilbake ved noe tidspunkt.

**Injiser legemidlet**

* Plasser sprøyten i ca. 45 graders vinkel til hudfolden. Med en rask enkelbevegelse stikkes nålen inn gjennom huden så langt som det går (se figur 6).



Figur 6

* Injiser alt legemiddel ved å trykke inn stempelet til stempelhodet er helt nede mellom kanyle­beskyttelsesvingene (se figur 7).



Figur 7

* Når stempelet er trykket inn så langt det er mulig, behold trykket på stempelet samtidig som du trekker kanylen ut av huden (se figur 8).



Figur 8

* Ta tommelen langsomt vekk fra stempelhodet og la den tomme ferdigfylte sprøyten skli tilbake til kanylen er fullstendig dekket av kanylebeskyttelsen som vist i figur 9.



Figur 9

**4. Etter injeksjonen**

**Bruk en bomullsdott eller litt gasbind**

* Det kan komme en dråpe blod eller væske på injeksjonsstedet. Dette er normalt.
* Du kan presse og holde en bomullsdott eller gasbind på injeksjonsstedet i 10 sekunder.
* Du kan sette et plaster på injeksjonsstedet dersom du synes det er nødvendig.
* Ikke gni huden.

**Kast den ferdigfylte** **sprøyten (se figur 10)**

* Kast den ferdigfylte sprøyten i en kanylebøtte med en gang. Forsikre deg om at bøtten destrueres som instruert av lege eller sykepleier.

Ikke forsøk å sette beskyttelseshetten på kanylen igjen.

Forsøk aldri å gjenbruke en ferdigfylt sprøyte. Dette for din egen og andres helse og sikkerhet.

Snakk med lege eller apotek dersom du har på følelsen av noe gikk galt med injiseringen (også dersom du er usikker).



Figur 10