|  |
| --- |
| Detta dokument är den godkända produktinformationen för Amsparity De ändringar som gjorts sedan det tidigare förfarandet och som rör produktinformationen ((EMEA/H/C/004879/IB/0009/G) har markerats.  Mer information finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats: <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/epar/amsparity> |

**BILAGA I**

# PRODUKTRESUMÉ

1. **LÄKEMEDLETS NAMN**

Amsparity 20 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta

**2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

Varje 0,4 ml förfylld endosspruta innehåller 20 mg adalimumab.

Adalimumab är en rekombinant human monoklonal antikropp producerad i CHO (Chinese hamster ovary-celler).

Hjälpämnen med känd effekt

Amsparity 20 mg injektionsvätska, lösning innehåller 0,08 mg polysorbat 80 per 0,4 ml förfylld endosspruta, vilket motsvarar 0,2 mg/ml polysorbat 80.

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

**3. LÄKEMEDELSFORM**

Injektionsvätska, lösning (injektion).

Klar, färglös till mycket ljusbrun lösning.

**4. KLINISKA UPPGIFTER**

**4.1 Terapeutiska indikationer**

Juvenil idiopatisk artrit

*Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit*

Amsparity i kombination med metotrexat är indicerat för behandling av aktiv polyartikulär juvenil idiopatisk artrit, hos patienter från 2 års ålder som har svarat otillräckligt på en eller flera sjukdomsmodifierande antireumatiska läkemedel (DMARDs). Amsparity kan ges som monoterapi vid intolerans för metotrexat eller då fortsatt behandling med metotrexat är olämplig (för effekt vid monoterapi, se avsnitt 5.1). Adalimumab har inte studerats hos patienter yngre än 2 år.

*Entesitrelaterad artrit*

Amsparity är indicerat för behandling av aktiv entesitrelaterad artrit hos patienter, 6 år och äldre, som har svarat otillräckligt på eller som inte tolererar konventionell terapi (se avsnitt 5.1).

Pediatriska patienter med plackpsoriasis

Amsparity är indicerat för behandling av svår kronisk plackpsoriasis hos barn och ungdomar från 4 års ålder som inte har svarat på eller som är olämpliga för topikal behandling och ljusbehandling.

Pediatriska patienter med Crohns sjukdom

Amsparity är indicerat för behandling av måttlig till svår, aktiv Crohns sjukdom hos pediatriska patienter (från 6 års ålder) som inte har svarat på konventionell terapi inklusive primär nutritionsterapi och en kortikosteroid och/eller en immunomodulerare eller som är intoleranta mot eller har kontraindikationer mot sådan behandling.

Pediatriska patienter med uveit

Amsparity är indicerat för behandling av pediatrisk icke-infektiös kronisk främre uveit hos patienter från 2 års ålder som inte har svarat tillräckligt eller som inte tolererar konventionell behandling eller där konventionell behandling inte är lämpligt.

**4.2 Dosering och administreringssätt**

Behandling med Amsparity bör initieras och övervakas av specialist med erfarenhet av diagnos och behandling av de sjukdomar Amsparity är indicerat för. Oftalmologer rekommenderas att konsultera en lämplig specialist innan behandling med Amsparity påbörjas (se avsnitt 4.4). Patienter som behandlas med Amsparity ska ges ett speciellt patientkort.

Efter noggrann utbildning i injektionsteknik kan patienterna själva injicera Amsparity om deras läkare beslutar att det är lämpligt och om de kan få medicinsk uppföljning vid behov.

Under behandling med Amsparity bör andra behandlingar som ges samtidigt (t.ex. kortikosteroider och/eller immunomodulerande ämnen) optimeras.

Dosering

Pediatrisk population

*Juvenil idiopatisk artrit*

*Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit från 2 års ålder*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit från 2 års ålder baseras på kroppsvikt (tabell 1). Amsparity administreras varannan vecka via subkutan injektion.

**Tabell 1. Amsparity dosering för patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit**

|  |  |
| --- | --- |
| **Kroppsvikt** | **Doseringsregim** |
| 10 kg till < 30 kg | 20 mg varannan vecka |
| ≥ 30 kg | 40 mg varannan vecka |

Tillgänglig data tyder på att kliniskt svar vanligtvis erhålls inom 12 veckors behandling. Fortsatt behandling ska noga övervägas hos patienter som inte svarar inom detta tidsintervall.

Det finns ingen relevant användning av adalimumab för patienter under 2 år för denna indikation.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Entesitrelaterad artrit*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för patienter med entesitrelaterad artrit från 6 års ålder baseras på kroppsvikt (tabell 2). Amsparity administreras varannan vecka via subkutan injektion.

**Tabell 2. Amsparity dosering för patienter med entesitrelaterad artrit**

|  |  |
| --- | --- |
| **Kroppsvikt** | **Doseringsregim** |
| 15 kg till < 30 kg | 20 mg varannan vecka |
| ≥ 30 kg | 40 mg varannan vecka |

Adalimumab har inte studerats hos patienter med entesitrelaterad artrit yngre än 6 år.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Pediatriska patienter med plackpsoriasis*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för patienter med plackpsoriasis 4−17 år baseras på kroppsvikt (tabell 3). Amsparity administreras via subkutan injektion.

**Tabell 3. Amsparity dosering för pediatriska patienter med plackpsoriasis**

|  |  |
| --- | --- |
| **Kroppsvikt** | **Doseringsregim** |
| 15 kg till < 30 kg | Startdos på 20 mg, följt av 20 mg varannan vecka med start en vecka efter startdosen. |
| ≥ 30 kg | Startdos på 40 mg, följt av 40 mg varannan vecka med start en vecka efter startdosen. |

Fortsatt behandling efter 16 veckor ska noggrant övervägas hos en patient som inte svarat inom denna tidsperiod.

Om återinsättning av Amsparity är motiverat ska ovanstående dosering och behandlingslängd följas.

Säkerheten för adalimumab hos pediatriska patienter med plackpsoriasis har studerats i ett genomsnitt av 13 månader.

Det finns ingen relevant användning av adalimumab hos barn som är yngre än 4 år för denna indikation.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Pediatriska patienter med Crohns sjukdom*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för patienter med Crohns sjukdom 6−17 år baseras på kroppsvikt (tabell 4). Amsparity administreras via subkutan injektion.

**Tabell 4. Amsparity dosering för pediatriska patienter med Crohns sjukdom**

| **Kroppsvikt** | **Induktionsdos** | **Underhållsdos med start vecka 4** |
| --- | --- | --- |
| < 40 kg | * 40 mg vecka 0 och 20 mg vecka 2   I de fall som kräver ett snabbare behandlingssvar, kan följande dos användas, med medvetenheten att risken för biverkningar kan vara högre vid användning av den högre induktionsdosen:   * 80 mg vecka 0 och 40 mg vecka 2 | 20 mg varannan vecka |
| ≥ 40 kg | * 80 mg vecka 0 och 40 mg vecka 2   I de fall som kräver ett snabbare behandlingssvar, kan följande dos användas, med medvetenheten att risken för biverkningar kan vara högre vid användning av den högre induktionsdosen:   * 160 mg vecka 0 och 80 mg vecka 2 | 40 mg varannan vecka |

De patienter som uppvisar ett otillräckligt terapisvar kan ha fördel av att höja doseringen till:

* < 40 kg: 20 mg varje vecka
* ≥ 40 kg: 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka

Fortsatt behandling bör tas under noggrant övervägande om patienten inte har svarat på behandlingen efter 12 veckor.

Det finns ingen relevant användning av adalimumab hos barn som är yngre än 6 år för denna indikation.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Pediatriska patienter med uveit*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för pediatriska patienter med uveit från 2 års ålder baseras på kroppsvikt (tabell 5). Amsparity administreras via subkutan injektion.

Det saknas erfarenhet av behandling med adalimumab utan samtidig behandling med metotrexat vid pediatrisk uveit.

**Tabell 5. Amsparity dosering för pediatriska patienter med uveit**

|  |  |
| --- | --- |
| **Kroppsvikt** | **Doseringsregim** |
| < 30 kg | 20 mg varannan vecka i kombination med metotrexat |
| ≥ 30 kg | 40 mg varannan vecka i kombination med metotrexat |

När behandling med Amsparity påbörjas, kan en laddningsdos på 40 mg för patienter < 30 kg eller 80 mg för patienter ≥ 30 kg administreras en vecka före start av underhållsbehandlingen. Inga kliniska data finns tillgängliga för användning av en laddningsdos av Amsparity hos barn < 6 år (se avsnitt 5.2).

Det finns ingen relevant användning av adalimumab hos barn under 2 år för denna indikation.

Det rekommenderas att nyttan och risken med fortsatt långtidsbehandling utvärderas årligen (se avsnitt 5.1).

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

Försämrad njur- och/eller leverfunktion

Adalimumab har inte studerats i dessa patientpopulationer. Ingen dosrekommendation kan göras.

Administreringssätt

Amsparity administreras via subkutan injektion. Kompletta användarinstruktioner finns i bipacksedeln.

Amsparity finns tillgänglig i andra styrkor och förpackningstyper.

**4.3 Kontraindikationer**

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1.

Aktiv tuberkulos eller andra allvarliga infektioner såsom sepsis och andra opportunistiska infektioner (se avsnitt 4.4).

Måttlig till svår hjärtsvikt (NYHA klass III/IV) (se avsnitt 4.4).

**4.4 Varningar och försiktighet**

Spårbarhet

För att förbättra spårbarheten av biologiska läkemedel ska namnet och tillverkningssatsnumret på det administrerade läkemedlet tydligt noteras i patientens journal.

Infektioner

Patienter som tar TNF-antagonister är mer mottagliga för allvarliga infektioner. Försämrad lungfunktion kan öka risken för att utveckla infektioner. Patienter måste därför monitoreras noggrant med avseende på infektioner, inklusive tuberkulos, före, under och efter behandling med Amsparity. Eftersom eliminering av adalimumab kan ta upp till fyra månader, ska monitorering fortsätta under denna period.

Behandling med Amsparity bör inte påbörjas hos patienter med pågående infektioner, inklusive kroniska eller lokaliserade infektioner, tills infektionerna är under kontroll. Hos patienter som har exponerats för tuberkulos och patienter som har rest i områden med hög risk för tuberkulos och endemiska mykoser såsom histoplasmos, koccidioidomykos, eller blastomykos, ska risk och nytta med Amsparitybehandling övervägas före behandlingen påbörjas (se *Andra opportunistiska infektioner*).

Patienter som utvecklar en ny infektion under tiden för behandling med Amsparity ska monitoreras noga och genomgå en fullständig diagnostisk utvärdering. Behandling med Amsparity ska avbrytas om en patient utvecklar en ny allvarlig infektion eller sepsis och lämplig antimikrobiell eller antimykotisk behandling ska påbörjas, tills infektionerna är under kontroll. Läkare ska vara återhållsamma med behandling med Amsparity till patienter som tidigare haft återkommande infektioner, eller som har bakomliggande tillstånd som kan göra patienterna mer infektionskänsliga, inklusive samtidig användning av immunosuppressiva läkemedel.

*Allvarliga infektioner*

Allvarliga infektioner, inklusive sepsis, pga. bakteriell, mykobakteriell, invasiva svamp-, parasit-, virus- eller andra opportunistiska infektioner såsom listerios, legionella och pneumocystis har rapporterats hos patienter som får adalimumab.

Andra allvarliga infektioner som har setts i kliniska prövningar inkluderar pneumoni, pyelonefrit, septisk artrit och septicemi. Sjukhusinläggning eller dödlig utgång associerad med infektioner har rapporterats.

*Tuberkulos*

Tuberkulos, inklusive reaktivering och nyinsjuknande i tuberkulos, har rapporterats hos patienter som tar adalimumab. Rapporterna inkluderade fall av pulmonell och extrapulmonell (d.v.s. disseminerad) tuberkulos.

Före behandlingsstart med Amsparity måste alla patienter utvärderas för både aktiv och inaktiv (”latent”) tuberkulosinfektion. Denna utvärdering ska inkludera en detaljerad klinisk utvärdering av patienthistorik av tuberkulos eller möjliga tidigare exponering för människor med aktiv tuberkulos och tidigare och/eller pågående immunosuppressiv behandling. Lämpliga screeningtest (d.v.s. tuberkulintest och lungröntgen) ska utföras på alla patienter (lokala rekommendationer kan förekomma). Det rekommenderas att utförandet och resultatet av dessa tester noteras på patientkortet. Förskrivare påminns om risken för falska negativa tuberkulintestresultat, speciellt hos patienter med allvarlig sjukdom eller som är immunosupprimerade.

Om aktiv tuberkulos är diagnostiserad så får ej behandling med Amsparity påbörjas (se avsnitt 4.3).

I alla situationer som beskrivs nedan ska risk-nytta balansen av behandling noga övervägas.

Om latent tuberkulos misstänks ska en läkare konsulteras som har erfarenhet av tuberkulosbehandling.

Om latent tuberkulos upptäcks, måste lämplig behandling med anti-tuberkulosprofylax ges innan Amsparitybehandling påbörjas i enlighet med gällande lokala riktlinjer.

Användning av anti-tuberkulosprofylax ska också övervägas före behandlingsstart med Amsparity hos patienter med flera eller signifikanta riskfaktorer för tuberkulos trots negativ tuberkulintest och hos patienter med en tidigare historia av latent eller aktiv tuberkulos hos de patienter där en adekvat behandling ej kan bekräftas.

Trots profylaxbehandling av tuberkulos så har fall av reaktiverad tuberkulos setts hos patienter som behandlas med adalimumab. Några patienter som behandlats framgångsrikt för aktiv tuberkulos har insjuknat i tuberkulos igen under behandling med adalimumab.

Patienter ska uppmanas att söka läkarhjälp vid tecken/symtom som kan tyda på en tuberkulosinfektion (t.ex. ihållande hosta, viktnedgång, lätt feber, allmän svaghet inträffar under eller efter behandling med Amsparity).

*Andra opportunistiska infektioner*

Opportunistiska infektioner, inklusive invasiv svampinfektion har setts hos patienter som får adalimumab. Dessa infektioner har inte konsekvent blivit synliggjorda hos patienter som tar TNF-antagonister och detta har resulterat i förseningar i lämplig behandling, som ibland resulterat i dödlig utgång.

Hos patienter som utvecklar tecken och symtom såsom feber, sjukdomskänsla, viktnedgång, svettning, hosta, dyspné och/eller lunginfiltrat eller andra allvarliga systemiska symtom med eller utan samtidig chock ska en invasiv svampinfektion misstänkas och Amsparitybehandling ska snabbt avslutas. Diagnos och administrering av empirisk svampbehandling hos dessa patienter bör ske i samråd med en läkare med specialistkunskap om patienter med invasiva svampinfektioner.

Hepatit B-reaktivering

Reaktivering av hepatit B har inträffat hos patienter som är kroniska bärare av detta virus (d.v.s. ytantigen positiva) och som har fått TNF-antagonister inklusive adalimumab. Vissa fall har haft dödlig utgång. Patienter ska testas för HBV-infektion innan behandling med Amsparity startas. För patienter som testas positiva för hepatit B-infektion, rekommenderas en konsultation med en läkare med erfarenhet av att behandla hepatit B.

Bärare av HBV som behöver behandling med Amsparity ska noga övervakas för tecken och symtom på aktiv HBV-infektion under hela behandlingen och åtskilliga månader efter att behandling har avslutats. Data saknas avseende behandling av patienter som är bärare av HBV med antiviral behandling tillsammans med TNF-antagonist för att förebygga HBV-reaktivering. Hos patienter som utvecklar HBV-reaktivering, ska behandling med Amsparity avbrytas och effektiv antiviral behandling och lämplig ytterligare behandling påbörjas.

Neurologiska händelser

Adalimumab och andra TNF-antagonister har i sällsynta fall associerats med nytt skov eller exacerbation av kliniska symtom och/eller radiografiska tecken på demyelinerande sjukdom i centrala nervsystemet, inklusive multipel skleros och optisk neurit samt perifer demyeliniserande sjukdom, inklusive Guillain-Barré syndrom. Förskrivare ska vara försiktiga när användning av Amsparity övervägs till patienter med existerande eller nyligen debuterade symtom som överensstämmer med en diagnos på centrala eller perifera demyeliniserande tillstånd; att avbryta behandling med Amsparity ska övervägas om något av dessa tillstånd utvecklas. Det finns ett känt samband mellan intermediär uveit och centrala demyeliniserande tillstånd. En neurologisk utvärdering ska göras hos patienter med icke-infektiös intermediär uveit innan Amsparity-behandling startas och regelbundet under behandlingen för att utvärdera underliggande eller påbörjade centrala demyeliniserande tillstånd.

Allergiska reaktioner

Allvarliga allergiska reaktioner associerade med adalimumab var sällsynta i kliniska studier. Icke-allvarliga allergiska reaktioner relaterade till adalimumab var mindre vanliga i de kliniska studierna. Rapporter om allvarliga allergiska reaktioner, inklusive anafylaxi, har rapporterats efter adalimumab-administrering. Om en anafylaktisk reaktion eller annan allvarlig allergisk reaktion skulle inträffa ska administreringen av Amsparity avbrytas omedelbart och lämpliga behandlingsåtgärder insättas.

Immunosuppression

I en studie på 64 patienter med reumatoid artrit som behandlades med adalimumab, fann man inga tecken på försämrad fördröjd hypersensitivitet, sänkning av immunoglobulinnivåerna eller förändringar i antalet effektor T-, B- och NK-celler, monocyter/makrofager och neutrofiler.

Maligniteter och lymfoproliferativa störningar

Fler fall av maligniteter, inklusive lymfom, har observerats bland patienter som får TNF-antagonister i jämförelse med kontrollpatienter, i den kontrollerade delen av kliniska prövningar med TNF-antagonister. Denna händelse är dock sällsynt. Efter marknadsföring har leukemifall rapporterats hos patienter som behandlats med TNF-antagonist. Det finns en ökad bakgrundsrisk för lymfom och leukemi hos reumatoid artrit patienter med långvarig, högaktiv, inflammatorisk sjukdom, vilket komplicerar riskberäkningen. Med nuvarande kunskap kan man inte utesluta en möjlig risk för utveckling av lymfom, leukemi och andra maligna sjukdomar hos patienter som behandlas med en TNF-antagonist.

Maligniteter, vissa med dödlig utgång, har rapporterats bland barn, ungdomar och unga vuxna (upp till 22 års ålder) som behandlats med TNF-antagonister (behandlingsstart < 18 års ålder), inklusive adalimumab efter marknadsföring. Ungefär hälften av fallen var lymfom. De andra fallen representerade olika maligniteter och inkluderade sällsynta maligniteter vanligtvis associerade med immunosuppression. En risk för utvecklande av maligniteter hos barn och ungdomar behandlade med TNF-antagonist kan inte uteslutas.

Sällsynta fall av hepatospleniskt T-cellslymfom har efter marknadsföring identifierats hos patienter som behandlas med adalimumab. Denna sällsynta form av T-cellslymfom har ett mycket aggressivt förlopp och är vanligtvis dödlig. Vissa av dessa hepatospleniska T-cellslymfom med adalimumab har inträffat hos unga vuxna patienter som samtidigt behandlats med azatioprin eller 6-merkaptopurin för inflammatorisk tarmsjukdom. Den potentiella risken med kombination av azatioprin eller merkaptopurin tillsammans med adalimumab ska noga övervägas. En risk för utvecklande av hepatospleniskt T-cellslymfom hos patienter som behandlas med Amsparity kan inte uteslutas (se avsnitt 4.8).

Inga studier har gjorts som inkluderar patienter med en historik av malignitet eller hos de som fortsätter med adalimumabbehandling efter utveckling av malignitet. Således ska ytterligare försiktighet iakttas då man överväger adalimumabbehandling av dessa patienter (se avsnitt 4.8).

Alla patienter och speciellt de patienter som har behandlats med betydande mängd immunosuppressiv behandling eller psoriasispatienter som behandlats med PUVA ska undersökas för förekomsten av icke-melanom hudcancer före och under behandling med Amsparity. Melanom och Merkel-cellscarcinom har också rapporterats hos patienter som behandlats med TNF-antagonister inklusive adalimumab (se avsnitt 4.8).

I en utvärderande klinisk studie som undersökte användningen av en annan TNF-antagonist, infliximab, hos patienter med måttlig till allvarlig kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL), rapporterades fler maligniteter, mestadels i lungan eller huvudet och halsen, hos de infliximab-behandlade patienterna än hos kontrollpatienterna. Alla patienterna hade en historik av storrökning. Användning av någon TNF-antagonist hos KOL-patienter ska därför ske med försiktighet, liksom användning hos patienter som beroende på storrökning har en ökad risk för malignitet.

Med tillgängliga data är det inte känt om behandling med adalimumab påverkar risken för att utveckla dysplasi eller koloncancer. Alla patienter med ulcerös kolit vilka löper ökad risk för dysplasi eller koloncarcinom (t.ex. patienter med långvarig ulcerös kolit eller primär skleroserande kolangit) eller som har dysplasi eller koloncarcinom i anamnesen bör undersökas regelbundet med avseende på dysplasi innan behandling och under hela sjukdomsförloppet. Denna undersökning bör omfatta koloskopi och biopsier enligt lokala rekommendationer.

Hematologiska reaktioner

Sällsynta fall av pancytopeni som inkluderar aplastisk anemi har rapporterats för TNF-antagonister. Hematologiska biverkningar, kliniskt signifikant cytopeni (t.ex. trombocytopeni, leukopeni) inkluderad, har rapporterats för adalimumab. Samtliga patienter ska uppmanas att omedelbart söka läkarvård om de utvecklar tecken och symtom som indikerar bloddyskrasi (t.ex. långvarig feber, blåmärke, blödning, blekhet) under pågående behandling med Amsparity. Behandlingsuppehåll med Amsparity ska övervägas hos patienter med konstaterad signifikant hematologisk avvikelse.

Vaccinationer

Liknande antikroppssvar på standard 23-valent pneumokockvaccination och trivalent influensavirus-vaccination sågs i en studie hos 226 vuxna med reumatoid artrit som behandlades med adalimumab eller placebo. Ingen data finns tillgänglig på den sekundära spridningen av infektion av levande vaccin hos patienter som behandlas med adalimumab.

Det rekommenderas att pediatriska patienter, om möjligt, vaccineras enligt gällande riktlinjer för allmän vaccination före behandling med adalimumab påbörjas.

Patienter på adalimumab kan få vaccinationer samtidigt, förutom med levande vacciner. För spädbarn som exponerats för adalimumab under graviditeten rekommenderas ej administrering av levande vaccin (t.ex. BCG-vaccin) förrän 5 månader efter moderns sista adalimumabinjektion under graviditeten.

Kronisk hjärtsvikt

I en klinisk prövning med en annan TNF-antagonist har försämrad kronisk hjärtsvikt och ökad mortalitet beroende på kronisk hjärtsvikt observerats. Även fall med försämring av kronisk hjärtsvikt har rapporterats hos patienter som använder adalimumab. Amsparity ska användas med försiktighet hos patienter med mild hjärtsvikt (NYHA klass I/II). Amsparity är kontraindicerat vid måttlig eller svår hjärtsvikt (se avsnitt 4.3). Behandling med Amsparity ska avbrytas hos patienter som utvecklar nya eller förvärrar symtomen på kronisk hjärtsvikt.

Autoimmuna processer

Behandling med Amsparity kan resultera i bildning av autoimmuna antikroppar. Långtidseffekten av adalimumabbehandling för utveckling av autoimmuna sjukdomar är okänd. Om en patient utvecklar symtom som påminner om lupusliknande syndrom efter behandling med Amsparity och är positiv för antikroppar mot dubbelsträngat DNA, ska ytterligare behandling med Amsparity inte ges (se avsnitt 4.8).

Samtidig administrering av andra biologiska DMARDs eller TNF-antagonister

I kliniska studier sågs vid samtidig användning av anakinra och en annan TNF-antagonist, etanercept, allvarliga infektioner utan att man såg ökad klinisk fördel jämfört med etanercept ensamt. Beroende på biverkningsbilden som sågs vid kombinationen av etanercept- och anakinra-terapi, skulle kombination med anakinra och andra TNF-antagonister också kunna ge liknande toxiciteter. Därför är kombinationen av adalimumab och anakinra inte att rekommendera (se avsnitt 4.5).

Samtidig administrering av adalimumab med andra biologiska DMARDs (t.ex. anakinra och abatacept) eller andra TNF-antagonister rekommenderas inte baserat på den möjliga ökade risken för infektioner, inklusive allvarliga infektioner och andra potentiella farmakologiska interaktioner (se avsnitt 4.5).

Kirurgi

Det finns begränsad erfarenhet gällande säkerhet vid kirurgiska ingrepp på patienter behandlade med adalimumab. Adalimumabs långa halveringstid ska tas i beaktande om ett kirurgiskt ingrepp planeras. En patient som fordrar kirurgi under pågående Amsparity-behandling bör övervakas noggrant för infektioner och lämpliga åtgärder ska vidtas. Det finns begränsad erfarenhet gällande säkerhet bland patienter som genomgår proteskirurgi under pågående adalimumab-behandling.

Tunntarmsobstruktioner

Uteblivet svar på behandling för Crohns sjukdom kan indikera en fixerad fibrotisk striktur som kan behöva opereras. Tillgänglig data tyder på att adalimumab inte förvärrar eller orsakar strikturer.

Äldre

Frekvensen av allvarliga infektioner var högre hos de adalimumab-behandlade patienterna över 65 år (3,7 %) än hos de under 65 år (1,5 %). Vissa av dessa hade dödlig utgång. Särskild uppmärksamhet krävs avseende risken för infektion vid behandling av äldre.

Pediatrisk population

Se Vaccinationer ovan.

Hjälpämnen med känd effekt

*Polysorbat*

Detta läkemedel innehåller polysorbat 80. Amsparity 20 mg injektionsvätska, lösning innehåller 0,08 mg polysorbat 80 per 0,4 ml förfylld endosspruta, vilket motsvarar 0,2 mg/ml polysorbat 80. Polysorbat 80 kan orsaka överkänslighetsreaktioner.

*Natrium*

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per 0,4 ml dos, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

**4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Adalimumab har studerats hos reumatoid artrit, polyartikulär juvenil idiopatisk artrit och psoriasisartrit patienter som tar adalimumab som monoterapi och de som samtidigt tar metotrexat. Bildningen av antikroppar var lägre när adalimumab gavs tillsammans med metotrexat i jämförelse med användning i monoterapi. Administrering av adalimumab utan metotrexat resulterade i ökad bildning av antikroppar, ökad clearance och minskad effekt av adalimumab (se avsnitt 5.1).

Kombinationen av Amsparity och anakinra rekommenderas inte (se avsnitt 4.4 ”Samtidig administrering av biologiska DMARDs eller TNF-antagonister”).

Kombinationen av Amsparity och abatacept rekommenderas inte (se avsnitt 4.4 ”Samtidig administrering av biologiska DMARDs eller TNF-antagonister”).

**4.6 Fertilitet, graviditet och amning**

Kvinnor i fertil ålder

Kvinnor i fertil ålder ska överväga att använda adekvat preventivmetod för att undvika graviditet och fortsätta använda detta i minst fem månader efter den sista behandlingen med Amsparity.

Graviditet

Prospektivt insamlad data från ett stort antal (cirka 2 100) graviditeter med exponering för adalimumab som resulterat i levande födsel med känt utfall, inklusive mer än 1 500 fall med exponering under första trimestern, tyder inte på en ökning i antalet nyfödda barn med missbildning.

I ett prospektivt kohortregister registrerades 257 kvinnor med reumatoid artrit (RA) eller Crohns sjukdom (CD) som behandlats med adalimumab under första trimestern som minst och 120 kvinnor med RA eller CD som inte behandlats med adalimumab. Det primära effektmåttet var födelseprevalensen av grav fosterskada. Andelen graviditeter som slutade med minst en levande födsel med grav fosterskada var 6/69 (8,7 %) hos adalimumab-behandlade kvinnor med RA och 5/74 (6,8 %) hos obehandlade kvinnor med RA (ojusterad oddsratio (OR) 1,31, 95 % KI 0,38–4,52) och 16/152 (10,5 %) hos adalimumab-behandlade kvinnor med CD och 3/32 (9,4 %) hos obehandlade kvinnor med CD (ojusterad OR 1,14, 95 % KI 0,31–4,16). Justerad OR (justerad för skillnader vid baslinjen) var 1,10 (95 % KI 0,45–2,74) för RA och CD tillsammans. Det fanns inga tydliga skillnader mellan adalimumab-behandlade och obehandlade kvinnor i de sekundära effektmåtten - spontana aborter, mindre fosterskador, prematur födsel, födelsestorlek och allvarliga eller opportunistiska infektioner och inga dödfödslar eller maligniteter rapporterades. Tolkningen av data kan påverkas av metodologiska begränsningar av studien, inklusive liten gruppstorlek och icke-randomiserad design.

I en utvecklingstoxicitetsstudie utförd på apor fanns det ingen indikation på maternal toxicitet, embryotoxicitet eller teratogenicitet. Prekliniska data på effekter på postnatal toxicitet av adalimumab finns inte (se avsnitt 5.3).

Beroende på sin hämning av TNFα, kan adalimumab som administreras under graviditet påverka normalt immunsvar hos den nyfödda. Adalimumab ska endast användas under graviditet om det finns ett uttalat behov.

Adalimumab kan överföras via placenta till serum hos nyfödda barn som är födda av kvinnor som behandlats med adalimumab under graviditet. Som en följd kan dessa nyfödda barn ha en ökad risk för infektion. Administrering av levande vaccin (t.ex. BCG-vaccin) till nyfödda som har exponerats för adalimumab i livmodern rekommenderas inte i 5 månader efter moderns sista adalimumab-injektion under sin graviditet.

Amning

Begränsad information från den publicerade litteraturen visar att adalimumab utsöndras i bröstmjölk i mycket låga koncentrationer. Koncentrationerna av adalimumab i bröstmjölk var 0,1 % till 1 % av moderns serumnivå. Oralt intag av immunoglobulin G-proteiner genomgår intestinal proteolys och har låg biotillgänglighet. Inga effekter förväntas på det ammande nyfödda barnet. Följaktligen kan Amsparity användas under amning.

Fertilitet

Preklinisk data på fertilitetseffekter av adalimumab finns ej tillgängliga.

**4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner**

Adalimumab kan ha en mindre effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Svindel och försämrad syn kan inträffa vid administrering av Amsparity (se avsnitt 4.8).

**4.8 Biverkningar**

Summering av säkerhetsprofilen

Adalimumab studerades hos 9 506 patienter i pivotala kontrollerade och öppna studier i upp till 60 månader eller längre. Dessa studier innefattade såväl reumatoid artrit-patienter med kort- och långvarig sjukdomshistoria, juvenil idiopatisk artrit-patienter (polyartikulär juvenil idiopatisk artrit och entesitrelaterad artrit) som patienter med axial spondylartrit (ankyloserande spondylit och axial spondylartrit utan radiografiska tecken på AS), psoriasisartrit, Crohns sjukdom, ulcerös kolit, psoriasis, hidradenitis suppurativa och uveit. Pivotala kontrollerade studier innefattade 6 089 patienter som behandlats med adalimumab och 3 801 patienter som erhållit placebo eller aktiv jämförande substans under den kontrollerade studieperioden.

Proportionen av patienter som på grund av biverkningar avbröt behandling under den dubbelblinda, kontrollerade delen av pivotala studier var 5,9 % för patienter som fick adalimumab och 5,4 % för kontrollbehandlade patienter.

De mest rapporterade biverkningarna är infektioner (såsom nasofaryngit, övre luftvägsinfektioner och sinuit), reaktioner på injektionsstället (erytem, klåda, blödning, smärta eller svullnad), huvudvärk och muskuloskeletal smärta.

Allvarliga biverkningar har rapporterats för adalimumab. TNF-antagonister såsom adalimumab påverkar immunsystemet och dess användning kan påverka kroppens försvar mot infektion och cancer. Dödliga och livshotande infektioner (inklusive sepsis, opportunistiska infektioner och TBC), HBV-reaktivering och olika maligniteter (inklusive leukemi, lymfom och HSTCL) har också rapporterats vid användning av adalimumab.

Allvarliga hematologiska, neurologiska och autoimmuna reaktioner har också rapporterats. Dessa inkluderar sällsynta rapporter av pancytopeni, aplastisk anemi, centrala och perifera demyelinerande händelser och rapporter av lupus, lupus-relaterade tillstånd och Stevens-Johnson syndrom.

Pediatrisk population

Generellt sett var biverkningarna som sågs hos pediatriska patienter liknande de som sågs hos vuxna patienter både i frekvens och sort.

Lista över biverkningar i tabellform

Följande lista med biverkningar är baserad på erfarenhet från kliniska prövningar och erfarenheter efter marknadsföring och visas i tabell 6 nedan, uppdelade i organklasser och frekvens: mycket vanliga (≥ 1/10); vanliga (≥ 1/100 till ≤ 1/10); mindre vanliga (≥ 1/1 000 till < 1/100), sällsynta (≥ 1/10 000 till < 1/1 000) och ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgänglig data). Inom varje frekvensgruppering redovisas biverkningar i fallande allvarlighetsgrad. Den högsta frekvensen som setts inom de olika indikationerna har inkluderats. En asterisk (\*) syns i kolumnen för organklass om ytterligare information finns att hitta någon annanstans i avsnitt 4.3, 4.4 och 4.8.

**Tabell 6. Biverkningar**

| **Organklass** | **Frekvens** | **Biverkningar** |
| --- | --- | --- |
| Infektioner och infestationer\* | Mycket vanliga | Luftvägsinfektioner (inklusive nedre och övre luftvägsinfektion, pneumoni, sinusit, faryngit, nasofaryngit och herpesviruspneumoni) |
| Vanliga | Systemiska infektioner (inklusive sepsis, candida och influensa),  intestinala infektioner (inklusive viral gastroenterit),  hud och mjukdelsinfektion (inklusive paronyki, cellulit, impetigo, nekrotiserande fasciit och herpes zoster),  öroninfektioner,  orala infektioner (inklusive herpes simplex, oral herpes och tandinfektioner),  infektioner i reproduktionsorganen (inklusive vulvovaginal mykotisk infektion),  urinvägsinfektioner (inklusive pyelonefrit),  svampinfektioner,  ledinfektioner |
| Mindre vanliga | Neurologiska infektioner (inklusive viral meningit),  opportunistiska infektioner och tuberkulos (inklusive koccidioidomykos, histoplasmos och mycobacterium avium komplex infektion),  bakterieinfektioner,  ögoninfektioner,  divertikulit1 |
| Neoplasier; benigna, maligna och ospecificerade (samt cystor och polyper)\* | Vanliga | Hudcancer exklusive melanom (inklusive basalcellcarcinom och skivepitelcancer),  benign neoplasm |
| Mindre vanliga | Lymfom\*\*,  solid organneoplasm (inklusive bröstcancer, lungneoplasm och tyroideaneoplasm),  melanom\*\* |
| Sällsynt | Leukemi1 |
| Ingen känd frekvens | Hepatospleniskt T-cellslymfom1,  Merkel-cellscarcinom (neuroendokrint carcinom i huden)1,  Kaposis sarkom |
| Blodet och lymfsystemet\* | Mycket vanliga | Leukopeni (inklusive neutropeni och agranulocytos),  anemi |
| Vanliga | Leukocytos,  trombocytopeni |
| Mindre vanliga | Idiopatisk trombocytopen purpura |
| Sällsynta | Pancytopeni |
| Immunsystemet\* | Vanliga | Hypersensitivitet,  allergier (inklusive säsongsallergi) |
| Mindre vanliga | Sarkoidos1,  vaskulit |
| Sällsynta | Anafylaxi1 |
| Metabolism och nutrition | Mycket vanliga | Förhöjda lipider |
| Vanliga | Hypokalemi,  förhöjda urinsyror,  avvikande natrium i blod,  hypokalcemi,  hyperglykemi,  hypofosfatemi,  dehydrering |
| Psykiska störningar | Vanliga | Humörsvängningar (inklusive depression),  ångest,  sömnlöshet |
| Centrala och perifera nervsystemet\* | Mycket vanliga | Huvudvärk |
| Vanliga | Parestesi (inklusive hypoastesi),  migrän,  nervrotskompression |
| Mindre vanliga | Cerebrovaskulär olycka1,  tremor,  neuropati |
| Sällsynta | Multipel skleros,  demyelinerande sjukdomar (t.ex. optisk neurit,  Guillain-Barré syndrom)1 |
| Ögon | Vanliga | Synnedsättning,  konjunktivit,  blefarit,  ögonsvullnad |
| Mindre vanliga | Diplopi |
| Öron och balansorgan | Vanliga | Yrsel |
| Mindre vanliga | Dövhet,  tinnitus |
| Hjärtat\* | Vanliga | Takykardi |
| Mindre vanliga | Hjärtinfarkt1,  arytmi,  kronisk hjärtsvikt |
| Sällsynta | Hjärtstillestånd |
| Blodkärl | Vanliga | Hypertension,  rodnad,  hematom |
| Mindre vanliga | Aortaaneurysm,  vaskulär artärocklusion,  tromboflebit |
| Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum\* | Vanliga | Astma,  dyspné,  hosta |
| Mindre vanliga | Pulmonell embolism1,  interstitiell lungsjukdom,  kronisk obstruktiv lungsjukdom,  pneumonit,  pleural effusion1 |
| Sällsynta | Pulmonell fibros1 |
| Magtarmkanalen | Mycket vanliga | Buksmärta,  illamående och kräkning |
| Vanliga | Gastrointestinal blödning,  dyspepsi,  gastroesofageal reflux sjukdom,  sicca syndrom |
| Mindre vanliga | Pankreatit,  dysfagi,  ansiktsödem |
| Sällsynta | Intestinal perforation1 |
| Lever och gallvägar\* | Mycket vanliga | Förhöjda leverenzymer |
| Mindre vanliga | Kolecystit och kolelitias,  leversteatos,  förhöjt bilirubin |
| Sällsynta | Hepatit,  reaktivering av hepatit B1,  autoimmun hepatit1 |
| Ingen känd frekvens | Leversvikt1 |
| Hud och subkutan vävnad | Mycket vanliga | Hudutslag (inklusive exfoliativa hudutslag) |
| Vanliga | Nytt utbrott av eller förvärrande av psoriasis (inklusive palmoplantar pustulös psoriasis)1,  urtikaria,  blåmärken (inklusive purpura),  dermatit (inklusive eksem),  sköra naglar,  hyperhidros,  alopeci1,  pruritus |
| Mindre vanliga | Nattsvettningar,  ärr |
| Sällsynta | Erytema multiforme1,  Stevens-Johnson syndrom1,  angioödem1,  kutan vaskulit1,  lichenoida hudreaktioner1 |
| Ingen känd frekvens | Förvärrande av dermatomyositsymtom1 |
| Muskuloskeletala systemet och bindväv | Mycket vanliga | Muskuloskeletal smärta |
| Vanliga | Muskelspasmer (inklusive förhöjt blodkreatininfosfokinas) |
| Mindre vanliga | Rabdomyolys,  systemisk lupus erytematos |
| Sällsynta | Lupus-liknande syndrom1 |
| Njurar och urinvägar | Vanliga | Försämrad njurfunktion,  hematuri |
| Mindre vanliga | Nokturi |
| Reproduktionsorgan och bröstkörtel | Mindre vanliga | Erektil dysfunktion |
| Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället\* | Mycket vanliga | Reaktion vid injektionsstället (inklusive erytem vid injektionsstället) |
| Vanliga | Bröstsmärta,  ödem,  feber1 |
| Mindre vanliga | Inflammation |
| Undersökningar\* | Vanliga | Koagulations- och blödningsstörningar (inklusive förlängd aktiverad partiell tromboplastintid),  positivt autoantikroppstest (inklusive dubbelsträngad DNA), förhöjt blodlaktatdehydrogenas |
| Ingen känd frekvens | Viktökning2 |
| Skador, förgiftningar och behandlingskomplikationer | Vanliga | Försämrad läkning |
| \* Ytterligare information kan hittas i avsnitt 4.3, 4.4 och 4.8  \*\* Inklusive öppna förlängningsstudier  1 Inklusive spontanrapporterad data | | |

2 Medelförändringen av kroppsvikten från baslinjen för adalimumab varierade mellan 0,3 kg och 1,0 kg för alla indikationer för vuxna jämfört med (minus) -0,4 kg till 0,4 kg för placebo under en behandlingsperiod på 4–6 månader. Viktökning på 5–6 kg har även observerats i långvariga förlängningsstudier med en medelexponeringstid på ca 1–2 år utan kontrollgrupp, i synnerhet hos patienter med Crohns sjukdom och ulcerös kolit. Mekanismen bakom denna effekt är oklar men kan vara associerad med adalimumabs antiinflammatoriska effekt.

Uveit

Säkerhetsprofilen för patienter med uveit som behandlats med adalimumab varannan vecka var i enlighet med den redan kända säkerhetsprofilen för adalimumab.

Förklaring av utvalda biverkningar

*Reaktioner på injektionsstället*

I de pivotala kontrollerade studierna hos vuxna och barn utvecklade 12,9 % av patienterna som behandlades med adalimumab reaktioner på injektionsstället (erytem och/eller klåda, blödning, smärta eller svullnad), jämfört med 7,2 % av patienterna som fick placebo eller aktiv jämförande substans. Reaktioner på injektionsstället ledde generellt sett inte till att behandlingen med läkemedlet avbröts.

*Infektioner*

I de pivotala kontrollerade studierna hos vuxna och barn uppgick infektionsnivån till 1,51 per patientår hos adalimumab-behandlade patienter och 1,46 per patientår hos patienter behandlade med placebo- eller aktiv kontroll. Infektionerna bestod huvudsakligen i nasofaryngit, övre luftvägsinfektion och bihåleinflammation. Flertalet patienter fortsatte med adalimumab efter utläkt infektion.

Incidensen av allvarliga infektioner uppgick till 0,04 per patientår hos adalimumab-behandlade patienter och 0,03 per patientår hos patienter behandlade med placebo eller aktiv kontroll.

I kontrollerade och öppna studier hos vuxna och barn med adalimumab har allvarliga infektioner (inklusive dödliga infektioner, dock sällan förekommande) rapporterats. Dessa rapporter innefattar fall av tuberkulos (inklusive miliär och extrapulmonella lokalisationer) och invasiva opportunistiska infektioner (t.ex. disseminerad och extrapulmonell histoplasmos, blastomykos, koccidioidomykos, pneumocystit, candidiasis, aspergillos och listerios-infektion). De flesta fallen av tuberkulos inträffade inom de första åtta månaderna efter behandlingsstart och kan tänkas återspegla återfall av latent sjukdom.

*Maligniteter och lymfoproliferativa störningar*

Inga maligniteter observerades hos 249 pediatriska patienter med en exponeringstid av 655,6 patientår i adalimumab-studier hos patienter med juvenil idiopatisk artrit (polyartikulär juvenil idiopatisk artrit och entesitrelaterad artrit). Dessutom observerades inga maligniteter hos 192 pediatriska patienter med en exponering av 498,1 patientår under adalimumab-studier på pediatriska patienter med Crohns sjukdom. Inga maligniteter observerades hos 77 pediatriska patienter med en exponeringstid av 80,0 patientår i adalimumab-studier hos pediatriska patienter med kronisk plackpsoriasis. Inga maligniteter observerades hos 60 pediatriska patienter med en exponeringstid av 58,4 patientår i en adalimumab-studie på pediatriska patienter med uveit.

Under de kontrollerade delarna av de pivotala adalimumab-studierna hos vuxna som var minst 12 veckor långa hos patienter med måttlig till allvarligt aktiv reumatoid artrit, ankyloserande spondylit, axial spondylartrit utan radiografiska tecken på AS, psoriasisartrit, psoriasis, hidradenitis suppurativa, Crohns sjukdom, ulcerös kolit och uveit sågs andra maligniteter än lymfom och icke-melanom hudcancer till en frekvens (95 % konfidensintervall) av 6,8 (4,4; 10,5) per 1 000 patientår hos 5291 adalimumab-behandlade patienter, jämfört med frekvensen 6,3 (3,4; 11,8) per 1 000 patientår hos 3444 kontrollpatienter (medianlängd för behandling var 4,0 månader för adalimumab och 3,8 månader för kontrollbehandlade patienter). Frekvensen (95 % konfidensintervall) av icke-melanom hudcancer var 8,8 (6,0; 13,0) per 1 000 patientår hos adalimumab-behandlade patienter och 3,2 (1,3; 7,6) per 1 000 patientår hos kontrollpatienterna. Av dessa hudcancertyper förekom skivepitelcarcinom med frekvensen (95 % konfidensintervall) 2,7 (1,4; 5,4) per 1 000 patientår hos adalimumab-behandlade patienter och 0,6 (0,1; 4,5) per 1 000 patientår hos kontrollpatienter. Frekvensen (95 % konfidensintervall) av lymfom var 0,7 (0,2; 2,7) per 1 000 patientår hos adalimumab-behandlade patienter och 0,6 (0,1; 4,5) per 1 000 patientår hos kontrollpatienter.

Vid kombination av den kontrollerade delen av dessa studier och pågående och avslutade öppna förlängningsstudier, med en medianlängd av ungefär 3,3 år och som inkluderar 6 427 patienter och mer än 26 439 patientår av behandling, så var malignitetsfrekvensen, andra än lymfom och icke-melanom hudcancer, ungefär 8,5 per 1 000 patientår. Den observerade frekvensen av icke-melanom hudcancer är ungefär 9,6 per 1 000 patientår, och den observerade frekvensen av lymfom är ungefär 1,3 per 1 000 patientår.

Efter marknadsföring, från januari 2003 till december 2010 och i huvudsak hos patienter med reumatoid artrit, är frekvensen av spontant rapporterade maligniteter ungefär 2,7 per 1 000 patientbehandlingsår. Den spontant rapporterade frekvensen av icke-melanom hudcancer och lymfom är ungefär 0,2 respektive 0,3 per 1 000 patientbehandlingsår (se avsnitt 4.4).

Sällsynta fall av hepatospleniskt T-cellslymfom har efter marknadsföring rapporterats hos patienter som behandlas med adalimumab (se avsnitt 4.4).

*Autoantikroppar*

Vid flera tillfällen undersöktes patienternas serum i reumatoid artrit-studierna I–V för att se om autoantikroppar kunde påvisas. Av de patienter hos vilka man i de studierna inte kunde påvisa autoantikroppar initialt, utvecklade 11,9 % av patienterna som behandlades med adalimumab, och 8,1 % av patienterna som fick placebo och aktiv kontroll, positiva titrar av autoantikroppar efter 24 veckor. Två av de 3 441 patienter som behandlades med adalimumab i alla reumatoid artrit och psoriasisartrit studierna utvecklade kliniska tecken på nydebuterat lupusliknande syndrom. Patienterna förbättrades efter att behandlingen avbrutits. Inga patienter utvecklade lupusnefrit eller fick symtom från CNS.

*Lever och gallvägar*

I kontrollerade fas 3-prövningar med adalimumab hos patienter med reumatoid artrit och psoriasisartrit med en kontrollperiod mellan 4 till 104 veckor så uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 3,7 % av adalimumab-behandlade patienter och hos 1,6 % av kontroll-behandlade patienterna.

I kontrollerade fas 3-prövningar med adalimumab hos patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit som var 4 till 17 år och entesitrelaterad artrit som var 6 till 17 år, uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 6,1 % av adalimumab-behandlade patienter och 1,3 % av kontroll-behandlade patienterna. De flesta ALAT-ökningar uppstod vid samtidig användning av metotrexat. Ingen ALAT-ökning ≥ 3 x ULN uppstod i fas 3-prövningar med adalimumab hos patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit som var 2 till < 4 år.

I kontrollerade fas 3-prövningar med adalimumab hos patienter med Crohns sjukdom och ulcerös kolit med en varierande kontrollperiod på mellan 4 och 52 veckor, så uppstod ALAT ökningar ≥ 3 x ULN hos 0,9 % av adalimumab-behandlade patienter och hos 0,9 % av kontroll-behandlade patienter.

I fas 3-prövningen av adalimumab hos pediatriska patienter med Crohns sjukdom, som utvärderade effekt och säkerhet hos två kroppsviktsjusterade underhållsdoseringar efter en kroppsviktsjusterad induktionsbehandling upp till 52 veckors behandling, så uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 2,6 % (5/192) av patienterna, där 4 patienter hade samtidig immunosupprimerande behandling vid baslinjen.

I kontrollerade fas 3-prövningar med adalimumab hos patienter med plackpsoriasis med en kontrollperiod på mellan 12 och 24 veckor, så uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 1,8 % av adalimumab-behandlade patienter och hos 1,8 % av kontroll-behandlade patienter.

Ingen ALAT-ökning ≥ 3 x ULN uppstod i fas 3-prövningar med adalimumab hos pediatriska patienter med plackpsoriasis.

I kontrollerade prövningar med adalimumab (startdoser på 80 mg vid vecka 0 följt av 40 mg varannan vecka med början vecka 1), hos vuxna patienter med uveit i upp till 80 veckor med en medianexponering på 166,5 dagar och 105,0 dagar hos adalimumab-behandlade patienter respektive kontroll-behandlade patienter, uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 2,4 % av adalimumab-behandlade patienter och hos 2,4 % av kontroll-behandlade patienter.

Över alla indikationer i kliniska prövningar var patienter med förhöjt ALAT asymtomatiska och i de flesta fall var ökningarna övergående och upphörde med fortsatt behandling. Det finns dock rapporter efter marknadsföring om leversvikt liksom mindre allvarliga leverrubbningar som kan föregå leversvikt, såsom hepatit inklusive autoimmun hepatit, hos patienter som får adalimumab.

Samtidig behandling med azatioprin/6-merkaptopurin

Högre incidenser av maligna och allvarliga infektionsrelaterade biverkningar sågs i studier med Crohns sjukdom hos vuxna då adalimumab kombinerades med azatioprin/6-merkaptopurin jämfört med adalimumab ensamt.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning via det nationella rapporteringssystemet listat i [bilaga V](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/qrd-appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.docx).

**4.9 Överdosering**

Ingen dosbegränsande toxicitet observerades under kliniska prövningar. Den högsta dosen som evaluerades har varit multipla intravenösa doser på 10 mg/kg, vilket är ungefär 15 gånger den rekommenderade dosen.

**5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

**5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Farmakoterapeutisk grupp: Immunsuppressiva medel, TNF-α-hämmare. ATC kod: L04AB04

Amsparity tillhör gruppen ”biosimilars”. Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <https://www.ema.europa.eu>.

Verkningsmekanism

Adalimumab binder specifikt till TNF och neutraliserar TNF:s biologiska funktion genom att blockera dess interaktion med TNF-receptorerna p55 och p75 på cellmembranen.

Adalimumab modulerar också det biologiska svar som induceras eller regleras genom TNF, inklusive förändringarna i nivåerna av adhesionsmolekyler ansvariga för leukocytmigration (ELAM-1, VCAM-1 och ICAM-1 med en IC50 på 0,1–0,2 nM).

Farmakodynamisk effekt

Efter behandling med adalimumab observerar man hos patienter med reumatoid artrit en snabb sänkning i nivåerna av CRP, SR och serumcytokiner (IL-6) jämfört med utgångsvärdet. Serumnivåerna av matrix metalloproteinaser (MMP-1 och MMP-3), som initierar de processer som ligger bakom broskdestruktionen, sjunker också efter administration av adalimumab. Patienter som behandlas med adalimumab erfar oftast en förbättring i hematologiska tecken på kronisk inflammation.

En snabb sänkning av CRP-nivåer observerades även hos patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit, Crohns sjukdom, ulcerös kolit och hidradenitis suppurativa efter behandling med adalimumab. Hos patienter med Crohns sjukdom ses ett minskat antal celler som uttrycker inflammatoriska markörer i tjocktarmen inklusive en signifikant sänkning i uttrycket av TNFα. Endoskopistudier av tarmmukosa har visat på läkning hos adalimumab-behandlade patienter.

Klinisk effekt och säkerhet

*Vuxna med reumatoid artrit*

Adalimumab har utvärderats i mer än 3 000 patienter i alla kliniska reumatoid artrit-studier. Effekten och säkerheten av adalimumab vid behandling av reumatoid artrit undersöktes i fem randomiserade, dubbelblinda och välkontrollerade studier. Några patienter behandlades i upp till 120 månader.

RA-studie I involverade 271 patienter som var ≥ 18 år gamla med måttlig- till högaktiv reumatoid artrit, som inte hade svarat på minst ett sjukdomsmodifierande anti-reumatiskt läkemedel och hade otillräcklig effekt av metotrexat i doser mellan 12,5–25 mg (10 mg om patienten var metotrexatintolerant) en gång i veckan och vilkas metotrexatdosering var oförändrad på 10–25 mg i veckan. Adalimumab eller placebo gavs i doserna 20, 40 eller 80 mg varannan vecka i 24 veckor.

RA-studie II utvärderade 544 patienter som var ≥ 18 år gamla med måttlig- till högaktiv reumatoid artrit och inte hade svarat på minst ett sjukdomsmodifierande, anti-reumatiska läkemedel. Adalimumab i doserna 20 eller 40 mg injicerades subkutant varannan vecka med placebo alternerande veckor eller varje vecka i 26 veckor; placebo gavs varje vecka under samma tidsperiod. Inga andra sjukdomsmodifierande läkemedel var tillåtna.

RA-studie III utvärderade 619 patienter som var ≥ 18 år gamla med måttlig- till högaktiv reumatoid artrit, och som hade ett otillräckligt svar på metotrexat vid doser 12,5−25 mg, eller som har varit intoleranta mot 10 mg metotrexat varje vecka. Det fanns tre grupper i denna studie. Den första fick placebo injektioner varje vecka i 52 veckor. Den andra fick 20 mg adalimumab varje vecka i 52 veckor. Den tredje gruppen fick 40 mg adalimumab varannan vecka med placebo alternerande veckor. Vid avslut av de första 52 veckorna, togs 457 patienter in i en öppen förlängningsfas i vilken 40 mg adalimumab/MTX administrerades varannan vecka i upp till 10 år.

RA-studie IV bedömde huvudsakligen säkerheten hos 636 patienter som var ≥ 18 år gamla med måttlig- till högaktiv reumatoid artrit. Patienterna tilläts antingen vara DMARD-naiva eller stå kvar på sin pågående reumatologiska behandling, förutsatt att denna var stabil sedan minst 28 dagar. Dessa terapier inkluderade metotrexat, leflunomid, hydroxiklorokin, sulfasalazin och/eller guldsalter. Patienterna randomiserades till 40 mg adalimumab eller placebo varannan vecka i 24 veckor.

RA-studie V utvärderade 799 metotrexat-naiva, vuxna patienter med måttlig till högaktiv tidig reumatoid artrit (genomsnittlig sjukdomsperiod mindre än 9 månader). Denna studie utvärderade effekten av behandling med adalimumab 40 mg varannan vecka kombinerat med metotrexat, adalimumab 40 mg varannan vecka som monoterapi, respektive metotrexat som monoterapi, under 104 veckor för att reducera tecken och symtom på reumatoid artrit samt utvecklingstakten av ledskada. Efter avslut av de första 104 veckorna antogs 497 patienter till en öppen förlängningsstudie där 40 mg adalimumab administrerades varannan vecka i upp till 10 år.

Den primära endpointen i RA-studierna I, II och III och den sekundära endpointen i RA-studien IV uttrycks som procentandelen patienter som nådde ett ACR 20-svar vid vecka 24 eller 26. Den primära endpointen i RA-studie V var procentandelen patienter som nådde ett ACR 50-svar vid vecka 52. RA-studie III och V hade en ytterligare primär endpoint vid 52 veckor avseende fördröjning av sjukdomsprogression (som visas med röntgenresultat). RA-studie III hade även en primär endpoint avseende förändringar i livskvalitet.

*ACR-svar*

Andelen av de adalimumabbehandlade patienterna som uppnådde ACR 20-, 50- och 70-effekt var likartad i RA-studierna I, II och III. Resultaten från 40 mg varannan vecka-studierna är summerade i tabell 7.

**Tabell 7. ACR-svar i placebokontrollerade studier (% av patienter)**

| **Svar** | **RA-studie Ia\*\*** | | **RA-studie IIa\*\*** | | **RA-studie IIIa\*\*** | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Placebo/MTXc**  **N=60** | **Adalimumabb/MTXc**  **N=63** | **Placebo**  **N=110** | **Adalimumabb**  **N=113** | **Placebo/MTXc**  **N=200** | **Adalimumabb/MTXc**  **N=207** |
| ACR 20 |  |  |  |  |  |  |
| 6 månader | 13,3 % | 65,1 % | 19,1 % | 46,0 % | 29,5 % | 63,3 % |
| 12 månader | NA | NA | NA | NA | 24,0 % | 58,9 % |
| ACR 50 |  |  |  |  |  |  |
| 6 månader | 6,7 % | 52,4 % | 8,2 % | 22,1 % | 9,5 % | 39,1 % |
| 12 månader | NA | NA | NA | NA | 9,5 % | 41,5 % |
| ACR 70 |  |  |  |  |  |  |
| 6 månader | 3,3 % | 23,8 % | 1,8 % | 12,4 % | 2,5 % | 20,8 % |
| 12 månader | NA | NA | NA | NA | 4,5 % | 23,2 % |
| a RA-studie I vid 24 veckor, RA-studie II vid 26 veckor och RA-studie III vid 24 och 52 veckor  b 40 mg adalimumab administrerat varannan vecka  c MTX = metotrexat  \*\*p < 0,01, adalimumab jämfört med placebo | | | | | | |

I RA-studierna I–IV förbättrades alla de individuella komponenterna i ACR-effektkriterierna jämfört med placebo (antal svullna och ömma leder, läkares och patients bedömning av sjukdomsaktivitet och smärta, invaliditetsindex (HAQ) och CRP (mg/dl) värden) vid vecka 24 eller 26. I RA-studie III kvarstod dessa förbättringar under alla 52 veckor.

I en öppen förlängningsstudie för RA-studie III, upprätthöll de flesta patienter som var ACR-responders detta svar då de följdes upp efter upp till 10 år. Av 207 patienter som randomiserades till adalimumab 40 mg varannan vecka så fortsatte 114 patienter med adalimumab 40 mg varannan vecka under 5 år. Bland dessa hade 86 patienter (75,4 %) ett ACR 20-svar; 72 patienter (63,2 %) hade ACR 50-svar och 41 patienter (36 %) hade ett ACR 70-svar. Av 207 patienter så fortsatte 81 patienter med adalimumab 40 mg varannan vecka under 10 år. Av dessa så hade 64 patienter (79,0 %) ett ACR 20-svar; 56 patienter (69,1 %) ACR 50-svar och 43 patienter (53,1 %) ett ACR 70-svar.

I RA-studie IV var ACR 20-svaret hos patienter behandlade med adalimumab plus standardbehandling statistiskt signifikant bättre än hos patienter som behandlades med placebo plus standardbehandling (p < 0,001).

I RA-studierna I–IV uppnådde de adalimumab-behandlade patienterna statistiskt signifikant högre ACR 20- och 50-svar jämfört med placebo så tidigt som en till två veckor efter initieringen av behandlingen.

I RA-studie V ledde kombinationsbehandling med adalimumab och metotrexat hos patienter med tidig reumatoid artrit, som var metotrexatnaiva, till snabbare och signifikant högre ACR-svar än metotrexat eller adalimumab i monoterapi vid vecka 52 och svaren kvarstod vid vecka 104 (se tabell 8).

**Tabell 8. ACR-svar i RA-studie V (% av patienter)**

| **Svar** | **MTX**  **N=257** | **Adalimumab**  **N=274** | **Adalimumab/MTX**  **N=268** | **p-värdea** | **p-värdeb** | **p-värdec** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ACR 20 |  |  |  |  |  |  |
| Vecka 52 | 62,6 % | 54,4 % | 72,8 % | 0,013 | < 0,001 | 0,043 |
| Vecka 104 | 56,0 % | 49,3 % | 69,4 % | 0,002 | < 0,001 | 0,140 |
| ACR 50 |  |  |  |  |  |  |
| Vecka 52 | 45,9 % | 41,2 % | 61,6 % | < 0,001 | < 0,001 | 0,317 |
| Vecka 104 | 42,8 % | 36,9 % | 59,0 % | < 0,001 | < 0,001 | 0,162 |
| ACR 70 |  |  |  |  |  |  |
| Vecka 52 | 27,2 % | 25,9 % | 45,5 % | < 0,001 | < 0,001 | 0,656 |
| Vecka 104 | 28,4 % | 28,1 % | 46,6 % | < 0,001 | < 0,001 | 0,864 |
| a p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av metotrexat i monoterapi med adalimumab/metotrexat i kombinationsbehandling med hjälp av Mann-Whitney U-test.  b p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av adalimumab i monoterapi med adalimumab/metotrexat i kombinationsbehandling med hjälp av Mann-Whitney U-test.  c p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av adalimumab i monoterapi med metotrexat i monoterapi med hjälp av Mann-Whitney U-test. | | | | | | |

I den öppna förlängningsstudien för RA-studie V bibehölls ACR-svaren vid uppföljning i upp till 10 år. Av 542 patienter som randomiserades till adalimumab 40 mg varannan vecka, så fortsatte 170 patienter med adalimumab 40 mg varannan vecka i 10 år. Av dessa hade 154 patienter (90,6 %) ACR 20-svar; 127 patienter (74,7 %) ACR 50-svar; och 102 patienter (60,0 %) ACR 70-svar.

Vid vecka 52 hade 42,9 % av patienterna som fick kombinationsbehandling med adalimumab/metotrexat uppnått klinisk remission (DAS28 (CRP) < 2,6) jämfört med 20,6 % av patienterna som fick monoterapi med metotrexat och 23,4 % av patienterna som fick monoterapi med adalimumab. Kombinationsbehandlingen med adalimumab/metotrexat var kliniskt och statistiskt överlägsen behandlingen med metotrexat (p < 0,001) och adalimumab (p < 0,001) i monoterapi vad gäller att uppnå en låg sjukdomsgrad hos patienter som nyligen fått diagnosen måttlig till svår reumatoid artrit. Behandlingseffekten för de två monoterapiarmarna var likvärdig (p = 0,447). Av 342 patienter som ursprungligen randomiserats till monoterapi med adalimumab eller en kombination av adalimumab/metotrexat och som gick in i den öppna förlängningsstudien genomgick 171 patienter 10 års behandling med adalimumab. Bland dessa patienter rapporterades bibehållen klinisk remission vid 10 år hos 109 (63,7 %).

*Radiografisk behandlingseffekt*

I RA-studie III, där de adalimumab-behandlade patienterna hade en medelduration av reumatoid artrit på ungefär 11 år, mättes strukturell ledförstörelse radiografiskt och uttrycktes som förändring i totalt ”Sharp Score” (TSS) och dess komponenter, erosions-”score” och broskhöjdsminsknings-”score”. Adalimumab/metotrexat-patienter uppvisade signifikant mindre radiografisk progression vid 6 och 12 månader (se tabell 9) än patienter som enbart fick metotrexat.

I den öppna förlängningen av RA-studie III, upprätthålls minskningen i progressionhastigheten av strukturell förstörelse under 8-10 år i en subgrupp av patienterna. Vid 8 år så hade 81 av 207 patienter som från början behandlades med 40 mg adalimumab varannan vecka utvärderats radiografiskt. Av dessa visade 48 patienter ingen progression av strukturell skada som definierades av en förändring från baslinje i mTSS av 0,5 eller mindre. Vid 10 år så utvärderades 79 av 207 patienter som ursprungligen behandlades med 40 mg adalimumab varannan vecka radiografiskt. Bland dessa visade 40 patienter ingen progression av strukturell skada som definierades av en förändring från baslinje i mTSS av 0,5 eller mindre.

**Tabell 9. Genomsnittlig radiografisk förändring över 12 månader i RA-studie III**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Placebo/MTXa** | **Adalimumab/MTX 40 mg varannan vecka** | **Placebo/MTX - Adalimumab/MTX (95 % konfidensintervallb)** | **p-värde** |
| Total Sharp Score | 2,7 | 0,1 | 2,6 (1,4; 3,8) | < 0,001c |
| Erosion score | 1,6 | 0,0 | 1,6 (0,9; 2,2) | < 0,001 |
| JSNd score | 1,0 | 0,1 | 0,9 (0,3; 1,4) | 0,002 |
| a metotrexat  b 95 % konfidensintervall för skillnaden i förändringen av scores mellan metotrexat och adalimumab.  c Baserat på rankanalys  d Joint Space Narrowing | | | | |

I RA-studie V bedömdes den strukturella ledskadan radiografiskt och uttrycktes som förändring i modifierad Total Sharp Score (se tabell 10).

**Tabell 10. Genomsnittlig radiografisk förändring vid vecka 52 i RA-studie V**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **MTX**  **N=257**  **(95 % konfidens-intervall)** | **Adalimumab**  **N=274**  **(95 % konfidens-intervall)** | **Adalimumab/MTX**  **N=268**  **(95 % konfidens-intervall)** | **p-värdea** | **p-värdeb** | **p-värdec** |
| Total Sharp Score | 5,7 (4,2−7,3) | 3,0 (1,7−4,3) | 1,3 (0,5−2,1) | < 0,001 | 0,0020 | < 0,001 |
| Erosion score | 3,7 (2,7−4,7) | 1,7 (1,0−2,4) | 0,8 (0,4−1,2) | < 0,001 | 0,0082 | < 0,001 |
| JSN score | 2,0 (1,2−2,8) | 1,3 (0,5−2,1) | 0,5 (0−1,0) | < 0,001 | 0,0037 | 0,151 |
| a p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av metotrexat i monoterapi med adalimumab/metotrexat i kombinationsbehandling med hjälp av Mann-Whitney U-test.  b p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av adalimumab i monoterapi med adalimumab/metotrexat i kombinationsbehandling med hjälp av Mann-Whitney U-test.  c p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av adalimumab i monoterapi med metotrexat i monoterapi med hjälp av Mann-Whitney U-test. | | | | | | |

Efter 52 och 104 veckors behandling var procentandelen patienter utan progress (förändring från baslinjen i modifierad Total Sharp Score < 0,5) signifikant högre för kombinationsbehandling med adalimumab/metotrexat (63,8 % respektive 61,2 %) jämfört med metotrexat i monoterapi (37,4 % respektive 33,5 %, p < 0,001) och adalimumab i monoterapi (50,7 %, < 0,002 respektive 44,5 %, p < 0,001).

I den öppna förlängningsstudien för RA-studie V var den genomsnittliga ändringen från baslinjen vid år 10 i modifierad Total Sharp Score 10,8, 9,2 och 3,9 hos patienter som ursprungligen hade randomiserats till respektive metotrexat i monoterapi, adalimumab i monoterapi och adalimumab/metotrexat kombinationsterapi. Den korresponderande andelen patienter utan radiografisk progression var 31,3 %, 23,7 % och 36,7 %, i respektive studiearm.

*Livskvalitet och fysisk funktion*

Hälsorelaterad livskvalitet och fysisk funktion bedömdes med hjälp av invaliditetsindexet Health Assessment Questionnaire (HAQ) i de fyra ursprungliga, adekvata och välkontrollerade studierna och användes dessutom som primär effektparameter vid vecka 52 i RA-studie III. Alla de använda doser/doseringsscheman för adalimumab som användes i alla fyra studier, ledde till en statistiskt signifikant större förbättring av ingångsvärdena av invaliditetsindexet HAQ efter 6 månader jämfört med placebo och i RA-studie III observerades samma efter 52 veckor. Resultat från Short Form Health Survey (SF-36) med alla doser/doseringsscheman av adalimumab i alla fyra studier stödjer dessa observationer med en statistiskt signifikant förbättring av scoren för fysisk förmåga (PCS), och i tillägg en signifikant förbättring av domänerna smärta och vitalitet vid dosen 40 mg varannan vecka. I de tre studierna där detta bedömdes (RA-studier I, III, IV) fann man en statistiskt signifikant sänkning av utmattning mätt med hjälp av FACIT-scores (Functional Assessment of Chronic Illness Therapy).

I RA-studie III, hos de flesta patienter som uppnådde förbättring i fysisk funktion och fortsatte med behandling, kvarstod förbättringen vid vecka 520 (120 månader) av öppen behandling. Ökad livskvalitet uppmättes fram till vecka 156 (36 månader) och förbättringen bibehölls under hela den tiden.

I RA-studie V var förbättringen i invaliditetsindex (HAQ) och den fysiska komponenten av SF-36 större (p < 0,001) för kombinationsbehandling med adalimumab/metotrexat jämfört med metotrexat eller adalimumab i monoterapi vid vecka 52. Detta resultat kvarstod vid vecka 104. Hos de 250 patienter som fullföljde den öppna förlängningsstudien, bibehölls förbättringar av den fysiska funktionen under 10 års behandling.

*Vuxna patienter med plackpsoriasis*

Adalimumabs säkerhet och effekt studerades hos vuxna patienter med kronisk plackpsoriasis (≥ 10 % BSA-(Body Surface Area)-engagemang och PASI ≥ 12 eller ≥ 10) som var aktuella för systembehandling eller ljusbehandling i randomiserade, dubbelblinda studier. Av de patienter som påbörjade Psoriasisstudie I och II hade 73 % tidigare fått systembehandling eller ljusbehandling. Adalimumabs säkerhet och effekt studerades även hos vuxna patienter med måttlig till svår kronisk plackpsoriasis med samtidig hand- och/eller fotpsoriasis som var aktuella för systemisk behandling i en randomiserad dubbelblind studie (Psoriasis studie III).

Psoriasisstudie I (REVEAL) utvärderade 1 212 patienter inom tre behandlingsperioder. I period A fick patienter placebo eller adalimumab med en startdos av 80 mg följt av 40 mg varannan vecka som påbörjades en vecka efter startdosen. Efter 16 veckors behandling fick de patienter som uppnådde minst PASI 75 (förbättring av PASI med minst 75 % jämfört med baslinje/utgångsvärdet), gå in i period B och fick ”öppen label/behandling” med 40 mg adalimumab varannan vecka. Patienter som bibehöll ≥ PASI 75 vid vecka 33 och som ursprungligen randomiserades till aktiv behandling i period A, rerandomiserades i period C till 40 mg adalimumab varannan vecka eller placebo i ytterligare 19 veckor. För alla behandlingsgrupper var medelvärdet på baslinjen PASI 18,9 och värdet på baslinjen för PGA varierade från ”måttlig” (53 % av de inkluderade patienterna) till ”svår” (41 %) till ”mycket svår” (6 %).

Psoriasisstudie II (CHAMPION) jämförde säkerhet och effekt av adalimumab jämfört med metotrexat (MTX) och placebo hos 271 patienter. Patienter fick placebo eller en startdos av MTX 7,5 mg följt av dosökningar fram till vecka 12, upp till en maxdos på 25 mg eller en startdos på 80 mg adalimumab följt av 40 mg varannan vecka (påbörjas en vecka efter startdosen) i 16 veckor. Det finns inga data som jämför adalimumab och MTX efter 16 veckors behandling. Patienter som fick MTX och som uppnådde ett ≥ PASI 50-svar vid vecka 8 och/eller 12 fick inga ytterligare doshöjningar. För alla behandlingsgrupper var medelvärdet vid baslinjen PASI 19,7 och värdet på baslinjen Physician’s Global Assessment (PGA) varierade från ”mild” (< 1 %) till ”måttlig” (48 %) till ”svår” (46 %) till ”mycket svår” (6 %).

Patienter som deltog i alla fas II- och fas III-psoriasisstudier kunde enrolleras till en öppen förlängningsstudie, där adalimumab gavs i minst ytterligare 108 veckor.

I Psoriasisstudie I och II var en primär endpoint andelen patienter som uppnådde ett PASI 75-svar från baslinjen vid vecka 16 (se tabell 11 och 12).

**Tabell 11. Ps-studie I (REVEAL) Effektresultat vid 16 veckor**

|  | **Placebo**  **N = 398**  **n (%)** | **Adalimumab 40 mg varannan vecka**  **N = 814**  **n (%)** |
| --- | --- | --- |
| ≥ PASI 75a | 26 (6,5) | 578 (70,9)b |
| PASI 100 | 3 (0,8) | 163 (20,0)b |
| PGA: Utläkt/minimal | 17 (4,3) | 506 (62,2)b |
| a Procent av patienter som uppnår PASI 75-svar beräknades som en centerjusterad frekvens  b p < 0,001, adalimumab jämfört med placebo | | |

**Tabell 12. Ps-studie II (CHAMPION) effektresultat vid 16 veckor**

|  | **Placebo**  **N = 53**  **n (%)** | **MTX**  **N = 110**  **n (%)** | **Adalimumab 40 mg varannan vecka**  **N = 108**  **n (%)** |
| --- | --- | --- | --- |
| ≥ PASI 75 | 10 (18,9) | 39 (35,5) | 86 (79,6)a,b |
| PASI 100 | 1 (1,9) | 8 (7,3) | 18 (16,7)c,d |
| PGA: Utläkt/minimal | 6 (11,3) | 33 (30,0) | 79 (73,1)a,b |
| a p < 0,001 adalimumab jämfört med placebo  b p < 0,001 adalimumab jämfört med metotrexat  c p < 0,01 adalimumab jämfört med placebo  d p < 0,05 adalimumab jämfört med metotrexat | | | |

I Psoriasisstudie I, upplevde 28 % av patienterna som hade PASI 75 och som randomiserades om till placebo vecka 33 ”förlust av adekvat svar” jämfört med 5 % som fortsatte med adalimumab, p < 0,001, (PASI poäng efter vecka 33 och framåt eller före vecka 52 som resulterade i ett < PASI 50 jämfört med baslinjen med minst 6 poängs ökning i PASI jämfört med vecka 33). Av de patienter som inte längre svarade efter re-randomisering till placebo och som sedan påbörjade en öppen förlängningsstudie, återfick 38 % (25/66) och 55 % (36/66) PASI 75 efter 12 respektive 24 veckor efter återinsatt behandling.

Totalt 233 patienter som hade ett PASI 75-svar vid vecka 16 och vecka 33 fick kontinuerlig adalimumabbehandling i 52 veckor i Psoriasisstudie I och fortsatte med adalimumab i den öppna förlängningsstudien. Terapisvar med PASI 75 och PGA med värdena ”utläkt” eller ”minimal”, hos dessa patienter var 74,7% respektive 59,0% efter ytterligare 108 veckor av öppen behandling (totalt 160 veckor). I en analys där alla patienter som lämnade studien på grund av biverkningar eller brist på effekt, eller som dos-ökade räknades som non-responders, var PASI 75-svar och PGA-värde ”utläkt” eller ”minimal” hos dessa patienter 69,6 % respektive 55,7 % efter ytterligare 108 veckor av öppen behandling (totalt 160 veckor).

Totalt 347 stabila responders deltog i en utsättnings- och återbehandlingsutvärdering i en öppen förlängningsstudie. Under utsättningsperioden kom symtom på psoriasis successivt tillbaka med en mediantid till återfall (försämring till PGA-värde "måttlig" eller ”sämre”) på ungefär 5 månader. Ingen av dessa patienter upplevde rebound under utsättningsperioden. Totalt 76,5 % (218/285) av patienterna som gick in i återbehandlingsperioden hade ett PGA-värde på ”utläkt” eller ”minimal” efter 16 veckors återbehandling, oavsett om de hade haft återfall under behandlingsuppehållet eller ej (69,1 % [123/178] och 88,8 % [95/107] för patienter som fick återfall respektive de som inte fick återfall under utsättningsperioden). Biverkningsprofilen under återbehandling liknade den som sågs innan utsättandet.

Signifikant förbättring vid vecka 16 från baslinje jämfört med placebo (studie I och II) och MTX (studie II) visades med DLQI (Dermatology Life Quality Index). I studie I var den sammanräknade förbättringen av den fysiska och mentala komponenten av SF-36 också signifikant jämfört med placebo.

I en öppen förlängningsstudie för patienter som ökade dosen från 40 mg varannan vecka till 40 mg varje vecka, beroende på ett PASI-svar under 50 %, uppnådde 26,4 % (92/349) och 37,8 % (132/349) av patienterna PASI 75 respons vid vecka 12 respektive vecka 24.

Psoriasisstudie III (REACH) jämförde adalimumabs säkerhet och effekt med placebo hos 72 patienter med måttlig till svår kronisk plackpsoriasis och hand- och/eller fotpsoriasis. Patienterna fick placebo eller en startdos av adalimumab på 80 mg följt av 40 mg varannan vecka som påbörjades en vecka efter startdosen, i 16 veckor. Vid vecka 16 hade en större statistiskt signifikant grupp av patienter som fått adalimumab nått ett PGA-värde på ”utläkt” eller ”nästan utläkt” för händer och/eller fötter jämfört med patienter som fått placebo (30,6 % vs 4,3 %, respektive [P = 0,014]).

Psoriasisstudie IV jämförde effekt och säkerhet av adalimumab jämfört med placebo hos 217 vuxna patienter med måttlig till svår nagelpsoriasis. Patienterna fick en startdos av 80 mg adalimumab följt av 40 mg varannan vecka (med start en vecka efter startdosen) eller placebo under 26 veckor följt av en öppen förlängningsstudie med adalimumab-behandling i ytterligare 26 veckor. För bedömning av graden av nagelpsoriasis användes Modified Nail Psoriasis Severity Index (mNAPSI), Physician’s Global Assessment of Fingernail Psoriasis (PGA-F) och Nail Psoriasis Severity Index (NAPSI) (se tabell 13). Adalimumab uppvisade en fördelaktig behandlingseffekt hos patienter med nagelpsoriasis med olika grad av hudinvolvering (BSA ≥ 10 % (60 % av patienterna) och BSA < 10 % och ≥ 5 % (40 % av patienterna)).

**Tabell 13. Ps-studie IV Effektresultat vid 16, 26 och 52 veckor**

| **Endpoint** | **Vecka 16**  **Placebokontrollerad** | | **Vecka 26**  **Placebokontrollerad** | | **Vecka 52**  **Öppen förlängningsstudie** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Placebo**  **N = 108** | **Adalimumab**  **40 mg varannan vecka**  **N = 109** | **Placebo**  **N = 108** | **Adalimumab**  **40 mg varannan vecka**  **N = 109** | **Adalimumab**  **40 mg varannan vecka**  **N = 80** |
| ≥ mNAPSI 75 (%) | 2,9 | 26,0a | 3,4 | 46,6a | 65,0 |
| PGA-F utläkt/minimal och ≥ 2-gradig förbättring (%) | 2,9 | 29,7a | 6,9 | 48,9a | 61,3 |
| Procentuell skillnad i total fingernagel NAPSI (%) | -7,8 | -44,2a | -11,5 | -56,2a | -72,2 |
| a p < 0,001, adalimumab vs. placebo | | | | | |

Adalimumab-behandlade patienter visade statistiskt signifikant förbättring i DLQI vid vecka 26 jämfört med placebo.

*Crohns sjukdom hos vuxna*

Säkerhet och effekt av adalimumab utvärderades hos över 1 500 patienter med måttlig till svår aktiv Crohns sjukdom (Chrons sjukdom aktivitetsindex (CDAI) ≥ 220 och ≤ 450) i randomiserade, dubbelblinda, placebokontrollerade studier. Samtidig behandling med stabila doser av aminosalicylater, kortikosteroider, och/eller immunomodulerande medel tilläts och 80 % av patienterna fortsatte med minst ett utav dessa läkemedel.

Induktion av klinisk remission (definierad som CDAI < 150) utvärderades i två studier, CD-studie I (CLASSIC I) och CD-studie II (GAIN). I CD-studie I randomiserades 299 TNF-antagonist naiva patienter till en av fyra behandlingsgrupper; placebo vid vecka 0 och 2, 160 mg adalimumab vid vecka 0 och 80 mg vid vecka 2, 80 mg vid vecka 0 och 40 mg vid vecka 2, och 40 mg vid vecka 0 och 20 mg vid vecka 2. I CD-studie II randomiserades 325 patienter som inte längre svarade eller som var intoleranta mot infliximab till att få antingen 160 mg adalimumab vid vecka 0 och 80 mg vid vecka 2 eller placebo vid veckorna 0 och 2. De som primärt var non-responders exkluderades från studierna och därför utvärderades inte dessa patienter mer.

Bibehållande av klinisk remission utvärderades i CD-studie III (CHARM). I CD-studie III fick 854 patienter öppen behandling med 80 mg vid vecka 0 och 40 mg vid vecka 2. Vid vecka 4 randomiserades patienterna till 40 mg varannan vecka, 40 mg varje vecka eller placebo med en total studielängd på 56 veckor. Patienter med klinisk respons (sänkning i CDAI ≥ 70) vid vecka 4 stratifierades och analyserades separat från de som inte hade svarat kliniskt vecka 4. Dosreduktion av kortikosteroider tilläts efter vecka 8.

CD studie I och CD studie II induktion av remission och behandlingssvar visas i tabell 14.

**Tabell 14. Induktion av klinisk remission och svar (% av patienter)**

|  | **CD-studie I: Infliximabnaiva patienter** | | | **CD-studie II: Infliximaberfarna patienter** | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Placebo**  **N = 74** | **Adalimumab**  **80/40 mg**  **N = 75** | **Adalimumab**  **160/80 mg**  **N = 76** | **Placebo**  **N = 166** | **Adalimumab**  **160/80 mg**  **N = 159** |
| Vecka 4 |  |  |  |  |  |
| Klinisk remission | 12 % | 24 % | 36 %\* | 7 % | 21 %\* |
| Kliniskt svar (CR-100) | 24 % | 37 % | 49 %\*\* | 25 % | 38 %\*\* |
| Alla p-värden är parvisa jämförelser mellan andelen för adalimumab jämfört med placebo  \* p < 0,001  \*\* p < 0,01 | | | | | |

Liknande remissionsnivåer observerades för 160/80 mg och 80/40 mg induktionsbehandlingar vid vecka 8 och biverkningar sågs mer frekvent hos 160/80 mg-gruppen.

Vid vecka 4 i CD-studie III, hade 58 % (499/854) av patienterna svarat kliniskt och utvärderades i den primära analysen. Av de som svarade kliniskt vid vecka 4 hade 48 % tidigare exponerats för annan TNF-antagonist. Längden på remission och behandlingssvar visas i tabell 15. Kliniska remissionsresultat kvarstod relativt konstant oberoende av tidigare TNF-antagonistexponering.

Sjukdomsrelaterade sjukhusinläggningar och operationer minskade signifikant med adalimumab jämfört med placebo vid vecka 56.

**Tabell 15. Längden på klinisk remission och svar (% av patienter)**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Placebo** | **40 mg adalimumab**  **varannan vecka** | **40 mg adalimumab**  **varje vecka** |
| **Vecka 26** | **N = 170** | **N = 172** | **N = 157** |
| Klinisk remission | 17 % | 40 %\* | 47 %\* |
| Kliniskt svar (CR-100) | 27 % | 52 %\* | 52 %\* |
| Patienter i steroid-fri remission i ≥ 90 dagara | 3 % (2/66) | 19 % (11/58)\*\* | 15 % (11/74)\*\* |
| **Vecka 56** | **N = 170** | **N = 172** | **N = 157** |
| Klinisk remission | 12 % | 36 %\* | 41 %\* |
| Kliniskt svar (CR-100) | 17 % | 41 %\* | 48 %\* |
| Patienter i steroid-fri remission i ≥ 90 dagara | 5 % (3/66) | 29 % (17/58)\* | 20 % (15/74)\*\* |
| \* p < 0,001 för adalimumab jämfört med placebo parvisa jämförelser av proportioner  \*\* p < 0,02 för adalimumab jämfört med placebo parvisa jämförelser av proportioner  a Av dem som får kortikosteroider vid baslinjen | | | |

Av de patienter som inte hade svarat vid vecka 4, hade 43 % av patienterna som fick underhållsbehandling med adalimumab svarat vid vecka 12 jämfört med 30 % av placebobehandlade patienter. Dessa resultat visar att vissa patienter som inte har svarat vid vecka 4 har nytta av fortsatt underhållsbehandling till och med vecka 12. Behandling som fortsatte efter vecka 12 resulterade inte i signifikant fler svar (se avsnitt 4.2).

117/276 patienter från CD-studie I och 272/777 patienter från CD-studie II och III följdes under minst 3 år av öppen adalimumab-behandling. 88 respektive 189 patienter fortsatte att vara i klinisk remission. Kliniskt svar (CR-100) bibehölls hos 102 respektive 233 patienter.

*Livskvalitet*

I CD-studie I och II uppnåddes statistiskt signifikant förbättring i totalpoäng i det sjukdomsspecifika frågeformuläret för inflammatoriska tarmsjukdomar (IBDQ) vid vecka 4 hos patienter som randomiserats till adalimumab 80/40 mg och 160/80 mg jämfört med placebo och sågs vid vecka 26 och 56 i CD-studie III liksom i de adalimumab-behandlade grupperna jämfört med placebogruppen.

*Uveit hos vuxna*

Adalimumabs säkerhet och effekt utvärderades hos vuxna patienter med icke-infektiös intermediär, bakre och panuveit, där patienter med isolerad främre uveit var exkluderade, i två randomiserade, dubbelmaskerade placebokontrollerade studier (UV I och II). Patienter fick placebo eller adalimumab med en startdos på 80 mg följt av 40 mg varannan vecka med början en vecka efter startdosen. Samtidig behandling med ett icke-biologiskt immunosuppressivt läkemedel i stabila doser var tillåtet.

Studie UV I utvärderade 217 patienter med aktiv uveit trots behandling med kortikosteroider (prednison oralt vid doser på 10 till 60 mg/dag). Alla patienter fick en standardiserad 2-veckorsdos av prednison på 60 mg/dag vid studiestart följt av ett obligatoriskt nedtrappningsschema, med helt avbruten kortikosteroidbehandling vid vecka 15.

Studie UV II utvärderade 226 patienter med inaktiv uveit med behov av kronisk kortikosteroidbehandling (prednison oralt 10 till 35 mg/dag) vid baslinjen för att kontrollera deras sjukdom. Patienterna genomgick därefter ett obligatoriskt nedtrappningsschema, med helt avbruten kortikosteroidbehandling vid vecka 19.

Den primära endpointen för effekt i båda studierna var ”tid till behandlingssvikt”. Behandlingssvikt definierades genom ett multikomponent utfall baserat på inflammatoriska korioretinala och/eller inflammatoriska retinala vaskulära lesioner, gradering av inflammerade celler i främre kammaren (anterior chamber (AC) cell grade), gradering av grumlingar i glaskroppen (vitreous haze (VH) grade) och bäst korrigerad synskärpa (best corrected visual acuity (BCVA)).

Patienter som avslutade studie UV I och UV II fick fortsätta i en icke-kontrollerad förlängningsstudie med en planerad längd på 78 veckor. Patienter tilläts fortsätta med studieläkemedlet efter vecka 78 tills de hade tillgång till adalimumab.

*Kliniskt respons*

Resultaten från båda studierna demonstrerade en statistiskt signifikant minskning av risken för behandlingssvikt hos patienter som behandlats med adalimumab jämfört med patienter som fått placebo (se tabell 16). Båda studierna demonstrerade en tidig och bibehållen effekt av adalimumab med avseende på frekvens av behandlingssvikt jämfört med placebo (se figur 1).

**Tabell 16. Tid till behandlingssvikt i studierna UV I och UV II**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Analys**  **Behandling** | **N** | **Behandlingssvikt**  **N(%)** | **Tid till behandlingssvikt i median (månader)** | **HRa** | **KI 95 % för HRa** | **P-värdeb** |
| **Tid till behandlingssvikt vid eller efter vecka 6 i studie UV I** | | | | | | |
| Primär analys (ITT) | | | | | | |
| Placebo | 107 | 84 (78,5) | 3,0 | -- | -- | -- |
| Adalimumab | 110 | 60 (54,5) | 5,6 | 0,50 | 0,36, 0,70 | < 0,001 |
| **Tid till behandlingssvikt vid eller efter vecka 2 i studie UV II** | | | | | | |
| Primär analys (ITT) | | | | | | |
| Placebo | 111 | 61 (55,0) | 8,3 | -- | -- | -- |
| Adalimumab | 115 | 45 (39,1) | NEc | 0,57 | 0,39, 0,84 | 0,004 |
| Obs: Behandlingssvikt vid eller efter vecka 6 (studie UV I), eller vid eller efter vecka 2 (studie UV II) räknades som en incident. Bortfall på grund av andra skäl än behandlingssvikt censurerades vid tidpunkten då bortfallet skedde.  a HR för adalimumab jämfört med placebo från proportionella hazard-regressioner med behandling som faktor.  b Dubbelsidigt P-värde från log rank test.  c NE = ej möjligt att utvärdera. Färre än hälften av patienterna i riskzonen var med om en incident. | | | | | | |

**Figur 1. Kaplan-Meier-kurvor som summerar tid till behandlingssvikt vid eller efter vecka 6 (studie UV I) eller vecka 2 (studie UV II)**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **FREKVENS AV BEHANDLINGSSVIKT (%)** |  | | | | |
|  | **TID (MÅNADER)** | | | | |
|  | Studie UV I Behandling |  | Placebo |  | Adalimumab |
| **FREKVENS AV BEHANDLINGSSVIKT (%)** |  | | | | |
|  | **TID (MÅNADER)** | | | | |
|  | Studie UV II Behandling |  | Placebo |  | Adalimumab |

Obs: P# = Placebo (Antal incidenter/Antal i riskzonen); A# = Adalimumab (Antal incidenter/Antal i riskzonen)

I studie UV I observerades statistisk signifikant skillnad till adalimumabs fördel jämfört med placebo för varje komponent av behandlingssvikt. I studie UV II visades statistiskt signifikanta skillnader enbart för synskärpa, men de andra komponenterna var numeriskt till fördel för adalimumab.

Av de 424 patienter som inkluderades i den icke-kontrollerade förlängningsstudien av studierna UV I och UV II, bedömdes 60 patienter som olämpliga (t.ex. på grund av avvikelser eller på grund av sekundära komplikationer till diabetesretinopati, på grund av kataraktkirurgi eller vitrektomi) och exkluderades från den primära effektanalysen. Av de 364 resterande patienterna, nådde 269 utvärderade patienter (74 %) 78 veckors öppen adalimumab-behandling. Baserat på observerade data, hade 216 (80,3 %) patienter en lågaktiv sjukdomsperiod (inga aktiva inflammatoriska lesioner, AC-cellgrad ≤ 0,5+, VH grad ≤ 0,5+) med en samtidig steroiddos ≤ 7,5 mg per dag och 178 (66,2 %) patienter hade en period med steroidfri lågaktiv sjukdom. BCVA förbättrades eller upprätthölls (< 5 bokstävers försämring) i 88,6 % av ögonen vid vecka 78. Data efter vecka 78 överensstämde generellt med dessa resultat men antalet deltagande patienter sjönk efter denna tidpunkt. Sammantaget, av de patienter som avbröt studien, var 18 % på grund av biverkningar och 8 % på grund av otillräckligt svar på adalimumab-behandlingen.

*Livskvalitet*

Patientrapporterade utfall med avseende på synrelaterade funktioner mättes i båda kliniska studierna, med hjälp av NEI VFQ-25. Adalimumab hade numerisk fördel för majoriteten av subscores med statistiskt signifikanta genomsnittliga skillnader för generell syn, okulär smärta, närsynthet, psykisk hälsa och totala scoren i studie UV I samt för generell syn och psykisk hälsa i studie UV II. Synrelaterade effekter var inte numeriskt till fördel för adalimumab gällande färgseende i studie UV I och färgseende, perifert seende och närsynthet i studie UV II.

Immunogenicitet

Anti-adalimumab antikroppar kan utvecklas under adalimumab-behandling. Bildning av anti-adalimumab antikroppar är sammankopplad med ökad clearance och minskad effekt av adalimumab. Det finns ingen tydlig korrelation mellan anti-adalimumab antikroppar och förekomsten av biverkningar.

Pediatrisk population

*Juvenil idiopatisk artrit (JIA)*

*Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit (pJIA)*

Säkerhet och effekt av adalimumab utvärderades i två studier (pJIA I och II) hos barn med aktiv polyartikulär juvenil idiopatisk artrit, som hade varierande debuttyper av JIA (mest frekvent var reumatoid faktor negativ eller positiv polyartrit och utvidgad oligoartikulär JIA).

pJIA I

Säkerhet och effekt av adalimumab utvärderades i en multicenter, randomiserad, dubbelblind, parallellgrupp-studie hos 171 barn (4–17 år gamla) med polyartikulär JIA. I den öppna, inledande fasen (OL LI, open-label lead in phase) blev patienterna stratifierade till två grupper, antingen MTX-(metotrexat)-behandling eller inte MTX-behandling. Patienter som var i gruppen ”inte MTX-behandling” var antingen naiva till eller hade slutat använda MTX minst två veckor före administrering av studieläkemedel. Patienterna kvarstod på stabila doser med icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID) och/eller prednison (≤ 0,2 mg/kg/dag eller maximalt 10 mg/dag). I OL LI-fasen fick alla patienter 24 mg/m2 upp till maximalt 40 mg adalimumab varannan vecka under 16 veckor. Fördelning av patienter i ålder och minimum-, median- och maximumdoser som administrerades under OL LI-fasen presenteras i tabell 17.

**Tabell 17. Fördelning av patienter över ålder och administrerad adalimumabdos under OL LI-fasen**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Åldersgrupp** | **Antal patienter vid baslinje**  **n (%)** | **Minimum-, median- och maximumdos** |
| 4 till 7 år | 31 (18,1) | 10, 20 och 25 mg |
| 8 till 12 år | 71 (41,5) | 20, 25 och 40 mg |
| 13 till 17 år | 69 (40,4) | 25, 40 och 40 mg |

Patienter som uppvisade en pediatrisk ACR 30-respons vid vecka 16, kvalificerades till att randomiseras in i den dubbelblinda (DB) fasen och fick antingen adalimumab 24 mg/m2 upp till maximalt 40 mg, eller placebo varannan vecka under ytterligare 32 veckor eller tills sjukdomsförsämring inträffade. Kriterier för sjukdomsförsämring definierades som en försämring av ≥ 30 % från baslinjen hos ≥ 3 av de 6 kriterierna för pediatrisk ACR-respons, ≥ 2 aktiva leder, och förbättring av > 30 % i inte fler än 1 av de 6 kriterierna. Efter 32 veckor eller vid sjukdomsförsämring kunde patienterna enrolleras in till den öppna förlängningsfasen.

**Tabell 18. Ped ACR 30-svar i JIA-studien**

| **Stratum** | **MTX** | | **Utan MTX** | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Fas** |  | |  | |
| OL-LI 16 veckor |  | |  | |
| Ped ACR 30-svar (n/N) | 94,1 % (80/85) | | 74,4 % (64/86) | |
| Effekt | | | | |
| Dubbelblind 32 veckor | Adalimumab/MTX  (N = 38) | Placebo/MTX  (N = 37) | Adalimumab  (N = 30) | Placebo  (N = 28) |
| Sjukdomsförsämring vid slutet av 32 veckora (n/N) | 36,8 % (14/38) | 64,9 % (24/37)b | 43,3 % (13/30) | 71,4 % (20/28)c |
| Mediantid till sjukdomsförsämring | > 32 veckor | 20 veckor | > 32 veckor | 14 veckor |
| a Ped ACR 30/50/70-respons vecka 48 var signifikant högre än de placebobehandlade patienterna  b p = 0,015  c p = 0,031 | | | | |

Bland de som svarade på behandlingen vecka 16 (n = 144), kvarstod de pediatriska ACR-svaren (ACR 30/50/70/90) i upp till sex år i OLE-fasen hos patienter som fick adalimumab genom hela studien. Totalt 19 patienter av vilka 11 var i åldersgrupp 4–12 år vid baslinjen och 8 av dem var i åldersgrupp 13−17 år vid baslinjen, behandlades 6 år eller längre.

Det totala behandlingssvaret var generellt bättre och färre patienter utvecklade antikroppar då de behandlades med kombinationen adalimumab och MTX jämfört med adalimumab enbart. Då man tar dessa resultat under övervägande, rekommenderas att adalimumab används i kombination med MTX och för användning som monoterapi hos de patienter där MTX-användning är olämplig (se avsnitt 4.2).

pJIA II

Säkerhet och effekt av adalimumab utvärderades i en öppen multicenterstudie hos 32 barn (2−< 4 år eller 4 år och uppåt med vikten < 15 kg) med måttlig till allvarlig, pågående polyartikulär JIA. Patienterna fick 24 mg/m2 kroppsytearea (BSA) av adalimumab upp till maximalt 20 mg varannan vecka som en singeldos via subkutan injektion under minst 24 veckor. Under studien så använde de flesta patienterna samtidigt MTX, ett fåtal rapporterade att de använde kortikosteroider eller NSAIDs.

Vid vecka 12 och vecka 24, så var PedACR 30-svaret 93,5 % respektive 90,0 %, då observerad data användes. Proportionen av patienter med PedACR 50/70/90 vid vecka 12 och vecka 24 var 90,3 %/61,3 %/38,7 % respektive 83,3 %/73,3 %/36,7 %. Bland de som svarade (Pediatric ACR 30) vid vecka 24 (n = 27 av 30 patienter), bibehölls de Pediatriska ACR 30-svaren i upp till 60 veckor under OLE-fasen hos patienter som fick adalimumab under hela den perioden. Sammantaget behandlades 20 patienter under 60 veckor eller längre.

*Entesitrelaterad artrit*

Säkerhet och effekt av adalimumab utvärderades i en multicenter, randomiserad, dubbelblind studie hos 46 pediatriska patienter (6−17 år) med måttlig entesitrelaterad artrit. Patienter randomiserades till att antingen få 24 mg/m2 kroppsyta av adalimumab upp till maximalt 40 mg, eller placebo, varannan vecka i 12 veckor. Den dubbelblindade perioden följdes av en öppen period där patienter fick 24 mg/m2 kroppsyta av adalimumab upp till maximalt 40 mg varannan vecka subkutant i upp till ytterligare 192 veckor. Primär endpoint var den procentuella förändringen från baslinjen till vecka 12 av antalet aktiva leder med artrit (svullnad som inte beror på deformitet eller leder med inskränkt rörlighet plus smärta och/eller ömhet), vilket uppnåddes med genomsnittlig procentuell minskning på ‑62,6 % (median för procentuell förändring ‑88,9 %) hos patienter i adalimumabgruppen jämfört med ‑11,6 % (median för procentuell förändring ‑50,0 %) hos patienterna i placebogruppen. Förbättring i antalet aktiva leder med artrit bibehölls under den öppna perioden till och med vecka 156 för de 26 av 31 (84 %) patienter i adalimumabgruppen som stannade kvar i studien. Även om det inte var statistiskt signifikant, visade majoriteten av patienterna klinisk förbättring i sekundära endpoints såsom antalet entesititer, antalet ömma leder, antalet svullna leder, pediatriskt ACR 50-svar och pediatriskt ACR 70-svar.

*Pediatriska patienter med plackpsoriasis*

Effekten hos adalimumab utvärderades i en randomiserad, dubbelblind, kontrollerad studie med 114 pediatriska patienter från 4 års ålder med svår kronisk plackpsoriasis (definierad som Physician’s Global Assessment (PGA) ≥ 4 eller > 20 % BSA-engagemang eller > 10 % BSA-engagemang med mycket tjocka lesioner eller Psoriasis Area and Severity Index (PASI) ≥ 20 eller ≥ 10 med kliniskt relevant involvering av ansiktet, genitalierna eller händer/fötter) som inte kontrollerats tillfredsställande med topikal behandling och solbehandling eller ljusbehandling.

Patienter fick adalimumab 0,8 mg/kg varannan vecka (upp till 40 mg), 0,4 mg/kg varannan vecka (upp till 20 mg) eller metotrexat 0,1–0,4 mg/kg varje vecka (upp till 25 mg). Vid vecka 16 hade fler patienter som randomiserats till adalimumab 0,8 mg/kg haft en positiv klinisk respons (PASI 75) än de som randomiserats till 0,4 mg/kg varannan vecka eller metotrexat.

**Tabell 19. Effektresultat för pediatriska patienter med plackpsoriasis vid vecka 16**

|  | **MTXa**  **N = 37** | **Adalimumab 0,8 mg/kg varannan vecka**  **N = 38** |
| --- | --- | --- |
| PASI 75b | 12 (32,4 %) | 22 (57,9 %) |
| PGA: Utläkt/minimalc | 15 (40,5 %) | 23 (60,5 %) |
| a MTX = metotrexat  b P = 0,027; adalimumab 0,8 mg/kg jämfört med MTX  c P = 0,083; adalimumab 0,8 mg/kg jämfört med MTX | | |

För patienter som uppnådde PASI 75 och PGA ”utläkt” eller ”minimal” stoppades behandlingen i upp till 36 veckor och patienterna monitorerades för sjukdomsåterfall (definierat som förvärrande av PGA med åtminstone 2 grader). Patienterna återinsattes sedan på adalimumab 0,8 mg/kg varannan vecka i ytterligare 16 veckor och svarsfrekvenser observerade under återbehandlingen liknade de från den tidigare dubbelblindade perioden; PASI 75-svar på 78,9 % (15 av 19 patienter) och PGA ”utläkt” eller ”minimal” på 52,6 % (10 av 19 patienter).

I den öppna förlängningen av studien kvarstod responsen PASI 75 och PGA ”utläkt” eller ”minimal” i upp till ytterligare 52 veckor utan någon ytterligare påverkan på säkerhetsprofilen.

*Pediatriska patienter med Crohns sjukdom*

Adalimumab utvärderades i en multicenter, randomiserad, dubbelblind klinisk prövning utformad för att utvärdera effekt och säkerhet av induktions- och underhållsbehandling med doser beroende av kroppsvikt (< 40 kg eller ≥ 40 kg) hos 192 pediatriska patienter i åldern mellan 6 och 17 år med måttlig till svår Crohns sjukdom (CD) definierad som Pediatrisk Crohns sjukdoms Aktivitetsindex (PCDAI)-score > 30. Patienter skulle ha fallerat på konventionell behandlingsterapi (inklusive en kortikosteroid och/eller en immunmodulator) för CD. Patienter kunde också ha slutat svara eller varit intoleranta mot infliximab.

Alla patienter fick öppen induktionsbehandling med dosering baserad på deras kroppsvikt vid baslinjen; 160 mg vid vecka 0 och 80 mg vid vecka 2 för patienter ≥ 40 kg och 80 mg och 40 mg vid respektive tillfälle för patienter < 40 kg.

Vid vecka 4 randomiserades patienterna 1:1 baserat på sin kroppsvikt vid denna tidpunkt till underhållsbehandling, antingen i lågdos eller standarddos, som visas i tabell 20.

**Tabell 20. Underhållsbehandling**

| **Patientvikt** | **Lågdos** | **Standarddos** |
| --- | --- | --- |
| < 40 kg | 10 mg varannan vecka | 20 mg varannan vecka |
| ≥ 40 kg | 20 mg varannan vecka | 40 mg varannan vecka |

*Effektresultat*

Den primära endpointen av studien var klinisk remission vid vecka 26, definierad som PCDAI-score ≤ 10.

Klinisk remission och kliniskt svar (definierad som en sänkning i PCDAI-score med minst 15 punkter från baslinjen) presenteras i tabell 21. Diskontinuering av kortikosteroider eller immunomodulatorer presenteras i tabell 22.

**Tabell 21. Pediatrisk CD-studie – PCDAI klinisk remission och svar**

|  | **Standarddos**  **40/20 mg varannan vecka**  **N = 93** | **Lågdos**  **20/10 mg varannan vecka**  **N = 95** | **P-värde\*** |
| --- | --- | --- | --- |
| **Vecka 26** |  |  |  |
| Klinisk remission | 38,7 % | 28,4 % | 0,075 |
| Kliniskt svar | 59,1 % | 48,4 % | 0,073 |
| **Vecka 52** |  |  |  |
| Klinisk remission | 33,3 % | 23,2 % | 0,100 |
| Kliniskt svar | 41,9 % | 28,4 % | 0,038 |
| \* p-värde för standarddos jämfört med lågdos. | | | |

**Tabell 22. Pediatrisk CD-studie – diskontinuering av kortikosteroider eller immunomodulerare och fistelremission**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Standarddos**  **40/20 mg varannan vecka** | **Lågdos**  **20/10 mg varannan vecka** | **P-värde1** |
| **Diskontinuering av kortikosteroider** | **N = 33** | **N = 38** |  |
| Vecka 26 | 84,8 % | 65,8 % | 0,066 |
| Vecka 52 | 69,7 % | 60,5 % | 0,420 |
| **Diskontinuering av immunomodulerare2** | **N = 60** | **N = 57** |  |
| Vecka 52 | 30,0 % | 29,8 % | 0,983 |
| **Fistelremission3** | **N = 15** | **N = 21** |  |
| Vecka 26 | 46,7 % | 38,1 % | 0,608 |
| Vecka 52 | 40,0 % | 23,8 % | 0,303 |
| 1  p-värde för standarddos jämfört med lågdos.  2  Immunosupprimerande behandling kunde endast avbrytas vid eller efter vecka 26 av prövaren om patienten nådde kriteriet för klinisk respons.  3  Definierad som stängning av alla fistlar som var öppna vid baslinjen under minst 2 efterföljande post-baslinjebesök. | | | |

Statistiskt signifikanta ökningar (förbättringar) från baslinje till vecka 26 och 52 i kroppsmasseindex och längdtillväxt observerades för båda behandlingsgrupperna.

Statistiskt och kliniskt signifikanta ökningar (förbättringar) från baslinje observerades hos båda behandlingsgrupperna för livskvalitetsparametrarna (inklusive IMPACT III).

Etthundra patienter (n = 100) från den pediatriska CD-studien fortsatte in i en oblindad långtids-förlängningsstudie. Efter 5 år med adalimumabterapi var 74 % (37/50) av de kvarvarande 50 patienterna i studien fortfarande i klinisk remission, och 92 % (46/50) av patienterna visade fortfarande på kliniskt svar enligt PCDAI.

*Pediatriska patienter med uveit*

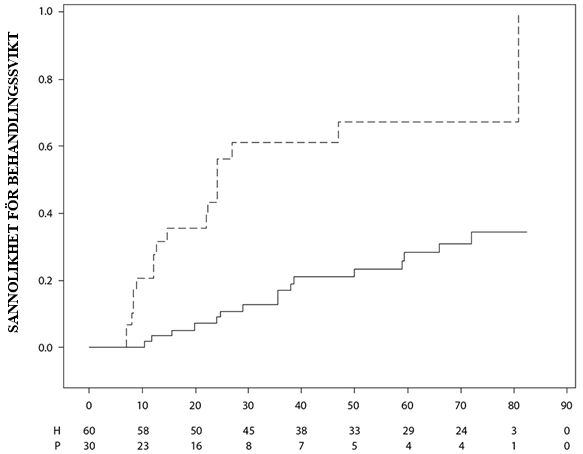
Adalimumabs säkerhet och effekt utvärderades i en randomiserad, dubbelmaskerad, kontrollerad studie med 90 pediatriska patienter från 2 till < 18 års ålder med aktiv JIA-associerad icke-infektiös främre uveit och som inte svarat på minst 12 veckors behandling med metotrexat. Patienterna fick antingen placebo eller 20 mg adalimumab (vid < 30 kg) eller 40 mg adalimumab (vid ≥ 30 kg) varannan vecka i kombination med deras baslinjedos av metotrexat.

Den primära endpointen var ”tid till behandlingssvikt”. Kriterierna för behandlingssvikt var försämring eller fortsatt oförbättrad okulär inflammation, delvis förbättring med utveckling av bibehållen okulär komorbiditet eller försämring av okulär komorbiditet, ej tillåten användning av samtidig medicinering och behandlingsuppehåll under en längre period.

*Kliniskt svar*

Adalimumab fördröjde signifikant tiden till behandlingssvikt i jämförelse med placebo (se figur 2, P < 0,0001 från log rank-test). Mediantiden till behandlingssvikt var 24,1 veckor för patienter som behandlades med placebo, medan mediantiden till behandlingssvikt för patienter som behandlades med adalimumab inte gick att fastställa eftersom mindre än hälften av dessa patienter upplevde behandlingssvikt. Adalimumab minskade signifikant risken för behandlingssvikt med 75 % jämfört med placebo, vilket framgår av hazardkvoten (HR = 0,25 [95 % KI: 0,12; 0,49]).

**Figur 2. Kaplan-Meier-kurvor som summerar tid till behandlingssvikt i studien på pediatrisk uveit**



|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **TID (VECKOR)** | | | | |
|  | Behandling |  | Placebo |  | Adalimumab |
|  | Obs! P = Placebo (antal i riskzonen); H = adalimumab (antal i riskzonen). | | | | |

**5.2 Farmakokinetiska uppgifter**

Absorption och distribution

Efter administrering av 24 mg/m2 (maximalt 40 mg) adalimumab subkutant varannan vecka, utan samtidig behandling med metotrexat, hos patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit (JIA) som var 4–17 år, var medelvärdet för dalkoncentrationen av adalimumab i serum vid steady-state 5,6 ± 5,6 µg/ml (102 % CV) (värden uppmättes från vecka 20 till 48). Vid samtidig behandling med metotrexat var medelvärdet 10,9 ± 5,2 µg/ml (47,7 % CV).

Hos patienter med polyartikulär JIA som var 2 till < 4 år eller 4 år och äldre och som vägde < 15 kg doserade med adalimumab 24 mg/m2, var medelvärdet för dalkoncentrationerna av adalimumab i serum vid steady-state 6,0 ± 6,1 µg/ml (101 % CV) utan samtidig behandling med metotrexat och 7,9 ± 5,6 µg/ml (71,2 % CV) med samtidig användning av metotrexat.

Efter administrering av 24 mg/m2 (maximalt 40 mg) adalimumab subkutant varannan vecka, utan samtidig behandling med metotrexat, hos patienter med entesitrelaterad artrit, 6–17 år, var medelvärdet för dalkoncentrationen av adalimumab i serum vid steady-state 8,8 ± 6,6 μg/ml (värden uppmättes vid vecka 24). Vid samtidig behandling med metotrexat var medelvärdet 11,8 ± 4,3 μg/ml.

Efter administrering av 0,8 mg/kg (maximalt 40 mg) subkutant varannan vecka till pediatriska patienter med kronisk plackpsoriasis var medelvärdet ± SD för dalkoncentrationen av adalimumab vid steady-state cirka 7,4 ± 5,8 µg/ml (79 % CV).

Hos pediatriska patienter med måttlig till svår CD var den öppna induktionsdosen av adalimumab 160/80 mg respektive 80/40 mg vid vecka 0 och 2, beroende på en kroppsviktsgräns över/under 40 kg. Vid vecka 4 randomiserades patienterna 1:1 baserat på kroppsvikt till underhållsbehandlingsgrupper med antingen standarddos (40/20 mg varannan vecka) eller lågdos (20/10 mg varannan vecka). Medelvärdet (±SD) för dalkoncentrationen av adalimumab i serum som uppnåddes vid vecka 4 var 15,7 ± 6,6 μg/ml för patienter ≥ 40 kg (160/80 mg) och 10,6 ± 6,1 μg/ml för patienter < 40 kg (80/40 mg).

För patienter som stod kvar på sin randomiseringsbehandling var dal-medelvärdet (±SD) för adalimumab vid vecka 52 9,5 ± 5,6 μg/ml för standarddosgruppen och 3,5 ± 2,2 μg/ml för lågdosgruppen. Dalkoncentrationernas medelvärde bibehölls hos patienter som fortsatte med adalimumabbehandling varannan vecka under 52 veckor. För patienter som hade doseskalerat från varannan vecka till varje vecka, var medelserumkoncentrationer (±SD) av adalimumab vid vecka 52; 15,3 ± 11,4 μg/ml (40/20 mg, varje vecka) och 6,7 ± 3,5 μg/ml (20/10 mg, varje vecka).

Adalimumab-exponeringen hos pediatriska patienter med uveit predikterades med hjälp av populationsbaserad farmakokinetisk modellering och simulering baserad på farmakokinetik hos andra pediatriska patienter över flera indikationer (pediatrisk psoriasis, juvenil idiopatisk artrit, pediatrisk Crohns sjukdom och entesitrelaterad artrit). Inga kliniska exponeringsdata finns tillgängliga för användning av en laddningsdos hos barn < 6 år. Den predikterade exponeringen tyder på att utan metotrexat kan en laddningsdos leda till initialt förhöjd systemisk exponering.

Exponerings-responsförhållande hos pediatriska patienter

Baserat på data från kliniska studier hos patienter med JIA (pJIA och ERA), fastställdes ett exponerings-responssamband mellan plasmakoncentrationer och PedACR 50-respons. Plasmakoncentration av adalimumab som ger halva den maximala sannolikheten för PedACR 50 respons (EC50) var 3 μg/ml (95% CI: 1-6 μg/ml).

Exponerings-responsförhållanden mellan koncentrationen av adalimumab och effekt hos pediatriska patienter med svår kronisk plackpsoriasis fastställdes för PASI 75 respektive PGA ”utläkt” eller ”minimal”. PASI 75 och PGA ”utläkt” eller ”minimal” ökade med ökande koncentrationer av adalimumab, båda med en liknande EC50 på cirka 4,5 μg/ml (95 % KI 0,4–47,6 respektive 1,9–10,5).

Vuxna

Efter subkutan administrering av en singeldos på 40 mg var absorptionen och distributionen av adalimumab långsam och högsta serumkoncentrationen nåddes cirka 5 dagar efter administrering. Den genomsnittliga absoluta biotillgängligheten beräknat från tre studier efter administrering av en subkutan singeldos på 40 mg adalimumab var 64 %. Efter administrering av intravenösa singeldoser i intervallet 0,25 till 10 mg/kg var koncentrationerna dosproportionella. Efter doser på 0,5 mg/kg (~40 mg) varierade clearance från 11 till 15 ml/timme, distributionsvolymen (Vss) varierade mellan 5 till 6 liter och medelvärdet för terminal halveringstid var cirka 2 veckor. Koncentrationen av adalimumab i synovialvätska från ett flertal patienter med reumatoid artrit varierade mellan 31-96 % av koncentrationen i serum.

Efter subkutan administrering av 40 mg adalimumab varannan vecka hos vuxna reumatoid artrit (RA) patienter var medelvärdet för de lägsta steady-state-medelkoncentrationerna ca 5 μg/ml (utan samtidig metotrexat) och 8 till 9 μg/ml (med samtidig metotrexat). Predoskoncentrationen av adalimumab i serum vid steady-state ökade grovt räknat proportionellt med dosen efter subkutan tillförsel av 20, 40 och 80 mg varannan vecka och varje vecka.

Hos vuxna patienter med psoriasis var medelvärdet för dalkoncentrationen vid steady-state 5 μg/ml vid behandling med adalimumab 40 mg varannan vecka som monoterapi.

Hos patienter med Crohns sjukdom ger laddningsdosen 80 mg adalimumab vecka 0 följt av 40 mg adalimumab vecka 2 en lägsta serumkoncentration av adalimumab på ca 5,5 μg/ml under induktionsperioden. En laddningsdos på 160 mg adalimumab vecka 0 följt av 80 mg adalimumab vecka 2 ger en lägsta serumkoncentration av adalimumab på ca 12 μg/ml under induktionsperioden. Medelvärdet för de lägsta steady-state-nivåerna på ca 7 μg/ml observerades hos patienter med Crohns sjukdom som fick en underhållsdos på 40 mg adalimumab varannan vecka.

Hos vuxna patienter med uveit resulterade en laddningsdos på 80 mg adalimumab vecka 0 följt av 40 mg adalimumab varannan vecka från vecka 1 i ett medelvärde av steady-state-koncentrationer på ca 8 till 10 µg/ml.

Populationsbaserad farmakokinetisk och farmakokinetisk/farmakodynamisk modellering och simulering predikterade jämförbar exponering och effekt av adalimumab hos patienter som behandlades med 80 mg varannan vecka jämfört med 40 mg varje vecka (inklusive vuxna patienter med RA, HS, UC, CD eller Ps, ungdomar med HS och pediatriska patienter ≥ 40 kg med CD).

Eliminering

Populationsbaserade farmakokinetiska analyser med data från mer än 1 300 RA-patienter visade en tendens till högre synbar clearance med ökande kroppsvikt. Efter justering för viktskillnader, verkade skillnader i kön och ålder ha minimal effekt på adalimumabs clearance. Serumnivåerna av fritt adalimumab (inte bundet till anti-adalimumab antikroppar, AAA) observerades vara lägre hos patienter med mätbara AAA.

Nedsatt njur- eller leverfunktion

Adalimumab har inte studerats hos denna patientpopulation.

**5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

Gängse studier avseende toxicitet efter en singeldos och efter upprepad dosering, samt gentoxicitet visade inte några särskilda risker för människa.

En embryo-fetal utvecklingstoxicitets-/perinatal utvecklingsstudie har utförts på cynomolgusapor med doser på 0, 30 och 100 mg/kg (9–17 apor/grupp) och inga tecken på fosterskador beroende av adalimumab kunde påvisas. Varken carcinogenicitetsstudier eller standardbedömning av fertilitet och postnatal toxicitet har genomförts med adalimumab, på grund av att lämpliga modeller saknas för en antikropp med begränsad korsreaktivitet med gnagar-TNF och bildandet av neutraliserande antikroppar i gnagare.

**6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

**6.1 Förteckning över hjälpämnen**

L-histidin

L-histidinhydrokloridmonohydrat

Sackaros

Edetatdinatriumdihydrat

L-metionin

Polysorbat 80

Vatten för injektionsvätskor

**6.2 Inkompatibiliteter**

Då blandbarhetsstudier saknas får detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

**6.3 Hållbarhet**

3 år

**6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras i kylskåp (2 °C–8 °C). Får ej frysas. Förvara den förfyllda sprutan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

En Amsparity förfylld spruta kan förvaras vid rumstemperatur upp till högst 30 °C under en period upp till 30 dagar. Sprutan måste skyddas mot ljus och kasseras om den ej används inom 30-dagarsperioden.

**6.5 Förpackningstyp och innehåll**

Amsparity 20 mg injektionsvätska i förfylld spruta (typ I-glas) med en kolvpropp (klorobutylgummi) och en nål med nålskydd (termoplastisk elastomer) för engångsbruk.

Förpackningar:

* 2 förfyllda sprutor (0,4 ml steril lösning) med 2 spritsuddar, vardera förfylld spruta är förpackad i ett blister.

**6.6 Särskilda anvisningar för destruktion**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

**7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgien

**8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/19/1415/001

**9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

Datum för det första godkännandet: 13 februari 2020

Datum för den senaste förnyelsen: 19 september 2024

**10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <https://www.ema.europa.eu>.

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Amsparity 40 mg/0,8 ml injektionsvätska, lösning

**2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

Varje 0,8 ml endosinjektionsflaska innehåller 40 mg adalimumab.

Adalimumab är en rekombinant human monoklonal antikropp producerad i CHO (Chinese hamster ovary-celler).

Hjälpämnen med känd effekt

Amsparity 40 mg/0,8 ml injektionsvätska, lösning innehåller 0,16 mg polysorbat 80 per 0,8 ml endosinjektionsflaska, vilket motsvarar 0,2 mg/ml polysorbat 80.

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

**3. LÄKEMEDELSFORM**

Injektionsvätska, lösning (injektion).

Klar, färglös till mycket ljusbrun lösning.

**4. KLINISKA UPPGIFTER**

**4.1 Terapeutiska indikationer**

Juvenil idiopatisk artrit

*Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit*

Amsparity i kombination med metotrexat är indicerat för behandling av aktiv polyartikulär juvenil idiopatisk artrit, hos patienter från 2 års ålder som har svarat otillräckligt på en eller flera sjukdomsmodifierande antireumatiska läkemedel (DMARDs). Amsparity kan ges som monoterapi vid intolerans för metotrexat eller då fortsatt behandling med metotrexat är olämplig (för effekt vid monoterapi, se avsnitt 5.1). Adalimumab har inte studerats hos patienter yngre än 2 år.

*Entesitrelaterad artrit*

Amsparity är indicerat för behandling av aktiv entesitrelaterad artrit hos patienter, 6 år och äldre, som har svarat otillräckligt på eller som inte tolererar konventionell terapi (se avsnitt 5.1).

Pediatriska patienter med plackpsoriasis

Amsparity är indicerat för behandling av svår kronisk plackpsoriasis hos barn och ungdomar från 4 års ålder som inte har svarat på eller som är olämpliga för topikal behandling och ljusbehandling.

Ungdomar med hidradenitis suppurativa

Amsparity är indicerat för behandling av måttlig till svår aktiv hidradenitis suppurativa (HS) (acne inversa) hos ungdomar från 12 års ålder som inte har svarat tillräckligt på konventionell systemisk HS-behandling (se avsnitt 5.1 och 5.2).

Pediatriska patienter med Crohns sjukdom

Amsparity är indicerat för behandling av måttlig till svår, aktiv Crohns sjukdom hos pediatriska patienter (från 6 års ålder) som inte har svarat på konventionell terapi inklusive primär nutritionsterapi och en kortikosteroid och/eller en immunomodulerare eller som är intoleranta mot eller har kontraindikationer mot sådan behandling.

Pediatriska patienter med ulcerös kolit

Amsparity är indicerat för behandling av måttlig till svår aktiv ulcerös kolit hos pediatriska patienter (från 6 års ålder) som inte har svarat tillräckligt på konventionell behandling omfattande kortikosteroider och/eller 6-merkaptopurin (6-MP) eller azatioprin (AZA) eller i fall där sådan behandling inte tolereras eller är kontraindicerad.

Pediatriska patienter med uveit

Amsparity är indicerat för behandling av pediatrisk icke-infektiös kronisk främre uveit hos patienter från 2 års ålder som inte har svarat tillräckligt eller som inte tolererar konventionell behandling eller där konventionell behandling inte är lämpligt.

**4.2 Dosering och administreringssätt**

Behandling med Amsparity bör initieras och övervakas av specialist med erfarenhet av diagnos och behandling av de sjukdomar Amsparity är indicerat för. Oftalmologer rekommenderas att konsultera en lämplig specialist innan behandling med Amsparity påbörjas (se avsnitt 4.4). Patienter som behandlas med Amsparity ska ges ett speciellt patientkort.

Efter noggrann utbildning i injektionsteknik kan patienterna själva injicera Amsparity om deras läkare beslutar att det är lämpligt och om de kan få medicinsk uppföljning vid behov.

Under behandling med Amsparity bör andra behandlingar som ges samtidigt (t.ex. kortikosteroider och/eller immunomodulerande ämnen) optimeras.

Dosering

Pediatrisk population

*Juvenil idiopatisk artrit*

*Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit från 2 års ålder*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit från 2 års ålder baseras på kroppsvikt (tabell 1). Amsparity administreras varannan vecka via subkutan injektion.

**Tabell 1. Amsparity dosering för patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit**

|  |  |
| --- | --- |
| **Kroppsvikt** | **Doseringsregim** |
| 10 kg till < 30 kg | 20 mg varannan vecka |
| ≥ 30 kg | 40 mg varannan vecka |

Tillgänglig data tyder på att kliniskt svar vanligtvis erhålls inom 12 veckors behandling. Fortsatt behandling ska noga övervägas hos patienter som inte svarar inom detta tidsintervall.

Det finns ingen relevant användning av adalimumab för patienter under 2 år för denna indikation.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Entesitrelaterad artrit*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för patienter med entesitrelaterad artrit från 6 års ålder baseras på kroppsvikt (tabell 2). Amsparity administreras varannan vecka via subkutan injektion.

**Tabell 2. Amsparity dosering för patienter med entesitrelaterad artrit**

|  |  |
| --- | --- |
| **Kroppsvikt** | **Doseringsregim** |
| 15 kg till < 30 kg | 20 mg varannan vecka |
| ≥ 30 kg | 40 mg varannan vecka |

Adalimumab har inte studerats hos patienter med entesitrelaterad artrit yngre än 6 år.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Pediatriska patienter med plackpsoriasis*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för patienter med plackpsoriasis 4-17 år baseras på kroppsvikt (tabell 3). Amsparity administreras via subkutan injektion.

**Tabell 3. Amsparity dosering för pediatriska patienter med plackpsoriasis**

|  |  |
| --- | --- |
| **Kroppsvikt** | **Doseringsregim** |
| 15 kg till < 30 kg | Startdos på 20 mg, följt av 20 mg varannan vecka med start en vecka efter startdosen. |
| ≥ 30 kg | Startdos på 40 mg, följt av 40 mg varannan vecka med start en vecka efter startdosen. |

Fortsatt behandling efter 16 veckor ska noga övervägas hos en patient som inte svarar inom denna tidsperiod.

Om återinsättning av Amsparity är motiverat ska ovanstående dosering och behandlingslängd följas.

Säkerheten för adalimumab hos pediatriska patienter med plackpsoriasis har studerats i ett genomsnitt av 13 månader.

Det finns ingen relevant användning av adalimumab för barn yngre än 4 år för denna indikation.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Ungdomar med hidradenitis suppurativa (från 12 års ålder som väger minst 30 kg)*

Det finns inga kliniska studier med adalimumab hos ungdomar med HS.

Doseringen av adalimumab hos dessa patienter har bestämts genom farmakokinetisk modellering och simulering (se avsnitt 5.2).

Den rekommenderade doseringen av Amsparity är 80 mg vid vecka 0 följt av 40 mg varannan vecka med start vecka 1 genom en subkutan injektion.

Hos ungdomar med ett otillräckligt svar på Amsparity 40 mg varannan vecka kan en ökning av doseringen till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka övervägas.

Vid behov kan antibiotika ges fortsatt under behandling med Amsparity. Det rekommenderas att patienten dagligen använder en topikal antiseptisk lösning på sina HS-lesioner under behandling med Amsparity.

Fortsatt behandling efter 12 veckor ska noggrant övervägas hos en patient som inte svarat inom denna tidsperiod.

Om behandlingen avbryts kan Amsparity återinsättas vid behov.

Nyttan och risken med fortsatt långtidsbehandling bör utvärderas regelbundet (se data för vuxna i avsnitt 5.1).

Det finns ingen relevant användning av adalimumab hos barn yngre än 12 år för denna indikation.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Pediatriska patienter med Crohns sjukdom*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för patienter med Crohns sjukdom 6−17 år baseras på kroppsvikt (tabell 4). Amsparity administreras via subkutan injektion.

**Tabell 4. Amsparity dosering för pediatriska patienter med Crohns sjukdom**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Kroppsvikt** | **Induktionsdos** | **Underhållsdos med start vecka 4** |
| < 40 kg | * 40 mg vecka 0 och 20 mg vecka 2   I de fall som kräver ett snabbare behandlingssvar, kan följande dos användas, med medvetenheten att risken för biverkningar kan vara högre vid användning av den högre induktionsdosen:   * 80 mg vecka 0 och 40 mg vecka 2 | 20 mg varannan vecka |
| ≥ 40 kg | * 80 mg vecka 0 och 40 mg vecka 2   I de fall som kräver ett snabbare behandlingssvar, kan följande dos användas, med medvetenheten att risken för biverkningar kan vara högre vid användning av den högre induktionsdosen:   * 160 mg vecka 0 och 80 mg vecka 2 | 40 mg varannan vecka |

De patienter som uppvisar ett otillräckligt terapisvar kan ha fördel av att höja doseringen till:

* < 40 kg: 20 mg varje vecka
* ≥ 40 kg: 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka

Fortsatt behandling ska noga övervägas hos patienter som ej svarar efter 12 veckor.

Det finns ingen relevant användning av adalimumab för barn under 6 år för denna indikation.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Pediatriska patienter med ulcerös kolit*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för patienter 6–17 år med ulcerös kolit baseras på kroppsvikt (tabell 5). Amsparity administreras via subkutan injektion.

**Tabell 5. Amsparity-dosering för pediatriska patienter med ulcerös kolit**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Kroppsvikt** | **Induktionsdos** | **Underhållsdos med start vecka** **4\*** |
| < 40 kg | * 80 mg vecka 0 (givet som två 40 mg-injektioner under en dag) och * 40 mg vecka 2 (givet som en 40 mg-injektion) | 40 mg varannan vecka |
| ≥ 40 kg | * 160 mg vecka 0 (givet som fyra 40 mg-injektioner under en dag eller två 40 mg-injektioner per dag under två på varandra följande dagar) och * 80 mg vecka 2 (givet som två 40 mg-injektioner på en dag) | 80 mg varannan vecka |

\* Pediatriska patienter som fyller 18 år medan de står på Amsparity ska fortsätta sin ordinerade underhållsdos.

Fortsatt behandling efter 8 veckor ska noga övervägas hos patienter som inte visar tecken på svar inom denna tidsperiod.

Det finns ingen relevant användning av adalimumab för barn under 6 år för denna indikation.

Amsparity kan finnas tillgängligt i olika styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Pediatriska patienter med uveit*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för pediatriska patienter med uveit från 2 års ålder baseras på kroppsvikt (tabell 6). Amsparity administreras via subkutan injektion.

Det saknas erfarenhet av behandling med adalimumab utan samtidig behandling med metotrexat vid pediatrisk uveit.

**Tabell 6. Amsparity dosering för pediatriska patienter med uveit**

|  |  |
| --- | --- |
| **Kroppsvikt** | **Doseringsregim** |
| < 30 kg | 20 mg varannan vecka i kombination med metotrexat |
| ≥ 30 kg | 40 mg varannan vecka i kombination med metotrexat |

När behandling med Amsparity påbörjas, kan en laddningsdos på 40 mg för patienter < 30 kg eller 80 mg för patienter ≥ 30 kg administreras en vecka före start av underhållsbehandlingen. Inga kliniska data finns tillgängliga för användning av en laddningsdos av Amsparity hos barn < 6 år (se avsnitt 5.2).

Det finns ingen relevant användning av adalimumab hos barn under 2 år för denna indikation.

Det rekommenderas att nyttan och risken med fortsatt långtidsbehandling utvärderas årligen (se avsnitt 5.1).

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

Försämrad njur- och/eller leverfunktion

Adalimumab har inte studerats i dessa patientpopulationer. Ingen dosrekommendation kan göras.

Administreringssätt

Amsparity administreras via subkutan injektion. Kompletta användarinstruktioner finns i bipacksedeln.

Amsparity finns tillgänglig i andra styrkor och förpackningstyper.

**4.3 Kontraindikationer**

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1.

Aktiv tuberkulos eller andra allvarliga infektioner såsom sepsis och andra opportunistiska infektioner (se avsnitt 4.4).

Måttlig till svår hjärtsvikt (NYHA klass III/IV) (se avsnitt 4.4).

**4.4 Varningar och försiktighet**

Spårbarhet

För att förbättra spårbarheten av biologiska läkemedel ska namnet och tillverkningssatsnumret på det administrerade läkemedlet tydligt noteras i patientens journal.

Infektioner

Patienter som tar TNF-antagonister är mer mottagliga för allvarliga infektioner. Försämrad lungfunktion kan öka risken för att utveckla infektioner. Patienter måste därför monitoreras noggrant med avseende på infektioner, inklusive tuberkulos, före, under och efter behandling med Amsparity. Eftersom eliminering av adalimumab kan ta upp till fyra månader, ska monitorering fortsätta under denna period.

Behandling med Amsparity bör inte påbörjas hos patienter med pågående infektioner, inklusive kroniska eller lokaliserade infektioner, tills infektionerna är under kontroll. Hos patienter som har exponerats för tuberkulos och patienter som har rest i områden med hög risk för tuberkulos och endemiska mykoser såsom histoplasmos, koccidioidomykos, eller blastomykos, ska risk och nytta med Amsparitybehandling övervägas före behandlingen påbörjas (se *Andra opportunistiska infektioner*).

Patienter som utvecklar en ny infektion under tiden för behandling med Amsparity ska monitoreras noga och genomgå en fullständig diagnostisk utvärdering. Behandling med Amsparity ska avbrytas om en patient utvecklar en ny allvarlig infektion eller sepsis och lämplig antimikrobiell eller antimykotisk behandling ska påbörjas, tills infektionerna är under kontroll. Läkare ska vara återhållsamma med behandling med Amsparity till patienter som tidigare haft återkommande infektioner, eller som har bakomliggande tillstånd som kan göra patienterna mer infektionskänsliga, inklusive samtidig användning av immunosuppressiva läkemedel.

*Allvarliga infektioner*

Allvarliga infektioner, inklusive sepsis, pga. bakteriell, mykobakteriell, invasiva svamp-, parasit-, virus- eller andra opportunistiska infektioner, såsom listerios, legionella och pneumocystis, har rapporterats hos patienter som får adalimumab.

Andra allvarliga infektioner som har setts i kliniska prövningar inkluderar pneumoni, pyelonefrit, septisk artrit och septicemi. Sjukhusinläggning eller dödlig utgång associerad med infektioner har rapporterats.

*Tuberkulos*

Tuberkulos, inklusive reaktivering och nyinsjuknande i tuberkulos, har rapporterats hos patienter som tar adalimumab. Rapporterna inkluderade fall av pulmonell och extrapulmonell (dvs. disseminerad) tuberkulos.

Före behandlingsstart med Amsparity måste alla patienter utvärderas för både aktiv och inaktiv (”latent”) tuberkulosinfektion. Denna utvärdering ska inkludera en detaljerad klinisk utvärdering av patienthistorik av tuberkulos eller möjliga tidigare exponering för människor med aktiv tuberkulos och tidigare och/eller pågående immunosuppressiv behandling. Lämpliga screeningtest (dvs. tuberkulintest och lungröntgen) ska utföras på alla patienter (lokala rekommendationer kan förekomma). Det rekommenderas att utförandet och resultatet av dessa tester noteras på patientkortet. Förskrivare påminns om risken för falska negativa tuberkulintestresultat, speciellt hos patienter med allvarlig sjukdom eller som är immunosupprimerade.

Om aktiv tuberkulos är diagnostiserad så får ej behandling med Amsparity påbörjas (se avsnitt 4.3).

I alla situationer som beskrivs nedan ska risk-nytta balansen av behandling noga övervägas.

Om latent tuberkulos misstänks ska en läkare konsulteras, som har erfarenhet av tuberkulosbehandling.

Om latent tuberkulos upptäcks, måste lämplig behandling med anti-tuberkulosprofylax ges, innan Amsparitybehandling påbörjas i enlighet med gällande lokala riktlinjer.

Användning av anti-tuberkulosprofylax ska också övervägas före behandlingsstart med Amsparity hos patienter med flera eller signifikanta riskfaktorer för tuberkulos trots negativ tuberkulintest och hos patienter med en tidigare historia av latent eller aktiv tuberkulos hos de patienter där en adekvat behandling ej kan bekräftas.

Trots profylaxbehandling av tuberkulos så har fall av reaktiverad tuberkulos setts hos patienter som behandlas med adalimumab. Några patienter som behandlats framgångsrikt för aktiv tuberkulos har insjuknat i tuberkulos igen under behandling med adalimumab.

Patienter ska uppmanas att söka läkarhjälp vid tecken/symtom som kan tyda på en tuberkulosinfektion (t.ex. ihållande hosta, viktnedgång, lätt feber, allmän svaghet inträffar under eller efter behandling med Amsparity).

*Andra opportunistiska infektioner*

Opportunistiska infektioner, inklusive invasiv svampinfektion har setts hos patienter som får adalimumab. Dessa infektioner har inte konsekvent blivit synliggjorda hos patienter som tar TNF-antagonister och detta har resulterat i förseningar i lämplig behandling, som ibland resulterat i dödlig utgång.

Hos patienter som utvecklar tecken och symtom såsom feber, sjukdomskänsla, viktnedgång, svettning, hosta, dyspné och/eller lunginfiltrat eller andra allvarliga systemiska symtom med eller utan samtidig chock ska en invasiv svampinfektion misstänkas och Amsparitybehandling ska snabbt avslutas. Diagnos och administrering av empirisk svampbehandling hos dessa patienter bör ske i samråd med en läkare med specialistkunskap om patienter med invasiva svampinfektioner.

Hepatit B-reaktivering

Reaktivering av hepatit B har inträffat hos patienter som är kroniska bärare av detta virus (d.v.s. ytantigen positiva) och som har fått TNF-antagonister inklusive adalimumab. Vissa fall har haft dödlig utgång. Patienter ska testas för HBV-infektion innan behandling med Amsparity startas. För patienter som testas positiva för hepatit B-infektion, rekommenderas en konsultation med en läkare med erfarenhet av att behandla hepatit B.

Bärare av HBV som behöver behandling med Amsparity ska noga övervakas för tecken och symtom på aktiv HBV-infektion under hela behandlingen och åtskilliga månader efter att behandling har avslutats. Data saknas avseende behandling av patienter som är bärare av HBV med anti-viral behandling tillsammans med TNF-antagonist, för att förebygga HBV-reaktivering. Hos patienter som utvecklar HBV-reaktivering, ska behandling med Amsparity avbrytas och effektiv antiviral behandling och lämplig ytterligare behandling påbörjas.

Neurologiska händelser

Adalimumab och andra TNF-antagonister har i sällsynta fall associerats med nytt skov eller exacerbation av kliniska symtom och/eller radiografiska tecken på demyeliniserande sjukdom i centrala nervsystemet, inklusive multipel skleros och optisk neurit samt perifer demyelinerande sjukdom, inklusive Guillain-Barré syndrom. Förskrivare ska vara försiktiga när användning av Amsparity övervägs till patienter med existerande eller nyligen debuterade symtom som överensstämmer med en diagnos på centrala eller perifera demyeliniserande tillstånd; att avbryta behandling med Amsparity ska övervägas om något av dessa tillstånd utvecklas. Det finns ett känt samband mellan intermediär uveit och centrala demyeliniserande tillstånd. En neurologisk utvärdering ska göras hos patienter med icke-infektiös intermediär uveit innan Amsparity-behandling startas och regelbundet under behandlingen för att utvärdera underliggande eller påbörjade centrala demyeliniserande tillstånd.

Allergiska reaktioner

Allvarliga allergiska reaktioner associerade med adalimumab var sällsynta i kliniska studier. Icke-allvarliga allergiska reaktioner relaterade till adalimumab var mindre vanliga i de kliniska studierna. Rapporter om allvarliga allergiska reaktioner, inklusive anafylaxi, har rapporterats efter adalimumab-administrering. Om en anafylaktisk reaktion eller annan allvarlig allergisk reaktion skulle inträffa ska administreringen av Amsparity avbrytas omedelbart och lämpliga behandlingsåtgärder insättas.

Immunosuppression

I en studie på 64 patienter med reumatoid artrit som behandlades med adalimumab, fann man inga tecken på försämrad fördröjd hypersensitivitet, sänkning av immunoglobulinnivåerna eller förändringar i antalet effektor T-, B- och NK-celler, monocyter/makrofager och neutrofiler.

Maligniteter och lymfoproliferativa störningar

Fler fall av maligniteter, inklusive lymfom, har observerats bland patienter som får TNF-antagonister i jämförelse med kontrollpatienter, i den kontrollerade delen av kliniska prövningar med TNF-antagonister. Denna händelse är dock sällsynt. Efter marknadsföring har leukemifall rapporterats hos patienter som behandlats med TNF-antagonist. Det finns en ökad bakgrundsrisk för lymfom och leukemi hos reumatoid artrit patienter med långvarig, hög aktiv, inflammatorisk sjukdom, vilket komplicerar riskberäkningen. Med nuvarande kunskap kan man inte utesluta en möjlig risk för utveckling av lymfom, leukemi och andra maligna sjukdomar hos patienter som behandlas med en TNF-antagonist.

Maligniteter, vissa med dödlig utgång, har rapporterats bland barn, ungdomar och unga vuxna (upp till 22 års ålder) som behandlats med TNF-antagonister (behandlingsstart < 18 års ålder), inklusive adalimumab efter marknadsföring. Ungefär hälften av fallen var lymfom. De andra fallen representerade olika maligniteter och inkluderade sällsynta maligniteter vanligtvis associerade med immunosuppression. En risk för utvecklande av maligniteter hos barn och ungdomar behandlade med TNF-antagonist kan inte uteslutas.

Sällsynta fall av hepatospleniskt T-cellslymfom har efter marknadsföring identifierats hos patienter som behandlas med adalimumab. Denna sällsynta form av T-cellslymfom har ett mycket aggressivt förlopp och är vanligtvis dödlig. Vissa av dessa hepatospleniska T-cellslymfom med adalimumab har inträffat hos unga vuxna patienter som samtidigt behandlats med azatioprin eller 6-merkaptopurin för inflammatorisk tarmsjukdom. Den potentiella risken med kombination av azatioprin eller merkaptopurin tillsammans med adalimumab ska noga övervägas. En risk för utvecklande av hepatospleniskt T-cellslymfom hos patienter som behandlas med Amsparity kan inte uteslutas (se avsnitt 4.8).

Inga studier har gjorts som inkluderar patienter med en historik av malignitet eller hos de som fortsätter med adalimumabbehandling efter utvecklande av malignitet. Således ska ytterligare försiktighet iakttas då man överväger adalimumabbehandling av dessa patienter (se avsnitt 4.8).

Alla patienter och speciellt de patienter som har behandlats med betydande mängd immunosuppressiv behandling eller psoriasispatienter som behandlats med PUVA ska undersökas för förekomsten av icke-melanom hudcancer före och under behandling med Amsparity. Melanom och Merkel-cellscarcinom har också rapporterats hos patienter som behandlats med TNF-antagonister inklusive adalimumab (se avsnitt 4.8).

I en utvärderande klinisk studie som undersökte användningen av en annan TNF-antagonist, infliximab, hos patienter med måttlig till allvarlig kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL), rapporterades fler maligniteter, mestadels i lungan eller huvudet och halsen, hos de infliximab-behandlade patienterna än hos kontrollpatienterna. Alla patienterna hade en historik av storrökning. Användning av någon TNF-antagonist hos KOL-patienter ska därför ske med försiktighet, liksom användning hos patienter som beroende på storrökning har en ökad risk för malignitet.

Med tillgängliga data är det inte känt om behandling med adalimumab påverkar risken för att utveckla dysplasi eller koloncancer. Alla patienter med ulcerös kolit vilka löper ökad risk för dysplasi eller koloncarcinom (t.ex. patienter med långvarig ulcerös kolit eller primär skleroserande kolangit) eller som har dysplasi eller koloncarcinom i anamnesen bör undersökas regelbundet med avseende på dysplasi innan behandling och under hela sjukdomsförloppet. Denna undersökning bör omfatta koloskopi och biopsier enligt lokala rekommendationer.

Hematologiska reaktioner

Sällsynta fall av pancytopeni som inkluderar aplastisk anemi har rapporterats för TNF-antagonister. Hematologiska biverkningar, kliniskt signifikant cytopeni (t.ex. trombocytopeni, leukopeni) inkluderad, har rapporterats för adalimumab. Samtliga patienter ska uppmanas att omedelbart söka läkarvård om de utvecklar tecken och symtom som indikerar bloddyskrasi (t.ex. långvarig feber, blåmärke, blödning, blekhet) under pågående behandling med Amsparity. Behandlingsuppehåll med Amsparity ska övervägas hos patienter med konstaterad signifikant hematologisk avvikelse.

Vaccinationer

Liknande antikroppssvar på standard 23-valent pneumokockvaccination och trivalent influensavirus-vaccination sågs i en studie hos 226 vuxna med reumatoid artrit som behandlades med adalimumab eller placebo. Ingen data finns tillgänglig på den sekundära spridningen av infektion av levande vaccin hos patienter som behandlas med adalimumab.

Det rekommenderas att pediatriska patienter, om möjligt, vaccineras enligt gällande riktlinjer för allmän vaccination före behandling med adalimumab påbörjas.

Patienter på adalimumab kan få vaccinationer samtidigt, förutom med levande vacciner. För spädbarn som exponerats för adalimumab under graviditeten rekommenderas ej administrering av levande vaccin (t.ex. BCG-vaccin) förrän 5 månader efter moderns sista adalimumabinjektion under graviditeten.

Kronisk hjärtsvikt

I en klinisk prövning med en annan TNF-antagonist har försämrad kronisk hjärtsvikt och ökad mortalitet beroende på kronisk hjärtsvikt observerats. Även fall med försämring av kronisk hjärtsvikt har rapporterats hos patienter som använder adalimumab. Amsparity ska användas med försiktighet hos patienter med mild hjärtsvikt (NYHA klass I/II). Amsparity är kontraindicerat vid måttlig eller svår hjärtsvikt (se avsnitt 4.3). Behandling med Amsparity ska avbrytas hos patienter som utvecklar nya eller förvärrar symtomen på kronisk hjärtsvikt.

Autoimmuna processer

Behandling med Amsparity kan resultera i bildning av autoimmuna antikroppar. Långtidseffekten av adalimumabbehandling för utvecklande av autoimmuna sjukdomar är okänd. Om en patient utvecklar symtom som påminner om lupusliknande syndrom efter behandling med Amsparity och är positiv för antikroppar mot dubbelsträngat DNA, ska ytterligare behandling med Amsparity inte ges (se avsnitt 4.8).

Samtidig administrering av andra biologiska DMARDs eller TNF-antagonister

I kliniska studier sågs vid samtidig användning av anakinra och en annan TNF-antagonist, etanercept, allvarliga infektioner utan att man såg ökad klinisk fördel jämfört med etanercept ensamt. Beroende på biverkningsbilden som sågs vid kombinationen av etanercept- och anakinra-terapi skulle kombination med anakinra och andra TNF-antagonister också kunna ge liknande toxiciteter. Därför är kombinationen av adalimumab och anakinra inte att rekommendera (se avsnitt 4.5).

Samtidig administrering av adalimumab med andra biologiska DMARDs (t.ex. anakinra och abatacept) eller andra TNF-antagonister rekommenderas inte baserat på den möjliga ökade risken för infektioner, inklusive allvarliga infektioner och andra potentiella farmakologiska interaktioner (se avsnitt 4.5).

Kirurgi

Det finns begränsad erfarenhet gällande säkerhet vid kirurgiska ingrepp på patienter behandlade med adalimumab. Adalimumabs långa halveringstid ska tas i beaktande om ett kirurgiskt ingrepp planeras. En patient som fordrar kirurgi under pågående Amsparitybehandling bör övervakas noggrant för infektioner och lämpliga åtgärder ska vidtas. Det finns begränsad erfarenhet gällande säkerhet bland patienter som genomgår proteskirurgi under pågående adalimumab-behandling.

Tunntarmsobstruktioner

Uteblivet svar på behandling för Crohns sjukdom kan indikera en fixerad fibrotisk striktur som kan behöva opereras. Tillgänglig data tyder på att adalimumab inte förvärrar eller orsakar strikturer.

Äldre

Frekvensen av allvarliga infektioner var högre hos de adalimumab-behandlade patienterna över 65 år (3,7 %) än hos de under 65 år (1,5 %). Vissa av dessa hade dödlig utgång. Särskild uppmärksamhet krävs avseende risken för infektion vid behandling av äldre.

Pediatrisk population

Se Vaccinationer ovan.

Hjälpämnen med känd effekt

*Polysorbat*

Detta läkemedel innehåller polysorbat 80. Amsparity 40 mg/0,8 ml injektionsvätska, lösning innehåller 0,16 mg polysorbat 80 per 0,8 ml endosinjektionsflaska, vilket motsvarar 0,2 mg/ml polysorbat 80. Polysorbat 80 kan orsaka överkänslighetsreaktioner.

*Natrium*

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per 0,8 ml dos, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

**4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Adalimumab har studerats hos patienter med reumatoid artrit, polyartikulär juvenil idiopatisk artrit och psoriasisartrit som tar adalimumab som monoterapi och de som samtidigt tar metotrexat. Bildningen av antikroppar var lägre när adalimumab gavs tillsammans med metotrexat i jämförelse med användning i monoterapi. Administrering av adalimumab utan metotrexat resulterade i ökad bildning av antikroppar, ökad clearance och minskad effekt av adalimumab (se avsnitt 5.1).

Kombinationen av Amsparity och anakinra rekommenderas inte (se avsnitt 4.4 ”Samtidig administrering av biologiska DMARDs eller TNF-antagonister”).

Kombinationen av Amsparity och abatacept rekommenderas inte (se avsnitt 4.4 ”Samtidig administrering av biologiska DMARDs eller TNF-antagonister”).

**4.6 Fertilitet, graviditet och amning**

Kvinnor i fertil ålder

Kvinnor i fertil ålder ska överväga att använda adekvat preventivmetod för att undvika graviditet och fortsätta använda detta i minst fem månader efter den sista behandlingen med Amsparity.

Graviditet

Prospektivt insamlad data från ett stort antal (cirka 2 100) graviditeter med exponering för adalimumab som resulterat i levande födsel med känt utfall, inklusive mer än 1 500 fall med exponering under första trimestern, tyder inte på en ökning i antalet nyfödda barn med missbildning.

I ett prospektivt kohortregister registrerades 257 kvinnor med reumatoid artrit (RA) eller Crohns sjukdom (CD) som behandlats med adalimumab under första trimestern som minst och 120 kvinnor med RA eller CD som inte behandlats med adalimumab. Det primära effektmåttet var födelseprevalensen av grav fosterskada. Andelen graviditeter som slutade med minst en levande födsel med grav fosterskada var 6/69 (8,7 %) hos adalimumab-behandlade kvinnor med RA och 5/74 (6,8 %) hos obehandlade kvinnor med RA (ojusterad oddsratio (OR) 1,31, 95 % KI 0,38−4,52) och 16/152 (10,5 %) hos adalimumab-behandlade kvinnor med CD och 3/32 (9,4 %) hos obehandlade kvinnor med CD (ojusterad OR 1,14, 95 % KI 0,31−4,16). Justerad OR (justerad för skillnader vid baslinjen) var 1,10 (95 % KI 0,45−2,74) för RA och CD tillsammans. Det fanns inga tydliga skillnader mellan adalimumab-behandlade och obehandlade kvinnor i de sekundära effektmåtten − spontana aborter, mindre fosterskador, prematur födsel, födelsestorlek och allvarliga eller opportunistiska infektioner och inga dödfödslar eller maligniteter rapporterades. Tolkningen av data kan påverkas av metodologiska begränsningar i studien, inklusive liten gruppstorlek och icke-randomiserad design.

I en utvecklingstoxicitetsstudie utförd på apor fanns det ingen indikation på maternal toxicitet, embryotoxicitet eller teratogenicitet. Prekliniska data på effekter på postnatal toxicitet av adalimumab finns inte (se avsnitt 5.3).

Beroende på sin hämning av TNFα, kan adalimumab som administreras under graviditet påverka normalt immunsvar hos den nyfödda. Adalimumab ska endast användas under graviditet om det finns ett uttalat behov.

Adalimumab kan överföras via placenta till serum hos nyfödda barn som är födda av kvinnor som behandlats med adalimumab under graviditet. Som en följd kan dessa nyfödda barn ha en ökad risk för infektion. Administrering av levande vaccin (t.ex. BCG-vaccin) till nyfödda som har exponerats för adalimumab i livmodern rekommenderas inte i 5 månader efter moderns sista adalimumab-injektion under sin graviditet.

Amning

Begränsad information från den publicerade litteraturen visar att adalimumab utsöndras i bröstmjölk i mycket låga koncentrationer. Koncentrationerna av adalimumab i bröstmjölk var 0,1 % till 1 % av moderns serumnivå. Oralt intag av immunoglobulin G-proteiner genomgår intestinal proteolys och har låg biotillgänglighet. Inga effekter förväntas på det ammande nyfödda barnet. Följaktligen kan Amsparity användas under amning.

Fertilitet

Prekliniska data på fertilitetseffekter av adalimumab finns ej tillgängliga.

**4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner**

Adalimumab kan ha en mindre effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Svindel och försämrad syn kan inträffa vid administrering av Amsparity (se avsnitt 4.8).

**4.8 Biverkningar**

Summering av säkerhetsprofilen

Adalimumab studerades hos 9 506 patienter i pivotala kontrollerade och öppna studier i upp till 60 månader eller längre. Dessa studier innefattade såväl reumatoid artrit-patienter med kort- och långvarig sjukdomshistoria, juvenil idiopatisk artrit-patienter (polyartikulär juvenil idiopatisk artrit och entesitrelaterad artrit) som patienter med axial spondylartrit (ankyloserande spondylit och axial spondylartrit utan radiografiska tecken på AS), psoriasisartrit, Crohns sjukdom, ulcerös kolit, psoriasis, hidradenitis suppurativa och uveit. Pivotala kontrollerade studier innefattade 6 089 patienter som behandlats med adalimumab och 3 801 patienter som erhållit placebo eller aktiv jämförande substans under den kontrollerade studieperioden.

Proportionen av patienter som på grund av biverkningar avbröt behandling under den dubbelblinda, kontrollerade delen av pivotala studier var 5,9 % för patienter som fick adalimumab och 5,4 % för kontrollbehandlade patienter.

De mest rapporterade biverkningarna är infektioner (såsom nasofaryngit, övre luftvägsinfektioner och sinuit), reaktioner på injektionsstället (erytem, klåda, blödning, smärta eller svullnad), huvudvärk och muskuloskeletal smärta.

Allvarliga biverkningar har rapporterats för adalimumab. TNF-antagonister såsom adalimumab påverkar immunsystemet och dess användning i kroppens försvar mot infektion och cancer. Dödliga och livshotande infektioner (inklusive sepsis, opportunistiska infektioner och TBC), HBV-reaktivering och olika maligniteter (inklusive leukemi, lymfom och HSTCL) har också rapporterats vid användning av adalimumab.

Allvarliga hematologiska, neurologiska och autoimmuna reaktioner har också rapporterats. Dessa inkluderar sällsynta rapporter av pancytopeni, aplastisk anemi, central och perifer demyelinerande händelser och rapporter av lupus, lupus-relaterade tillstånd och Stevens-Johnson syndrom.

Pediatrisk population

Generellt sett var biverkningarna som sågs hos pediatriska patienter liknande de som sågs hos vuxna patienter både i frekvens och sort.

Lista över biverkningar i tabellform

Följande lista med biverkningar är baserad på erfarenhet från kliniska prövningar och erfarenheter efter marknadsföring och visas i tabell 7 nedan, uppdelade i organklasser och frekvens: mycket vanliga (≥ 1/10); vanliga (≥ 1/100 till ≤ 1/10); mindre vanliga (≥ 1/1 000 till < 1/100), sällsynta (≥ 1/10 000 till < 1/1 000) och ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgänglig data). Inom varje frekvensgruppering redovisas biverkningar i fallande allvarlighetsgrad. Den högsta frekvensen som setts inom de olika indikationerna har inkluderats. En asterisk (\*) syns i kolumnen för organklass om ytterligare information finns att hitta någon annanstans i avsnitt 4.3, 4.4 och 4.8.

**Tabell 7. Biverkningar**

| **Organklass** | **Frekvens** | **Biverkningar** |
| --- | --- | --- |
| Infektioner och infestationer\* | Mycket vanliga | Luftvägsinfektioner (inklusive nedre och övre luftvägsinfektion, pneumoni, sinusit, faryngit, nasofaryngit och herpesviruspneumoni) |
| Vanliga | Systemiska infektioner (inklusive sepsis, candida och influensa),  intestinala infektioner (inklusive viral gastroenterit),  hud och mjukdelsinfektioner (inklusive paronyki, cellulit, impetigo, nekrotiserande fasciit och herpes zoster),  öroninfektioner,  orala infektioner (inklusive herpes simplex, oral herpes och tandinfektioner),  infektioner i reproduktionsorganen (inklusive vulvovaginal mykotisk infektion),  urinvägsinfektioner (inklusive pyelonefrit),  svampinfektioner,  ledinfektioner |
| Mindre vanliga | Neurologiska infektioner (inklusive viral meningit),  opportunistiska infektioner och tuberkulos (inklusive koccidioidomykos, histoplasmos och infektioner med mycobacterium avium-komplex infektion),  bakterieinfektioner,  ögoninfektioner,  divertikulit1 |
| Neoplasier; benigna, maligna och ospecificerade (samt cystor och polyper)\* | Vanliga | Hudcancer exklusive melanom (inklusive basalcellcarcinom och skivepitelcancer),  benign neoplasm |
| Mindre vanliga | Lymfom\*\*,  solid organneoplasm (inklusive bröstcancer, lungneoplasm och tyroideaneoplasm),  melanom\*\* |
| Sällsynta | Leukemi1 |
| Ingen känd frekvens | Hepatospleniskt T-cellslymfom1,  Merkel-cellscarcinom (neuroendokrint carcinom i huden)1,  Kaposis sarkom |
| Blodet och lymfsystemet\* | Mycket vanliga | Leukopeni (inklusive neutropeni och agranulocytos),  anemi |
| Vanliga | Leukocytos,  trombocytopeni |
| Mindre vanliga | Idiopatisk trombocytopen purpura |
| Sällsynta | Pancytopeni |
| Immunsystemet\* | Vanliga | Hypersensitivitet,  allergier (inklusive säsongsallergi) |
| Mindre vanliga | Sarkoidos1,  vaskulit |
| Sällsynta | Anafylaxi1 |
| Metabolism och nutrition | Mycket vanliga | Förhöjda lipider |
| Vanliga | Hypokalemi,  förhöjda urinsyror,  avvikande natrium i blod,  hypokalcemi,  hyperglykemi,  hypofosfatemi,  dehydrering |
| Psykiska störningar | Vanliga | Humörsvängningar (inklusive depression),  ångest,  sömnlöshet |
| Centrala och perifera nervsystemet\* | Mycket vanliga | Huvudvärk |
| Vanliga | Parestesi (inklusive hypoastesi);  migrän,  nervrotskompression |
| Mindre vanliga | Cerebrovaskulär olycka1,  tremor,  neuropati |
| Sällsynta | Multipel skleros,  demyeliniserande sjukdomar (t.ex. optisk neurit,  Guillain-Barrés syndrom)1 |
| Ögon | Vanliga | Synnedsättning,  konjunktivit,  blefarit,  ögonsvullnad |
| Mindre vanliga | Diplopi |
| Öron och balansorgan | Vanliga | Yrsel |
| Mindre vanliga | Dövhet,  tinnitus |
| Hjärtat\* | Vanliga | Takykardi |
| Mindre vanliga | Hjärtinfarkt1,  arytmi,  kronisk hjärtsvikt |
| Sällsynta | Hjärtstillestånd |
| Blodkärl | Vanliga | Hypertension,  rodnad,  hematom |
| Mindre vanliga | Aortaaneurysm,  vaskulär artärocklusion,  tromboflebit |
| Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum\* | Vanliga | Astma,  dyspné,  hosta |
| Mindre vanliga | Pulmonell emboli1,  interstitiell lungsjukdom,  kronisk obstruktiv lungsjukdom,  pneumonit,  pleurautgjutning1 |
| Sällsynta | Pulmonell fibros1 |
| Magtarmkanalen | Mycket vanliga | Buksmärta,  illamående och kräkning |
| Vanliga | Gastrointestinal blödning,  dyspepsi,  gastroesofageal reflux sjukdom,  sicca syndrom |
| Mindre vanliga | Pankreatit,  dysfagi,  ansiktsödem |
| Sällsynta | Intestinal perforation1 |
| Lever och gallvägar\* | Mycket vanliga | Förhöjda leverenzymer |
| Mindre vanliga | Kolecystit och kolelitias,  leversteatos,  förhöjt bilirubin |
| Sällsynta | Hepatit,  reaktivering av hepatit B1,  autoimmun hepatit1 |
| Ingen känd frekvens | Leversvikt1 |
| Hud och subkutan vävnad | Mycket vanliga | Hudutslag (inklusive exfoliativa hudutslag) |
| Vanliga | Nytt utbrott av eller förvärrande av psoriasis (inklusive palmoplantar pustulös psoriasis)1,  urtikaria,  blåmärken (inklusive purpura),  dermatit (inklusive eksem),  sköra naglar,  hyperhidros,  alopeci1,  pruritus |
| Mindre vanliga | Nattsvettningar,  ärr |
| Sällsynta | Erytema multiforme1,  Stevens-Johnsons syndrom1,  angioödem1,  kutan vaskulit1,  lichenoida hudreaktioner1 |
| Ingen känd frekvens | Förvärrande av dermatomyosit symtom1 |
| Muskuloskeletala systemet och bindväv | Mycket vanliga | Muskuloskeletal smärta |
| Vanliga | Muskelspasmer (inklusive förhöjt blodkreatininfosfokinas) |
| Mindre vanliga | Rabdomyolys,  systemisk lupus erytematos |
| Sällsynta | Lupus-liknande syndrom1 |
| Njurar och urinvägar | Vanliga | Försämrad njurfunktion,  hematuri |
| Mindre vanliga | Nokturi |
| Reproduktionsorgan och bröstkörtel | Mindre vanliga | Erektil dysfunktion |
| Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället\* | Mycket vanliga | Reaktion vid injektionsstället (inklusive erytem vid injektionsstället) |
| Vanliga | Bröstsmärta,  ödem,  feber1 |
| Mindre vanliga | Inflammation |
| Undersökningar\* | Vanliga | Koagulations- och blödningsstörningar (inklusive förlängd aktiverad partiell tromboplastintid),  positiv autoantikroppstest (inklusive dubbelsträngad DNA), förhöjt blodlaktatdehydrogenas |
| Ingen känd frekvens | Viktökning2 |
| Skador, förgiftningar och behandlingskomplikationer | Vanliga | Försämrad läkning |
| \* Ytterligare information kan hittas i avsnitt 4.3, 4.4 och 4.8  \*\* Inklusive öppna förlängningsstudier  1 Inklusive spontanrapporterad data | | |

2 Medelförändringen av kroppsvikten från baslinjen för adalimumab varierade mellan 0,3 kg och 1,0 kg för alla indikationer för vuxna jämfört med (minus) -0,4 kg till 0,4 kg för placebo under en behandlingsperiod på 4–6 månader. Viktökning på 5–6 kg har även observerats i långvariga förlängningsstudier med en medelexponeringstid på ca 1–2 år utan kontrollgrupp, i synnerhet hos patienter med Crohns sjukdom och ulcerös kolit. Mekanismen bakom denna effekt är oklar men kan vara associerad med adalimumabs antiinflammatoriska effekt.

Hidradenitis suppurativa

Säkerhetsprofilen för patienter med HS som behandlats med adalimumab varje vecka var i enlighet med den redan kända säkerhetsprofilen för adalimumab.

Uveit

Säkerhetsprofilen för patienter med uveit som behandlats med adalimumab varannan vecka var i enlighet med den redan kända säkerhetsprofilen för adalimumab.

Förklaring av utvalda biverkningar

*Reaktioner på injektionsstället*

I de pivotala kontrollerade studierna hos vuxna och barn utvecklade 12,9 % av patienterna som behandlades med adalimumab, reaktioner på injektionsstället (erytem och/eller klåda, blödning, smärta eller svullnad), jämfört med 7,2 % av patienterna som fick placebo eller aktiv jämförande substans. Reaktioner på injektionsstället ledde generellt sett inte till att behandlingen med läkemedlet avbröts.

*Infektioner*

I de pivotala kontrollerade studierna hos vuxna och barn uppgick infektionsnivån till 1,51 per patientår hos adalimumab-behandlade patienter och 1,46 per patientår hos patienter behandlade med placebo- eller aktiv kontroll. Infektionerna bestod huvudsakligen i nasofaryngit, övre luftvägsinfektion och bihåleinflammation. Flertalet patienter fortsatte med adalimumab efter utläkt infektion.

Incidensen av allvarliga infektioner uppgick till 0,04 per patientår hos adalimumab-behandlade patienter och 0,03 per patientår hos patienter behandlade med placebo eller aktiv kontroll.

I kontrollerade och öppna studier hos vuxna och barn med adalimumab har allvarliga infektioner (inklusive dödliga infektioner, dock sällan förekommande) rapporterats. Dessa rapporter innefattar fall av tuberkulos (inklusive miliär och extrapulmonella lokalisationer) och invasiva opportunistiska infektioner (t.ex. disseminerad och extrapulmonell histoplasmos, blastomykos, koccidioidomykos, pneumocystit, candidiasis, aspergillos och listerios-infektion). De flesta fallen av tuberkulos inträffade inom de första åtta månaderna efter behandlingsstart och kan tänkas återspegla återfall av latent sjukdom.

*Maligniteter och lymfoproliferativa störningar*

Inga maligniteter observerades hos 249 pediatriska patienter med en exponeringstid av 655,6 patientår i adalimumab-studier hos patienter med juvenil idiopatisk artrit (polyartikulär juvenil idiopatisk artrit och entesitrelaterad artrit). Dessutom observerades inga maligniteter hos 192 pediatriska patienter med en exponering av 498,1 patientår under adalimumab-studier på pediatriska patienter med Crohns sjukdom. Inga maligniteter observerades hos 77 pediatriska patienter med en exponeringstid av 80,0 patientår i adalimumab-studier hos pediatriska patienter med kronisk plackpsoriasis. Inga maligniteter observerades hos 93 pediatriska patienter med en exponeringstid av 65,3 patientår i en adalimumabstudie på pediatriska patienter med ulcerös kolit. Inga maligniteter observerades hos 60 pediatriska patienter med en exponeringstid av 58,4 patientår i en adalimumab-studie på pediatriska patienter med uveit.

Under de kontrollerade delarna av de pivotala adalimumab-studierna hos vuxna som var minst 12 veckor långa hos patienter med måttlig till allvarligt aktiv reumatoid artrit, ankyloserande spondylit, axial spondylartrit utan radiografiska tecken på AS, psoriasisartrit, psoriasis, hidradenitis suppurativa, Crohns sjukdom, ulcerös kolit och uveit sågs andra maligniteter än lymfom och icke-melanom hudcancer till en frekvens (95 % konfidensintervall) av 6,8 (4,4; 10,5) per 1 000 patientår hos 5291 adalimumab-behandlade patienter, jämfört med frekvensen 6,3  (3,4; 11,8) per 1 000 patientår hos 3444 kontrollpatienter (medianlängd för behandling var 4,0 månader för adalimumab och 3,8 månader för kontrollbehandlade patienter). Frekvensen (95 % konfidensintervall) av icke-melanom hudcancer var 8,8 (6,0; 13,0) per 1 000 patientår hos adalimumab-behandlade patienter och 3,2 (1,3; 7,6) per 1 000 patientår hos kontrollpatienterna. Av dessa hudcancertyper förekom skivepitelcarcinom med frekvensen (95 % konfidensintervall) 2,7 (1,4; 5,4) per 1 000 patientår hos adalimumab-behandlade patienter och 0,6 (0,1; 4,5) per 1 000 patientår hos kontrollpatienter. Frekvensen (95 % konfidensintervall) av lymfom var 0,7 (0,2; 2,7) per 1 000 patientår hos adalimumab-behandlade patienter och 0,6 (0,1; 4,5) per 1 000 patientår hos kontrollpatienter.

Vid kombination av den kontrollerade delen av dessa studier och pågående och avslutade öppna förlängningsstudier, med en medianlängd av ungefär 3,3 år och som inkluderar 6 427 patienter och mer än 26 439 patientår av behandling, så var malignitetsfrekvensen andra än lymfom och icke-melanom hudcancer ungefär 8,5 per 1 000 patientår. Den observerade frekvensen av icke-melanom hudcancer är ungefär 9,6 per 1 000 patientår, och den observerade frekvensen av lymfom är ungefär 1,3 per 1 000 patientår.

Efter marknadsföring, från januari 2003 till december 2010 och i huvudsak hos patienter med reumatoid artrit, är frekvensen av spontant rapporterade maligniteter ungefär 2,7 per 1 000 patientbehandlingsår. Den spontant rapporterade frekvensen av icke-melanom hudcancer och lymfom är ungefär 0,2 respektive 0,3 per 1 000 patient behandlingsår (se avsnitt 4.4).

Sällsynta fall av hepatospleniskt T-cellslymfom har efter marknadsföring rapporterats hos patienter som behandlas med adalimumab (se avsnitt 4.4).

*Autoantikroppar*

Vid flera tillfällen undersöktes patienternas serum i reumatoid artrit studierna I−V för att se om autoantikroppar kunde påvisas. Av de patienter hos vilka man i de studierna inte kunde påvisa autoantikroppar initialt, utvecklade 11,9 % av patienterna som behandlades med adalimumab och 8,1 % av patienterna som fick placebo och aktiv kontroll positiva titrar av autoantikroppar efter 24 veckor. Två av de 3441 patienter som behandlades med adalimumab i alla reumatoid artrit och psoriasisartrit studierna utvecklade kliniska tecken på nydebuterat lupusliknande syndrom. Patienterna förbättrades efter att behandlingen avbrutits. Inga patienter utvecklade lupusnefrit eller fick symtom från CNS.

*Lever och gallvägar*

I kontrollerade fas 3-prövningar med adalimumab hos patienter med reumatoid artrit och psoriasisartrit med en kontrollperiod mellan 4 till 104 veckor så uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 3,7 % av adalimumab-behandlade patienter och hos 1,6 % av kontroll-behandlade patienter.

I kontrollerade fas 3-prövningar med adalimumab hos patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit som var 4 till 17 år och entesitrelaterad artrit som var 6 till 17 år, uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 6,1 % av adalimumab-behandlade patienter och 1,3 % av kontrollbehandlade patienter. De flesta ALAT-ökningar uppstod vid samtidig användning av metotrexat. Ingen ALAT-ökning ≥ 3 x ULN uppstod i fas 3-prövningar med adalimumab hos patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit som var 2 till < 4 år.

I kontrollerade fas 3-prövningar med adalimumab hos patienter med Crohns sjukdom och ulcerös kolit med en varierande kontrollperiod på mellan 4 och 52 veckor, så uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 0,9 % av adalimumab-behandlade patienter och hos 0,9 % av kontrollbehandlade patienter.

I fas 3-prövningen med adalimumab hos pediatriska patienter med Crohns sjukdom, som utvärderade effekt och säkerhet hos två kroppsviktsjusterade underhållsdoseringar efter en kroppsviktsjusterad induktionsbehandling upp till 52 veckors behandling, så uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 2,6 % (5/192) av patienterna, där 4 patienter hade samtidig immunosupprimerande behandling vid baslinjen.

I kontrollerade fas 3-prövningar med adalimumab hos patienter med plackpsoriasis med en kontrollperiod på mellan 12 och 24 veckor, så uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 1,8 % av adalimumab-behandlade patienter och hos 1,8 % av kontrollbehandlade patienter.

Ingen ALAT-ökning ≥ 3 x ULN uppstod i fas 3-prövningar med adalimumab hos pediatriska patienter med plackpsoriasis.

I kontrollerade prövningar med adalimumab (startdoser på 160 mg vid vecka 0 och 80 mg vid vecka 2, följt av 40 mg varje vecka från vecka 4) hos patienter med hidradenitis suppurativa med en kontrollperiod mellan 12 till 16 veckor, uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 0,3 % av adalimumab-behandlade patienter och hos 0,6 % av kontrollbehandlade patienter.

I kontrollerade prövningar med adalimumab (startdoser på 80 mg vid vecka 0 följt av 40 mg varannan vecka med början vecka 1), hos vuxna patienter med uveit i upp till 80 veckor med en medianexponering på 166,5 dagar och 105,0 dagar hos adalimumab-behandlade patienter respektive kontrollbehandlade patienter, uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 2,4 % av adalimumab-behandlade patienter och hos 2,4 % av kontrollbehandlade patienter.

I den kontrollerade fas 3-prövningen av adalimumab hos pediatriska patienter med ulcerös kolit (N = 93) som utvärderade effekt och säkerhet av en underhållsdos på 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varannan vecka (N = 31) och en underhållsdos på 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varje vecka (N = 32), efter kroppsviktsjusterad induktionsdosering på 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0 och vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2 (N = 63), eller en induktionsdos på 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0, placebo vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2 (N = 30), förekom ALAT-stegringar ≥ 3 x ULN hos 1,1 % (1/93) av patienterna.

Över alla indikationer i kliniska prövningar var patienter med förhöjt ALAT asymtomatiska och i de flesta fall var ökningarna övergående och upphörde med fortsatt behandling. Det finns dock rapporter efter marknadsföring om leversvikt liksom mindre allvarliga leverrubbningar som kan föregå leversvikt, såsom hepatit inklusive autoimmun hepatit, hos patienter som får adalimumab.

Samtidig behandling med azatioprin/6-merkaptopurin

Högre incidenser av maligna och allvarliga infektionsrelaterade biverkningar sågs i studier med Crohns sjukdom hos vuxna då adalimumab kombinerades med azatioprin/6-merkaptopurin jämfört med adalimumab ensamt.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning via det nationella rapporteringssystemet listat i [bilaga V](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/qrd-appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.docx).

**4.9 Överdosering**

Ingen dosbegränsande toxicitet observerades under kliniska prövningar. Den högsta dosen som evaluerades har varit multipla intravenösa doser på 10 mg/kg, vilket är ungefär 15 gånger den rekommenderade dosen.

**5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

**5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Farmakoterapeutisk grupp: Immunsuppressiva medel, TNF-α-hämmare. ATC kod: L04AB04

Amsparity tillhör gruppen ”biosimilars”. Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <https://www.ema.europa.eu>.

Verkningsmekanism

Adalimumab binder specifikt till TNF och neutraliserar TNF:s biologiska funktion genom att blockera dess interaktion med TNF-receptorerna p55 och p75 på cellmembranen.

Adalimumab modulerar också det biologiska svar som induceras eller regleras genom TNF, inklusive förändringarna i nivåerna av adhesionsmolekyler ansvariga för leukocytmigration (ELAM-1, VCAM-1 och ICAM-1 med en IC50 på 0,1-0,2 nM).

Farmakodynamisk effekt

Efter behandling med adalimumab observerar man hos patienter med reumatoid artrit en snabb sänkning i nivåerna av CRP, SR och serumcytokiner (IL-6) jämfört med utgångsvärdet. Serumnivåerna av matrix metalloproteinaser (MMP-1 och MMP-3), som initierar de processer som ligger bakom broskdestruktionen, sjunker också efter administration av adalimumab. Patienter som behandlas med adalimumab erfar oftast en förbättring i hematologiska tecken på kronisk inflammation.

En snabb sänkning av CRP-nivåer observerades även hos patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit, Crohns sjukdom, ulcerös kolit och hidradenitis suppurativa efter behandling med adalimumab. Hos patienter med Crohns sjukdom ses ett minskat antal celler som uttrycker inflammatoriska markörer i tjocktarmen inklusive en signifikant sänkning i uttrycket av TNFα. Endoskopistudier av tarmmukosa har visat på läkning hos adalimumab-behandlade patienter.

Klinisk effekt och säkerhet

*Vuxna med reumatoid artrit*

Adalimumab har utvärderats hos mer än 3 000 patienter i alla kliniska reumatoid artrit-studier. Effekten och säkerheten av adalimumab vid behandling av reumatoid artrit undersöktes i fem randomiserade, dubbelblinda och välkontrollerade studier. Några patienter behandlades i upp till 120 månader.

RA-studie I involverade 271 patienter som var ≥ 18 år gamla med måttlig- till högaktiv reumatoid artrit, som inte hade svarat på minst ett sjukdomsmodifierande anti-reumatiskt läkemedel och hade otillräcklig effekt av metotrexat i doser mellan 12,5−25 mg (10 mg om patienten var metotrexatintolerant) en gång i veckan och vilkas metotrexatdosering var oförändrad på 10−25 mg i veckan. Adalimumab eller placebo gavs i doserna 20, 40 eller 80 mg varannan vecka i 24 veckor.

RA-studie II utvärderade 544 patienter som var ≥ 18 år gamla med måttlig- till högaktiv reumatoid artrit och inte hade svarat på minst ett sjukdomsmodifierande, anti-reumatiska läkemedel. Adalimumab i doserna 20 eller 40 mg injicerades subkutant varannan vecka med placebo alternerande veckor eller varje vecka i 26 veckor; placebo gavs varje vecka under samma tidsperiod. Inga andra sjukdomsmodifierande läkemedel var tillåtna.

RA-studie III utvärderade 619 patienter som var ≥ 18 år gamla med måttlig- till högaktiv reumatoid artrit, och som hade ett otillräckligt svar på metotrexat vid doser 12,5−25 mg, eller som har varit intoleranta mot 10 mg metotrexat varje vecka. Det fanns tre grupper i denna studie. Den första fick placeboinjektioner varje vecka i 52 veckor. Den andra fick 20 mg adalimumab varje vecka i 52 veckor. Den tredje gruppen fick 40 mg adalimumab varannan vecka med placebo alternerande veckor. Vid avslut av de första 52 veckorna, togs 457 patienter in i en öppen förlängningsfas i vilken 40 mg adalimumab/MTX administrerades varannan vecka i upp till 10 år.

RA-studie IV bedömde huvudsakligen säkerheten hos 636 patienter som var ≥ 18 år gamla med måttlig- till högaktiv reumatoid artrit. Patienterna tilläts antingen vara DMARD-naiva eller stå kvar på sin pågående reumatologiska behandling, förutsatt att denna var stabil sedan minst 28 dagar. Dessa terapier inkluderade metotrexat, leflunomid, hydroxiklorokin, sulfasalazin och/eller guldsalter. Patienterna randomiserades till 40 mg adalimumab eller placebo varannan vecka i 24 veckor.

RA-studie V utvärderade 799 metotrexatnaiva, vuxna patienter med måttlig- till högaktiv tidig reumatoid artrit (genomsnittlig sjukdomsperiod mindre än 9 månader). Denna studie utvärderade effekten av behandling med adalimumab 40 mg varannan vecka kombinerat med metotrexat, adalimumab 40 mg varannan vecka som monoterapi, respektive metotrexat som monoterapi, under 104 veckor för att reducera tecken och symtom på reumatoid artrit samt utvecklingstakten av ledskada. Efter avslut av de första 104 veckorna antogs 497 patienter till en öppen förlängningsstudie där 40 mg adalimumab administrerades varannan vecka i upp till 10 år.

Den primära endpointen i RA-studierna I, II och III och den sekundära endpointen i RA-studien IV uttrycks som procentandelen patienter som nådde ett ACR 20-svar vid vecka 24 eller 26. Den primära endpointen i RA-studie V var procentandelen patienter som nådde ett ACR 50-svar vid vecka 52. RA-studie III och V hade en ytterligare primär endpoint vid 52 veckor avseende fördröjning av sjukdomsprogression (som visas med röntgenresultat). RA-studie III hade även en primär endpoint avseende förändringar i livskvalitet.

ACR-svar

Andelen av de adalimumabbehandlade patienterna som uppnådde ACR 20-, 50- och 70-effekt var likartad i RA-studierna I, II och III. Resultaten från 40 mg varannan vecka-studierna är summerade i tabell 8.

**Tabell 8. ACR-svar i placebokontrollerade studier (% av patienter)**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Svar** | **RA-studie Ia\*\*** | | **RA-studie IIa\*\*** | | **RA-studie IIIa\*\*** | |
| **Placebo/MTXc**  **N = 60** | **Adalimumabb/MTXc**  **N = 63** | **Placebo**  **N = 110** | **Adalimumabb**  **N = 113** | **Placebo/MTXc**  **N = 200** | **Adalimumabb/MTXc**  **N = 207** |
| ACR 20 |  |  |  |  |  |  |
| 6 månader | 13,3 % | 65,1 % | 19,1 % | 46,0 % | 29,5 % | 63,3 % |
| 12 månader | NA | NA | NA | NA | 24,0 % | 58,9 % |
| ACR 50 |  |  |  |  |  |  |
| 6 månader | 6,7 % | 52,4 % | 8,2 % | 22,1 % | 9,5 % | 39,1 % |
| 12 månader | NA | NA | NA | NA | 9,5 % | 41,5 % |
| ACR 70 |  |  |  |  |  |  |
| 6 månader | 3,3 % | 23,8 % | 1,8 % | 12,4 % | 2,5 % | 20,8 % |
| 12 månader | NA | NA | NA | NA | 4,5 % | 23,2 % |
| a RA-studie I vid 24 veckor, RA-studie II vid 26 veckor och RA-studie III vid 24 och 52 veckor  b 40 mg adalimumab administrerat varannan vecka  c MTX = metotrexat  \*\*p < 0,01, adalimumab jämfört med placebo | | | | | | |

I RA-studierna I-IV förbättrades alla de individuella komponenterna i ACR-effektkriterierna jämfört med placebo (antal svullna och ömma leder, läkares och patients bedömning av sjukdomsaktivitet och smärta, invaliditetsindex (HAQ) och CRP (mg/dl) värden) vid vecka 24 eller 26. I RA-studie III kvarstod dessa förbättringar under alla 52 veckor.

I en öppen förlängningsstudie för RA-studie III, upprätthöll de flesta patienter som var ACR-responders detta svar då de följdes upp efter upp till 10 år. Av 207 patienter som randomiserades till adalimumab 40 mg varannan vecka, så fortsatte 114 patienter med adalimumab 40 mg varannan vecka under 5 år. Bland dessa hade 86 patienter (75,4 %) ett ACR 20-svar; 72 patienter (63,2 %) hade ACR 50-svar och 41 patienter (36 %) hade ett ACR 70-svar. Av 207 patienter så fortsatte 81 patienter med adalimumab 40 mg varannan vecka under 10 år. Av dessa så hade 64 patienter (79,0 %) ett ACR 20-svar; 56 patienter (69,1 %) ACR 50-svar och 43 patienter (53,1 %) ett ACR 70-svar.

I RA-studie IV var ACR 20-svaret hos patienter behandlade med adalimumab plus standardbehandling statistiskt signifikant bättre än hos patienter som behandlades med placebo plus standardbehandling (p < 0,001).

I RA-studierna I-IV uppnådde de adalimumabbehandlade patienterna statistiskt signifikant högre ACR 20- och 50-svar jämfört med placebo så tidigt som en till två veckor efter initieringen av behandlingen.

I RA-studie V ledde kombinationsbehandling med adalimumab och metotrexat, till patienter med tidig reumatoid artrit som var metotrexatnaiva, till snabbare och signifikant högre ACR-svar än metotrexat eller adalimumab i monoterapi vid vecka 52 och svaren kvarstod vid vecka 104 (se tabell 9).

**Tabell 9. ACR-svar i RA-studie V (% av patienter)**

| **Svar** | **MTX**  **N = 257** | **Adalimumab**  **N = 274** | **Adalimumab/MTX**  **N = 268** | **p-värdea** | **p-värdeb** | **p-värdec** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ACR 20 |  |  |  |  |  |  |
| Vecka 52 | 62,6 % | 54,4 % | 72,8 % | 0,013 | < 0,001 | 0,043 |
| Vecka 104 | 56,0 % | 49,3 % | 69,4 % | 0,002 | < 0,001 | 0,140 |
| ACR 50 |  |  |  |  |  |  |
| Vecka 52 | 45,9 % | 41,2 % | 61,6 % | < 0,001 | < 0,001 | 0,317 |
| Vecka 104 | 42,8 % | 36,9 % | 59,0 % | < 0,001 | < 0,001 | 0,162 |
| ACR 70 |  |  |  |  |  |  |
| Vecka 52 | 27,2 % | 25,9 % | 45,5 % | < 0,001 | < 0,001 | 0,656 |
| Vecka 104 | 28,4 % | 28,1 % | 46,6 % | < 0,001 | < 0,001 | 0,864 |
| a p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av metotrexat i monoterapi med adalimumab/metotrexat i kombinationsbehandling med hjälp av Mann-Whitney U-test.  b p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av adalimumab i monoterapi med adalimumab/metotrexat i kombinationsbehandling med hjälp av Mann-Whitney U-test.  c p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av adalimumab i monoterapi med metotrexat i monoterapi med hjälp av Mann-Whitney U-test. | | | | | | |

I den öppna förlängningsstudien för RA-studie V bibehölls ACR-svaren vid uppföljning i upp till 10 år. Av 542 patienter som randomiserades till adalimumab 40 mg varannan vecka, så fortsatte 170 patienter med adalimumab 40 mg varannan vecka i 10 år. Av dessa hade 154 patienter (90,6 %) ACR 20-svar; 127 patienter (74,7 %) ACR 50-svar; och 102 patienter (60,0 %) ACR 70-svar.

Vid vecka 52 hade 42,9 % av patienterna som fick kombinationsbehandling med adalimumab/metotrexat uppnått klinisk remission (DAS28 (CRP) < 2,6) jämfört med 20,6 % av patienterna som fick monoterapi med metotrexat och 23,4 % av patienterna som fick monoterapi med adalimumab. Kombinationsbehandlingen med adalimumab/metotrexat var kliniskt och statistiskt överlägsen behandlingen med metotrexat (p < 0,001) och adalimumab (p < 0,001) i monoterapi vad gäller att uppnå en låg sjukdomsgrad hos patienter som nyligen fått diagnosen måttlig till svår reumatoid artrit. Behandlingseffekten för de två monoterapiarmarna var likvärdig (p = 0,447). Av 342 patienter som ursprungligen randomiserats till monoterapi med adalimumab eller en kombination av adalimumab/metotrexat och som gick in i den öppna förlängningsstudien genomgick 171 patienter 10 års behandling med adalimumab. Bland dessa patienter rapporterades bibehållen klinisk remission vid 10 år hos 109 (63,7 %).

*Radiografisk behandlingseffekt*

I RA-studie III, där de adalimumab-behandlade patienterna hade en medelduration av reumatoid artrit på ungefär 11 år, mättes strukturell ledförstörelse radiografiskt och uttrycktes som förändring i totalt ”Sharp Score” (TSS) och dess komponenter, erosions-”score” och broskhöjdsminsknings-”score”. adalimumab/metotrexat-patienter uppvisade signifikant mindre radiografisk progression vid 6 och 12 månader (se tabell 10) än patienter som enbart fick metotrexat.

I den öppna förlängningen av RA-studie III, upprätthålls minskningen i progressionshastigheten av strukturell förstörelse under 8-10 år i en subgrupp av patienterna. Vid 8 år så hade 81 av 207 patienter som från början behandlades med 40 mg adalimumab varannan vecka utvärderats radiografiskt. Av dessa visade 48 patienter ingen progression av strukturell skada som definierades av en förändring från baslinje i mTSS av 0,5 eller mindre. Vid 10 år så utvärderades 79 av 207 patienter som ursprungligen behandlades med 40 mg adalimumab varannan vecka radiografiskt. Bland dessa visade 40 patienter ingen progression av strukturell skada som definierades av en förändring från baslinje i mTSS av 0,5 eller mindre.

**Tabell 10. Genomsnittlig radiografisk förändring över 12 månader i RA-studie III**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Placebo/MTXa** | **Adalimumab/MTX 40 mg varannan vecka** | **Placebo/MTX - Adalimumab/MTX (95 % konfidensintervallb)** | **p-värde** |
| Total Sharp Score | 2,7 | 0,1 | 2,6 (1,4; 3,8) | < 0,001c |
| Erosion score | 1,6 | 0,0 | 1,6 (0,9; 2,2) | < 0,001 |
| JSNd score | 1,0 | 0,1 | 0,9 (0,3; 1,4) | 0,002 |

a metotrexat

b 95 % konfidensintervall för skillnaden i förändringen av scores mellan metotrexat och adalimumab.

c Baserat på rankanalys

d Joint Space Narrowing

I RA-studie V bedömdes den strukturella ledskadan radiografiskt och uttrycktes som förändring i modifierad Total Sharp Score (se tabell 11).

**Tabell 11. Genomsnittlig radiografisk förändring vid vecka 52 i RA-studie V**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **MTX**  **N = 257**  **(95 % konfidens-intervall)** | **Adalimumab**  **N = 274**  **(95 % konfidens-intervall)** | **Adalimumab/MTX**  **N = 268**  **(95 % konfidens-intervall)** | **p-värdea** | **p-värdeb** | **p-värdec** |
| Total Sharp Score | 5,7 (4,2−7,3) | 3,0 (1,7−4,3) | 1,3 (0,5−2,1) | < 0,001 | 0,0020 | < 0,001 |
| Erosion score | 3,7 (2,7−4,7) | 1,7 (1,0−2,4) | 0,8 (0,4−1,2) | < 0,001 | 0,0082 | < 0,001 |
| JSN score | 2,0 (1,2−2,8) | 1,3 (0,5−2,1) | 0,5 (0−1,0) | < 0,001 | 0,0037 | 0,151 |
| a p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av metotrexat i monoterapi med adalimumab/metotrexat i kombinationsbehandling med hjälp av Mann-Whitney U-test.  b p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av adalimumab i monoterapi med adalimumab/metotrexat i kombinationsbehandling med hjälp av Mann-Whitney U-test.  c p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av adalimumab i monoterapi med metotrexat i monoterapi med hjälp av Mann-Whitney U-test. | | | | | | |

Efter 52 och 104 veckors behandling var procentandelen patienter utan progress (förändring från baslinjen i modifierad Total Sharp Score < 0,5) signifikant högre för kombinationsbehandling med adalimumab/metotrexat (63,8 % respektive 61,2 %) jämfört med metotrexat i monoterapi (37,4 % respektive 33,5 %, p < 0,001) och adalimumab i monoterapi (50,7 %, < 0,002 respektive 44,5 %, p < 0,001).

I den öppna förlängningsstudien för RA-studie V var den genomsnittliga ändringen från baslinjen vid år 10 i modifierad Total Sharp Score 10,8, 9,2 och 3,9 hos patienter som ursprungligen hade randomiserats till respektive metotrexat i monoterapi, adalimumab i monoterapi och adalimumab/metotrexat kombinationsterapi. Den korresponderande andelen patienter utan radiografisk progression var 31,3 %, 23,7 % och 36,7 %, i respektive studiearm.

*Livskvalitet och fysisk funktion*

Hälsorelaterad livskvalitet och fysisk funktion bedömdes med hjälp av invaliditetsindexet Health Assessment Questionnaire (HAQ) i de fyra ursprungliga, adekvata och välkontrollerade studierna och användes dessutom som primär effektparameter vid vecka 52 i RA-studie III. Alla de använda doser/doseringsscheman för adalimumab som användes i alla fyra studier, ledde till en statistiskt signifikant större förbättring av ingångsvärdena av invaliditetsindexet HAQ efter 6 månader jämfört med placebo och i RA-studie III observerades samma efter 52 veckor. Resultat från Short Form Health Survey (SF-36) med alla doser/doseringsscheman av adalimumab i alla fyra studier stödjer dessa observationer med en statistiskt signifikant förbättring av scoren för fysisk förmåga (PCS), och i tillägg en signifikant förbättring av domänerna smärta och vitalitet vid dosen 40 mg varannan vecka. I de tre studierna där detta bedömdes (RA-studierna I, III, IV) fann man en statistiskt signifikant sänkning av utmattning mätt med hjälp av FACIT-scores (Functional Assessment of Chronic Illness Therapy).

I RA-studie III, hos de flesta patienter som uppnådde förbättring i fysisk funktion och fortsatte med behandling, kvarstod förbättringen vid vecka 520 (120 månader) av öppen behandling. Ökad livskvalitet uppmättes fram till vecka 156 (36 månader) och förbättringen bibehölls under hela den tiden.

I RA-studie V var förbättringen i invaliditetsindex (HAQ) och den fysiska komponenten av SF-36 större (p < 0,001) för kombinationsbehandling med adalimumab/metotrexat jämfört med metotrexat eller adalimumab i monoterapi vid vecka 52. Detta resultat kvarstod vid vecka 104. Hos de 250 patienter som fullföljde den öppna förlängningsstudien, bibehölls förbättringar av den fysiska funktionen under 10 års behandling.

*Vuxna patienter med plackpsoriasis*

Adalimumabs säkerhet och effekt studerades hos vuxna patienter med kronisk plackpsoriasis (≥ 10 % BSA-(Body Surface Area)-engagemang och PASI ≥ 12 eller ≥ 10) som var aktuella för systembehandling eller ljusbehandling i randomiserade, dubbelblinda studier. Av de patienter som påbörjade Psoriasis studie I och II hade 73 % tidigare fått systembehandling eller ljusbehandling. Adalimumabs säkerhet och effekt studerades även hos vuxna patienter med måttlig till svår kronisk plackpsoriasis med samtidig hand- och/eller fotpsoriasis som var aktuella för systemisk behandling i en randomiserad dubbelblind studie (Psoriasisstudie III).

Psoriasisstudie I (REVEAL) utvärderade 1 212 patienter inom tre behandlingsperioder. I period A fick patienter placebo eller adalimumab med en startdos av 80 mg följt av 40 mg varannan vecka som påbörjades en vecka efter startdosen. Efter 16 veckors behandling fick de patienter som uppnådde minst PASI 75 (förbättring av PASI med minst 75 % jämfört med baslinje/utgångsvärdet) gå in i period B och fick ”öppen label/behandling” med 40 mg adalimumab varannan vecka. Patienter som bibehöll ≥ PASI 75 vid vecka 33 och som ursprungligen randomiserades till aktiv behandling i period A, rerandomiserades i period C till 40 mg adalimumab varannan vecka eller placebo i ytterligare 19 veckor. För alla behandlingsgrupper var medelvärdet på baslinjen PASI 18,9 och värdet på baslinjen för PGA varierade från ”måttlig” (53 % av de inkluderade patienterna) till ”svår” (41 %) till ”mycket svår” (6 %).

Psoriasisstudie II (CHAMPION) jämförde säkerhet och effekt av adalimumab jämfört med metotrexat (MTX) och placebo hos 271 patienter. Patienter fick placebo eller en startdos av MTX 7,5 mg följt av dosökningar fram till vecka 12, upp till en maxdos på 25 mg eller en startdos på 80 mg adalimumab följt av 40 mg varannan vecka (påbörjas en vecka efter startdosen) i 16 veckor. Det finns inga data som jämför adalimumab och MTX efter 16 veckors behandling. Patienter som får MTX och som uppnådde ett ≥ PASI 50 svar vid vecka 8 och/eller 12 fick inga ytterligare doshöjningar. För alla behandlingsgrupper var medelvärdet på baslinjen PASI 19,7 och värdet på baslinjen Physician’s Global Assessment (PGA) varierade från ”mild” (< 1 %) till ”måttlig” (48 %) till ”svår” (46 %) till ”mycket svår” (6 %).

Patienter som deltog i alla fas II- och fas III-psoriasisstudier kunde enrolleras till en öppen förlängningsstudie, där adalimumab gavs i minst ytterligare 108 veckor.

I Psoriasisstudie I och II var en primär endpoint andelen patienter som uppnådde ett PASI 75-svar från baslinje vid vecka 16 (se tabell 12 och 13).

**Tabell 12. Ps-studie I (REVEAL) Effektresultat vid 16 veckor**

|  | **Placebo**  **N = 398**  **n (%)** | **Adalimumab 40 mg varannan vecka**  **N = 814**  **n (%)** |
| --- | --- | --- |
| ≥ PASI 75a | 26 (6,5) | 578 (70,9)b |
| PASI 100 | 3 (0,8) | 163 (20,0)b |
| PGA: Utläkt/minimal | 17 (4,3) | 506 (62,2)b |
| a Procent av patienter som uppnår PASI 75-svar beräknades som en centerjusterad frekvens  b p < 0,001, adalimumab jämfört med placebo | | |

**Tabell 13. Ps-studie II (CHAMPION) effektresultat vid 16 veckor**

|  | **Placebo**  **N = 53**  **n (%)** | **MTX**  **N = 110**  **n (%)** | **Adalimumab 40 mg varannan vecka**  **N = 108**  **n (%)** |
| --- | --- | --- | --- |
| ≥ PASI 75 | 10 (18,9) | 39 (35,5) | 86 (79,6)a,b |
| PASI 100 | 1 (1,9) | 8 (7,3) | 18 (16,7)c,d |
| PGA: Utläkt/minimal | 6 (11,3) | 33 (30,0) | 79 (73,1)a,b |
| a p < 0,001 adalimumab jämfört med placebo  b p < 0,001 adalimumab jämfört med metotrexat  c p < 0,01 adalimumab jämfört med placebo  d p < 0,05 adalimumab jämfört med metotrexat | | | |

I Psoriasisstudie I upplevde 28 % av patienterna som hade PASI 75 och som randomiserades om till placebo vecka 33 ”förlust av adekvat svar” jämfört med 5 % som fortsatte med adalimumab, p < 0,001, (PASI poäng efter vecka 33 och framåt eller före vecka 52 som resulterade i ett < PASI 50 jämfört med baslinjen med minst 6 poängs ökning i PASI jämfört med vecka 33). Av de patienter som inte längre svarade efter re-randomisering till placebo och som sedan påbörjade en öppen förlängningsstudie, återfick 38 % (25/66) och 55 % (36/66) PASI 75 efter 12 respektive 24 veckor efter återinsatt behandling.

Totalt 233 patienter som hade ett PASI 75-svar vid vecka 16 och vecka 33 fick kontinuerlig adalimumabbehandling i 52 veckor i Psoriasisstudie I och fortsatte med adalimumab i den öppna förlängningsstudien. Terapisvar med PASI 75 och PGA med värdena ”utläkt” eller ”minimal”, hos dessa patienter var 74,7 % respektive 59,0 % efter ytterligare 108 veckor av öppen behandling (totalt 160 veckor). I en analys där alla patienter som lämnade studien på grund av biverkningar eller brist på effekt, eller som dosökade räknades som non-responders, var PASI 75-svar och PGA-värde ”utläkt” eller ”minimal” hos dessa patienter 69,6 % respektive 55,7 % efter ytterligare 108 veckor av öppen behandling (totalt 160 veckor).

Totalt 347 stabila responders deltog i en utsättnings- och återbehandlingsutvärdering i en öppen förlängningsstudie. Under utsättningsperioden kom symtom på psoriasis successivt tillbaka med en mediantid till återfall (försämring till PGA-värde ”måttlig” eller ”sämre”) på ungefär 5 månader. Ingen av dessa patienter upplevde rebound under utsättningsperioden. Totalt 76,5 % (218/285) av patienterna som gick in i återbehandlingsperioden hade ett PGA-värde på ”utläkt” eller ”minimal” efter 16 veckors återbehandling, oavsett om de hade haft återfall under behandlingsuppehållet eller ej (69,1 % [123/178] och 88,8 % [95/107] för patienter som fick återfall respektive de som inte fick återfall under utsättningsperioden). Biverkningsprofilen under återbehandling liknade den som sågs innan utsättandet.

Signifikant förbättring vid vecka 16 från baslinje jämfört med placebo (studie I och II) och MTX (studie II) visades med DLQI (Dermatology Life Quality Index). I studie I var den sammanräknade förbättringen av den fysiska och mentala komponenten av SF-36 också signifikant jämfört med placebo.

I en öppen förlängningsstudie för patienter som ökade dosen från 40 mg varannan vecka till 40 mg varje vecka, beroende på ett PASI-svar under 50 %, uppnådde 26,4 % (92/349) och 37,8 % (132/349) av patienterna PASI 75-respons vid vecka 12 respektive vecka 24.

Psoriasisstudie III (REACH) jämförde adalimumabs säkerhet och effekt med placebo hos 72 patienter med måttlig till svår kronisk plackpsoriasis och hand- och/eller fotpsoriasis. Patienterna fick placebo eller en startdos av adalimumab på 80 mg följt av 40 mg varannan vecka som påbörjades en vecka efter startdosen, i 16 veckor. Vid vecka 16 hade en större, statistiskt signifikant, grupp av patienter som fått adalimumab nått ett PGA-värde på ”utläkt” eller ”nästan utläkt” för händer och/eller fötter jämfört med patienter som fått placebo (30,6 % vs 4,3 %, respektive [P = 0,014]).

Psoriasisstudie IV jämförde effekt och säkerhet av adalimumab jämfört med placebo hos 217 vuxna patienter med måttlig till svår nagelpsoriasis. Patienterna fick en startdos av 80 mg adalimumab följt av 40 mg varannan vecka (med start en vecka efter startdosen) eller placebo under 26 veckor följt av en öppen förlängningsstudie med adalimumab-behandling i ytterligare 26 veckor. För bedömning av graden av nagelpsoriasis användes Modified Nail Psoriasis Severity Index (mNAPSI), Physician’s Global Assessment of Fingernail Psoriasis (PGA-F) och Nail Psoriasis Severity Index (NAPSI) (se tabell 14). Adalimumab visade på en fördelaktig behandlingseffekt hos patienter med nagelpsoriasis med olika grad av hudinvolvering (BSA ≥ 10 % (60 % av patienterna) och BSA < 10 % och ≥ 5 % (40 % av patienterna)).

**Tabell 14. Ps-studie IV Effektresultat vid 16, 26 och 52 veckor**

| **Endpoint** | **Vecka 16**  **Placebokontrollerad** | | **Vecka 26**  **Placebokontrollerad** | | **Vecka 52**  **Öppen förlängningsstudie** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Placebo**  **N = 108** | **Adalimumab**  **40 mg varannan vecka**  **N = 109** | **Placebo**  **N = 108** | **Adalimumab**  **40 mg varannan vecka**  **N = 109** | **Adalimumab**  **40 mg varannan vecka**  **N = 80** |
| ≥ mNAPSI 75 (%) | 2,9 | 26,0a | 3,4 | 46,6a | 65,0 |
| PGA-F utläkt/minimal och ≥ 2-gradig förbättring (%) | 2,9 | 29,7a | 6,9 | 48,9a | 61,3 |
| Procentuell skillnad i total fingernagel NAPSI (%) | -7,8 | -44,2a | -11,5 | -56,2a | -72,2 |
| a p < 0,001, adalimumab vs. placebo | | | | | |

Adalimumab-behandlade patienter visade statistiskt signifikant förbättring i DLQI vid vecka 26 jämfört med placebo.

*Vuxna med hidradenitis suppurativa*

Adalimumabs säkerhet och effekt utvärderades i randomiserade, dubbelblindade, placebokontrollerade studier och i en öppen förlängningstudie hos vuxna patienter med måttlig till svår hidradenitis suppurativa (HS) som var intoleranta mot, hade en kontraindikation mot eller otillräcklig svar efter en minst 3 månader lång behandling med systemisk antibiotika. Patienterna i HS-I och HS-II hade Hurely Stage II eller III med minst 3 abscesser eller inflammerade noduli.

I studie HS-I (PIONEER I) utvärderades 307 patienter under 2 behandlingsperioder. I period A fick patienter placebo eller adalimumab med en startdos på 160 mg vid vecka 0 och 80 mg vid vecka 2 och 40 mg varje vecka från vecka 4 till vecka 11. Samtidig behandling med antibiotika var inte tillåtet under studien. Efter 12 veckors behandling re-randomiserades patienter som fått adalimumab i period A in i period B till 1 av 3 behandlingsgrupper (adalimumab 40 mg varje vecka, adalimumab 40 mg varannan vecka eller placebo från vecka 12 till vecka 35). Patienter som hade randomiserats till placebo i period A fick adalimumab 40 mg varje vecka i period B.

I studie HS-II (PIONEER II) utvärderades 326 patienter under 2 behandlingsperioder. I period A fick patienter placebo eller adalimumab med en startdos på 160 mg vid vecka 0 och 80 mg vid vecka 2 och 40 mg varje vecka från vecka 4 till vecka 11. 19,3 % av patienterna hade fortsatt basbehandling med oral antibiotika under studien. Efter 12 veckors behandling rerandomiserades patienter som fått adalimumab i period A in i period B till 1 av 3 behandlingsgrupper (adalimumab 40 mg varje vecka, adalimumab 40 mg varannan vecka eller placebo från vecka 12 till vecka 35). Patienter som randomiserats till placebo i period A fick placebo i period B.

Patienter som deltog i studierna HS-I och HS-II var aktuella för att delta i en öppen förlängningsstudie där adalimumab 40 mg administrerades varje vecka. Den genomsnittliga exponeringen för alla adalimumab-populationer var 762 dagar. Under alla 3 studier använde patienter topikala antiseptiska medel dagligen.

*Kliniskt svar*

Minskning av inflammerade lesioner och prevention av försämring av abscesser och vätskande fistlar utvärderades med Hidradenitis Suppurativa Clinical Response (HiSCR; åtminstone 50 % minskning av totalt antal abscesser och inflammerade noduli utan ökning av antal abscesser och av antal vätskande fistlar jämfört med baslinjen). Minskning av HS-relaterad hudsmärta utvärderades med en numerisk graderingsskala (Numeric Rating Scale) hos patienter som gick in i studien med en baslinje på 3 eller högre på en 11-gradig skala.

Vid vecka 12 hade en signifikant högre andel av patienterna som behandlats med adalimumab jämfört med placebo uppnått HiSCR. Vid vecka 12 hade en signifikant högre andel av patienterna i studie HS-II upplevt en klinisk relevant minskning av HS-relaterad hudsmärta (se tabell 15). Patienter som behandlats med adalimumab hade en signifikant lägre risk för försämring av sjukdomen under den initiala behandlingsperioden på 12 veckor.

**Tabell 15. Effektresultat vid 12 veckor, HS-studie I och II**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **HS-studie I** | | **HS-studie II** | |
|  | **Placebo** | **Adalimumab 40 mg varje vecka** | **Placebo** | **Adalimumab 40 mg varje vecka** |
| Hidradenitis suppurativa Kliniskt svar (HiSCR)a | N = 154  40 (26,0 %) | N = 153  64 (41,8 %)\* | N = 163  45 (27,6 %) | N = 163  96 (58,9 %)\*\*\* |
| ≥ 30 % minskning i hudsmärtab | N = 109  27 (24,8 %) | N = 122  34 (27,9 %) | N = 111  23 (20,7 %) | N = 105  48 (45,7 %)\*\*\* |
| \* P < 0,05, \*\*\**P <*0,001, adalimumab jämfört med placebo  a Hos alla randomiserade patienter  b Hos patienter med en baslinje för HS-relaterad hudsmärta som var ≥ 3 baserat på den numeriska graderingsskalan (Numeric Rating Scale) 0-10; 0 = ingen hudsmärta, 10 = obeskrivlig hudsmärta | | | | |

Behandling med adalimumab 40 mg varje vecka minskade signifikant risken för försämring av abscesser och vätskande fistlar. Under de första 12 veckorna av studierna HS-I och HS-II upplevde ungefär dubbelt så många patienter i placebogruppen, jämfört med adalimumab-gruppen, en försämring av abscesser (23,0 % respektive 11,4 %) och vätskande fistlar (30,0 % respektive 13,9 %).

Större förbättringar vid vecka 12 från baslinjen jämfört med placebo uppvisades i den hudspecifika hälsorelaterade livskvaliteten mätt med Dermatology Life Quality Index (DLQI; studierna HS-I och HS-II), patient global satisfaction med medicinsk behandling som uppmätts via Treatment Satisfaction Questionnaire (TSQM; studierna HS-I och HS-II) och fysisk hälsa enligt physical component summary score SF-36 (studie HS-I).

Hos patienter som åtminstone delvis svarat på adalimumab 40 mg varje vecka vid vecka 12, uppnådde fler patienter HiSCR vid vecka 36 om behandling med adalimumab varje vecka fortsatte jämfört med patienter vars dosering reducerades till varannan vecka eller hos patienter där behandlingen avbröts (se tabell 16).

**Tabell 16. Andel patientera som uppnått HiSCRb vid vecka 24 och 36 efter ändrad behandling från adalimumab varje vecka vid vecka 12**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Placebo**  **(avbruten behandling)**  **N = 73** | **Adalimumab 40 mg**  **varannan vecka**  **N = 70** | **Adalimumab 40 mg**  **varje vecka**  **N = 70** |
| Vecka 24 | 24 (32,9 %) | 36 (51,4 %) | 40 (57,1 %) |
| Vecka 36 | 22 (30,1 %) | 28 (40,0 %) | 39 (55,7 %) |
| a Patienter som åtminstone delvis svarat på adalimumab 40 mg varje vecka efter 12 veckors behandling.  b Patienter som uppfyllt protokollspecifika kriterier för uteblivet svar eller inte uppvisat någon förbättring måste avsluta sin medverkan i studien och räknades som icke-responders. | | | |

Hos patienter som delvis svarat vid vecka 12, och som behandlats kontinuerligt med adalimumab varje vecka, var HiSCR 68,3 % vid vecka 48 och 65,1 % vid vecka 96. Långtidsbehandling med adalimumab 40 mg varje vecka i 96 veckor visade inga nya säkerhetsrisker.

Hos patienter i studierna HS-I och HS-II där behandling med adalimumab avbröts vid vecka 12 var HiSCR vid vecka 12 efter återinsättning av adalimumab 40 mg varje vecka tillbaka vid liknande nivåer som innan behandlingen avbröts (56,0 %).

*Crohns sjukdom hos vuxna*

Säkerhet och effekt av adalimumab utvärderades hos över 1 500 patienter med måttlig till svår aktiv Crohns sjukdom (Chrons sjukdom aktivitetsindex (CDAI)) ≥ 220 och ≤ 450) i randomiserade, dubbelblinda, placebokontrollerade studier. Samtidig behandling med stabila doser av aminosalicylater, kortikosteroider, och/eller immunomodulerande medel tilläts och 80 % av patienterna fortsatte med minst ett utav dessa läkemedel.

Induktion av klinisk remission (definierad som CDAI < 150) utvärderades i två studier, CD-studie I (CLASSIC I) och CD-studie II (GAIN). I CD-studie I randomiserades 299 TNF-antagonistnaiva patienter till en av fyra behandlingsgrupper; placebo vid vecka 0 och 2, 160 mg adalimumab vid vecka 0 och 80 mg vid vecka 2, 80 mg vid vecka 0 och 40 mg vid vecka 2, och 40 mg vid vecka 0 och 20 mg vid vecka 2. I CD-studie II randomiserades 325 patienter som inte längre svarade eller som var intoleranta mot infliximab till att få antingen 160 mg adalimumab vid vecka 0 och 80 mg vid vecka 2 eller placebo vid veckorna 0 och 2. De som primärt var non-responders exkluderades från studierna och därför utvärderades inte dessa patienter mer.

Bibehållande av klinisk remission utvärderades i CD-studie III (CHARM). I CD-studie III fick 854 patienter öppen behandling med 80 mg vid vecka 0 och 40 mg vid vecka 2. Vid vecka 4 randomiserades patienterna till 40 mg varannan vecka, 40 mg varje vecka eller placebo med en total studielängd på 56 veckor. Patienter med klinisk respons (sänkning i CDAI ≥ 70) vid vecka 4 stratifierades och analyserades separat från de som inte hade svarat kliniskt vecka 4. Dosreduktion av kortikosteroider tilläts efter vecka 8.

CD-studie I och CD-studie II induktion av remission och behandlingssvar visas i tabell 17.

**Tabell 17. Induktion av klinisk remission och svar (% av patienter)**

|  | **CD-studie I: Infliximabnaiva patienter** | | | **CD-studie II: Infliximaberfarna patienter** | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Placebo**  **N = 74** | **Adalimumab**  **80/40 mg**  **N = 75** | **Adalimumab**  **160/80 mg**  **N = 76** | **Placebo**  **N = 166** | **Adalimumab**  **160/80 mg**  **N = 159** |
| Vecka 4 |  |  |  |  |  |
| Klinisk remission | 12 % | 24 % | 36 %\* | 7 % | 21 %\* |
| Kliniskt svar (CR-100) | 24 % | 37 % | 49 %\*\* | 25 % | 38 %\*\* |
| Alla p-värden är parvisa jämförelser mellan proportionen för adalimumab jämfört med placebo  \* p < 0,001  \*\* p < 0,01 | | | | | |

Liknande remissionsnivåer observerades för 160/80 mg och 80/40 mg induktionsbehandlingar vid vecka 8 och biverkningar sågs mer frekvent hos 160/80 mg-gruppen.

Vid vecka 4 i CD-studie III hade 58 % (499/854) av patienterna svarat kliniskt och utvärderades i den primära analysen. Av de som svarade kliniskt vid vecka 4 hade 48 % tidigare exponerats för annan TNF-antagonist. Längden på remission och behandlingssvar visas i tabell 18. Kliniska remissionsresultat kvarstod relativt konstant oberoende av tidigare TNF-antagonistexponering.

Sjukdomsrelaterade sjukhusinläggningar och operationer minskade signifikant med adalimumab jämfört med placebo vid vecka 56.

**Tabell 18. Längden på klinisk remission och svar (% av patienter)**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Placebo** | **40 mg adalimumab**  **varannan vecka** | **40 mg adalimumab**  **varje vecka** |
| **Vecka 26** | **N = 170** | **N = 172** | **N = 157** |
| Klinisk remission | 17 % | 40 %\* | 47 %\* |
| Kliniskt svar (CR-100) | 27 % | 52 %\* | 52 %\* |
| Patienter i steroidfri remission i ≥ 90 dagara | 3 % (2/66) | 19 % (11/58)\*\* | 15 % (11/74)\*\* |
| **Vecka 56** | **N = 170** | **N = 172** | **N = 157** |
| Klinisk remission | 12 % | 36 %\* | 41 %\* |
| Kliniskt svar (CR-100) | 17 % | 41 %\* | 48 %\* |
| Patienter i steroidfri remission i ≥ 90 dagara | 5 % (3/66) | 29 % (17/58)\* | 20 % (15/74)\*\* |
| \* p < 0,001 för adalimumab jämfört med placebo parvisa jämförelser av proportioner  \*\* p < 0,02 för adalimumab jämfört med placebo parvisa jämförelser av proportioner  a Av de som får kortikosteroider vid baslinjen | | | |

Av de patienter som inte hade svarat vid vecka 4, hade 43 % av patienterna som fick underhållsbehandling med adalimumab svarat vid vecka 12 jämfört med 30 % av placebobehandlade patienter. Dessa resultat visar att vissa patienter som inte har svarat vid vecka 4 har nytta av fortsatt underhållsbehandling till och med vecka 12. Behandling som fortsatte efter vecka 12 resulterade inte i signifikant fler svar (se avsnitt 4.2).

117/276 patienter från CD-studie I och 272/777 patienter från CD-studie II och III följdes under minst 3 år av öppen adalimumab-behandling. 88 respektive 189 patienter fortsatte att vara i klinisk remission. Kliniskt svar (CR-100) bibehölls hos 102 respektive 233 patienter.

*Livskvalitet*

I CD-studie I och II, uppnåddes statistiskt signifikant förbättring i totalpoäng i det sjukdomsspecifika frågeformuläret för inflammatoriska tarmsjukdomar (IBDQ) vid vecka 4 hos patienter som randomiserats till adalimumab 80/40 mg och 160/80 mg jämfört med placebo och sågs vid vecka 26 och 56 i CD-studie III liksom i de adalimumab-behandlade grupperna jämfört med placebogruppen.

*Uveit hos vuxna*

Adalimumabs säkerhet och effekt utvärderades hos vuxna patienter med icke-infektiös intermediär, bakre och panuveit, där patienter med isolerad främre uveit var exkluderade, i två randomiserade, dubbelmaskerade placebokontrollerade studier (UV I och II). Patienter fick placebo eller adalimumab med en startdos på 80 mg följt av 40 mg varannan vecka med början en vecka efter startdosen. Samtidig behandling med ett icke-biologiskt immunosuppressivt läkemedel i stabila doser var tillåtet.

Studie UV I utvärderade 217 patienter med aktiv uveit trots behandling med kortikosteroider (prednison oralt vid doser på 10 till 60 mg/dag). Alla patienter fick en standardiserad 2-veckorsdos av prednison på 60 mg/dag vid studiestart följt av ett obligatoriskt nedtrappningsschema, med helt avbruten kortikosteroidbehandling vid vecka 15.

Studie UV II utvärderade 226 patienter med inaktiv uveit med behov av kronisk kortikosteroidbehandling (prednison oralt 10 till 35 mg/dag) vid baslinjen för att kontrollera deras sjukdom. Patienterna genomgick därefter ett obligatoriskt nedtrappningsschema, med helt avbruten kortikosteroidbehandling vid vecka 19.

Den primära endpointen för effekt i båda studierna var ”tid till behandlingssvikt”. Behandlingssvikt definierades genom ett multikomponentutfall baserat på inflammatoriska korioretinala och/eller inflammatoriska retinala vaskulära lesioner, gradering av inflammerade celler i främre kammaren (anterior chamber (AC) cell grade), gradering av grumlingar i glaskroppen (vitreous haze (VH) grade) och bäst korrigerad synskärpa (best corrected visual acuity (BCVA)).

Patienter som avslutade studie UV I och UV II fick fortsätta i en icke-kontrollerad förlängningsstudie med en planerad längd på 78 veckor. Patienter tilläts fortsätta med studieläkemedlet efter vecka 78 tills de hade tillgång till adalimumab.

*Kliniskt respons*

Resultaten från båda studierna demonstrerade en statistiskt signifikant minskning av risken för behandlingssvikt hos patienter som behandlats med adalimumab jämfört med patienter som fått placebo (se tabell 19). Båda studierna demonstrerade en tidig och bibehållen effekt av adalimumab med avseende på frekvens av behandlingssvikt jämfört med placebo (se figur 1).

**Tabell 19. Tid till behandlingssvikt i studierna UV I och UV II**

| **Analys**  **Behandling** | **N** | **Behandlingssvikt**  **N(%)** | **Tid till behandlingssvikt i median (månader)** | **HRa** | **KI 95 % för HRa** | **P-värdeb** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Tid till behandlingssvikt vid eller efter vecka 6 i studie UV I** | | | | | | |
| Primär analys (ITT) | | | | | | |
| Placebo | 107 | 84 (78,5) | 3,0 | -- | -- | -- |
| Adalimumab | 110 | 60 (54,5) | 5,6 | 0,50 | 0,36, 0,70 | < 0,001 |
| **Tid till behandlingssvikt vid eller efter vecka 2 i studie UV II** | | | | | | |
| Primär analys (ITT) | | | | | | |
| Placebo | 111 | 61 (55,0) | 8,3 | -- | -- | -- |
| Adalimumab | 115 | 45 (39,1) | NEc | 0,57 | 0,39, 0,84 | 0,004 |
| Obs: Behandlingssvikt vid eller efter vecka 6 (studie UV I), eller vid eller efter vecka 2 (studie UV II) räknades som en incident. Bortfall på grund av andra skäl än behandlingssvikt censurerades vid tidpunkten då bortfallet skedde.  a HR för adalimumab jämfört med placebo från proportionella hazard-regressioner med behandling som faktor.  b Tvåsidigt *P*-värde från log rank test.  c NE = ej möjligt att utvärdera. Färre än hälften av patienterna i riskzonen var med om en incident. | | | | | | |

**Figur 1: Kaplan-Meier-kurvor som summerar tid till behandlingssvikt vid eller efter vecka 6 (studie UV I) eller vecka 2 (studie UV II)**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **FREKVENS AV BEHANDLINGSSVIKT (%)** |  | | | | |
|  | **TID (MÅNADER)** | | | | |
|  | Studie UV I Behandling |  | Placebo |  | Adalimumab |
| **FREKVENS AV BEHANDLINGSSVIKT (%)** |  | | | | |
|  | **TID (MÅNADER)** | | | | |
|  | Studie UV II Behandling |  | Placebo |  | Adalimumab |

Obs: P# = Placebo (Antal incidenter/Antal i riskzonen); A# = Adalimumab (Antal incidenter/Antal i riskzonen)

I studie UV I observerades statistisk signifikant skillnad till adalimumabs fördel jämfört med placebo för varje komponent av behandlingssvikt. I studie UV II visades statistiskt signifikanta skillnader enbart för synskärpa, men de andra komponenterna var numeriskt till fördel för adalimumab.

Av de 424 patienter som inkluderades i den icke-kontrollerade förlängningsstudien av studierna UV I och UV II, bedömdes 60 patienter som olämpliga (t.ex. på grund av avvikelser eller på grund av sekundära komplikationer till diabetesretinopati, på grund av kataraktkirurgi eller vitrektomi) och exkluderades från den primära effektanalysen. Av de 364 resterande patienterna, nådde 269 utvärderade patienter (74 %) 78 veckors öppen adalimumab-behandling. Baserat på observerade data, hade 216  (80,3 %) patienter en lågaktiv sjukdomsperiod (inga aktiva inflammatoriska lesioner, AC-cellgrad ≤ 0,5+, VH grad ≤ 0,5+) med en samtidig steroiddos ≤ 7,5 mg per dag och 178 (66,2 %) patienter hade en period med steroidfri lågaktiv sjukdom. BCVA förbättrades eller upprätthölls (< 5 bokstävers försämring) i 88,6 % av ögonen vid vecka 78. Data efter vecka 78 överensstämde generellt med dessa resultat men antalet deltagande patienter sjönk efter denna tidpunkt. Sammantaget, av de patienter som avbröt studien, var 18 % på grund av biverkningar och 8 % på grund av otillräckligt svar på adalimumab-behandlingen.

*Livskvalitet*

Patientrapporterade utfall med avseende på synrelaterade funktioner mättes i båda kliniska studierna, med hjälp av NEI VFQ-25. Adalimumab hade numerisk fördel för majoriteten av subscores med statistiskt signifikanta genomsnittliga skillnader för generell syn, okulär smärta, närsynthet, psykisk hälsa och totala scoren i studie UV I samt för generell syn och psykisk hälsa i studie UV II. Synrelaterade effekter var inte numeriskt till fördel för adalimumab gällande färgseende i studie UV I och färgseende, perifert seende och närsynthet i studie UV II.

Immunogenicitet

Anti-adalimumab antikroppar kan utvecklas under adalimumab-behandling. Bildning av anti-adalimumab-antikroppar är sammankopplad med ökad clearance och minskad effekt av adalimumab. Det finns ingen tydlig korrelation mellan anti-adalimumab antikroppar och förekomsten av biverkningar.

Pediatrisk population

*Juvenil idiopatisk artrit (JIA)*

*Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit (pJIA)*

Säkerhet och effekt av adalimumab utvärderades i två studier (pJIA I och II) hos barn med aktiv polyartikulär juvenil idiopatisk artrit, som hade varierande debuttyper av JIA (mest frekvent var reumatoid faktor negativ eller positiv polyartrit och utvidgad oligoartikulär JIA).

pJIA I

Säkerhet och effekt av adalimumab utvärderades i en multicenter, randomiserad, dubbelblind, parallellgrupp-studie hos 171 barn (4–17 år gamla) med polyartikulär JIA. I den öppna, inledande fasen (OL LI, open-label lead in phase) blev patienterna stratifierade till två grupper, antingen MTX-(metotrexat)-behandling eller inte MTX-behandling. Patienter som var i gruppen ”inte MTX-behandling” var antingen naiva till eller hade slutat använda MTX minst två veckor före administrering av studieläkemedel. Patienterna kvarstod på stabila doser med icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID) och/eller prednison (≤ 0,2 mg/kg/dag eller maximalt 10 mg/dag). I OL LI-fasen fick alla patienter 24 mg/m2 upp till maximalt 40 mg adalimumab varannan vecka under 16 veckor. Fördelning av patienter i ålder och minimum-, median- och maximumdoser som administrerades under OL LI-fasen presenteras i tabell 20.

**Tabell 20. Fördelning av patienter över ålder och administrerad adalimumabdos under OL LI-fasen**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Åldersgrupp** | **Antal patienter vid baslinje**  **n (%)** | **Minimum-, median- och maximumdos** |
| 4 till 7 år | 31 (18,1) | 10, 20 och 25 mg |
| 8 till 12 år | 71 (41,5) | 20, 25 och 40 mg |
| 13 till 17 år | 69 (40,4) | 25, 40 och 40 mg |

Patienter som uppvisade en pediatrisk ACR 30-respons vid vecka 16, kvalificerades till att randomiseras in i den dubbelblinda (DB) fasen och fick antingen adalimumab 24 mg/m2 upp till maximalt 40 mg, eller placebo varannan vecka under ytterligare 32 veckor eller tills sjukdomsförsämring inträffade. Kriterier för sjukdomsförsämring definierades som en försämring av ≥ 30 % från baslinjen hos ≥ 3 av de 6 kriterierna för pediatrisk ACR-respons, ≥ 2 aktiva leder, och förbättring av > 30 % i inte fler än 1 av de 6 kriterierna. Efter 32 veckor eller vid sjukdomsförsämring kunde patienterna enrolleras in till den öppna förlängningsfasen.

**Tabell 21. Ped ACR 30-svar i JIA-studien**

| **Stratum** | **MTX** | | **Utan MTX** | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Fas** |  | |  | |
| OL-LI 16 veckor |  | |  | |
| Ped ACR 30-svar (n/N) | 94,1 % (80/85) | | 74,4 % (64/86) | |
| Effekt | | | | |
| Dubbelblind 32 veckor | Adalimumab/MTX  (N = 38) | Placebo/MTX  (N = 37) | Adalimumab  (N = 30) | Placebo  (N = 28) |
| Sjukdomsförsämring vid slutet av 32 veckora (n/N) | 36,8 % (14/38) | 64,9 % (24/37)b | 43,3 % (13/30) | 71,4 % (20/28)c |
| Mediantid till sjukdomsförsämring | > 32 veckor | 20 veckor | > 32 veckor | 14 veckor |
| a Ped ACR 30/50/70-respons vecka 48 var signifikant högre än för de placebobehandlade patienterna  b p = 0,015  c p = 0,031 | | | | |

Bland de som svarade på behandlingen vecka 16 (n = 144), kvarstod de pediatriska ACR-svaren (ACR 30/50/70/90) i upp till sex år i OLE-fasen hos patienter som fick adalimumab genom hela studien. Totalt 19 patienter av vilka 11 var i åldersgrupp 4–12 år vid baslinjen och 8 av dem var i åldersgrupp 13−17 år vid baslinjen, behandlades 6 år eller längre.

Det totala behandlingssvaret var generellt bättre och färre patienter utvecklade antikroppar då de behandlades med kombinationen adalimumab och MTX jämfört med adalimumab enbart. Då man tar dessa resultat under övervägande, rekommenderas att adalimumab används i kombination med MTX och för användning som monoterapi hos de patienter där MTX-användning är olämplig (se avsnitt 4.2).

pJIA II

Säkerhet och effekt av adalimumab utvärderades i en öppen multicenterstudie hos 32 barn (2−< 4 år eller 4 år och uppåt med vikten < 15 kg) med måttlig till allvarlig, pågående polyartikulär JIA. Patienterna fick 24 mg/m2 kroppsytearea (BSA) av adalimumab upp till maximalt 20 mg varannan vecka som en singeldos via subkutan injektion under minst 24 veckor. Under studien så använde de flesta patienterna samtidigt MTX, ett fåtal rapporterade att de använde kortikosteroider eller NSAIDs.

Vid vecka 12 och vecka 24, så var PedACR 30-svaret 93,5 % respektive 90,0 %, då observerade data användes. Proportionen av patienter med PedACR 50/70/90 vid vecka 12 och vecka 24 var 90,3 %/61,3 %/38,7 % respektive 83,3 %/73,3 %/36,7 %. Bland de som svarade (Pediatric ACR 30) vid vecka 24 (n = 27 av 30 patienter), bibehölls de Pediatriska ACR 30-svaren i upp till 60 veckor under OLE-fasen hos patienter som fick adalimumab under hela den perioden. Sammantaget behandlades 20 patienter under 60 veckor eller längre.

*Entesitrelaterad artrit*

Säkerhet och effekt av adalimumab utvärderades i en multicenter, randomiserad, dubbelblind studie hos 46 pediatriska patienter (6−17 år) med måttlig entesitrelaterad artrit. Patienter randomiserades till att antingen få 24 mg/m2 kroppsyta av adalimumab upp till maximalt 40 mg, eller placebo, varannan vecka i 12 veckor. Den dubbelblindade perioden följdes av en öppen period där patienter fick 24 mg/m2 kroppsyta av adalimumab upp till maximalt 40 mg varannan vecka subkutant i upp till ytterligare 192 veckor. Primär endpoint var den procentuella förändringen från baslinjen till vecka 12 av antalet aktiva leder med artrit (svullnad som inte beror på deformitet eller leder med inskränkt rörlighet plus smärta och/eller ömhet), vilket uppnåddes med genomsnittlig procentuell minskning på ‑62,6 % (median för procentuell förändring ‑88,9 %) hos patienter i adalimumabgruppen jämfört med ‑11,6 % (median för procentuell förändring ‑50,0 %) hos patienterna i placebogruppen. Förbättring i antalet aktiva leder med artrit bibehölls under den öppna perioden till och med vecka 156 för de 26 av 31 (84 %) patienter i adalimumabgruppen som stannade kvar i studien. Även om det inte var statistiskt signifikant, visade majoriteten av patienterna klinisk förbättring i sekundära endpoints såsom antalet entesititer, antalet ömma leder, antalet svullna leder, pediatriskt ACR 50-svar och pediatriskt ACR 70-svar.

*Pediatriska patienter med plackpsoriasis*

Effekten hos adalimumab utvärderades i en randomiserad, dubbelblind, kontrollerad studie med 114 pediatriska patienter från 4 års ålder med svår kronisk plackpsoriasis (definierad som Physician’s Global Assessment (PGA) ≥ 4 eller > 20 % BSA-engagemang eller > 10 % BSA-engagemang med mycket tjocka lesioner eller Psoriasis Area and Severity Index (PASI) ≥ 20 eller ≥ 10 med kliniskt relevant involvering av ansiktet, genitalierna eller händer/fötter) som inte kontrollerats tillfredsställande med topikal behandling och solbehandling eller ljusbehandling.

Patienter fick adalimumab 0,8 mg/kg varannan vecka (upp till 40 mg), 0,4 mg/kg varannan vecka (upp till 20 mg) eller metotrexat 0,1–0,4 mg/kg varje vecka (upp till 25 mg). Vid vecka 16 hade fler patienter som randomiserats till adalimumab 0,8 mg/kg haft en positiv klinisk respons (PASI 75) än de som randomiserats till 0,4 mg/kg varannan vecka eller metotrexat.

**Tabell 22. Effektresultat för pediatriska patienter med plackpsoriasis vid vecka 16**

|  | **MTXa**  **N=37** | **Adalimumab 0,8 mg/kg varannan vecka**  **N=38** |
| --- | --- | --- |
| PASI 75b | 12 (32,4 %) | 22 (57,9 %) |
| PGA: Utläkt/minimalc | 15 (40,5 %) | 23 (60,5 %) |
| a MTX = metotrexat  b P = 0,027; adalimumab 0,8 mg/kg jämfört med MTX  c P = 0,083; adalimumab 0,8 mg/kg jämfört med MTX | | |

För patienter som uppnådde PASI 75 och PGA ”utläkt” eller ”minimal” stoppades behandlingen i upp till 36 veckor och patienterna monitorerades för sjukdomsåterfall (definierat som förvärrande av PGA med åtminstone 2 grader). Patienterna återinsattes sedan på adalimumab 0,8 mg/kg varannan vecka i ytterligare 16 veckor och svarsfrekvenser observerade under återbehandlingen liknade de från den tidigare dubbelblindade perioden; PASI 75-svar på 78,9 % (15 av 19 patienter) och PGA ”utläkt” eller ”minimal” på 52,6 % (10 av 19 patienter).

I den öppna förlängningen av studien kvarstod responsen PASI 75 och PGA ”utläkt” eller ”minimal” i upp till ytterligare 52 veckor utan någon ytterligare påverkan på säkerhetsprofilen.

*Ungdomar med hidradenitis suppurativa*

Det finns inga kliniska studier med adalimumab hos ungdomar med HS. Effekten av adalimumab för behandling av ungdomar med HS predikteras baserat på den påvisade effekten samt sambandet mellan exponering och behandlingssvar hos vuxna HS-patienter och sannolikheten att sjukdomsprogression, patofysiologi och läkemedelseffekt är väsentligen lik den hos vuxna vid samma exponeringsnivå. Säkerheten för den rekommenderade adalimumabdoseringen hos ungdomar med HS är baserad på säkerhetsprofilen för adalimumab för både vuxen- och barnindikationerna vid liknande eller mer frekvent dosering (se avsnitt 5.2).

*Pediatriska patienter med Crohns sjukdom*

Adalimumab utvärderades i en multicenter, randomiserad, dubbelblind klinisk prövning utformad för att utvärdera effekt och säkerhet av induktions- och underhållsbehandling med doser beroende av kroppsvikt (< 40 kg eller ≥ 40 kg) hos 192 pediatriska patienter i åldern mellan 6 och 17 år med måttlig till svår Crohns sjukdom (CD) definierad som Pediatrisk Crohns sjukdoms Aktivitetsindex (PCDAI)-score > 30. Patienter skulle ha fallerat på konventionell behandlingsterapi (inklusive en kortikosteroid och/eller en immunmodulator) för CD. Patienter kunde också ha slutat svara eller varit intoleranta mot infliximab.

Alla patienter fick öppen induktionsbehandling med dosering baserad på deras kroppsvikt vid baslinjen; 160 mg vid vecka 0 och 80 mg vid vecka 2 för patienter ≥ 40 kg och 80 mg och 40 mg vid respektive tillfälle för patienter < 40 kg.

Vid vecka 4 randomiserades patienterna 1:1 baserat på sin kroppsvikt vid denna tidpunkt till underhållsbehandling, antingen i lågdos eller standarddos, som visas i tabell 23.

**Tabell 23. Underhållsbehandling**

| **Patientvikt** | **Lågdos** | **Standarddos** |
| --- | --- | --- |
| < 40 kg | 10 mg varannan vecka | 20 mg varannan vecka |
| ≥ 40 kg | 20 mg varannan vecka | 40 mg varannan vecka |

*Effektresultat*

Den primära endpointen av studien var klinisk remission vid vecka 26, definierad som PCDAI-score ≤ 10.

Klinisk remission och kliniskt svar (definierad som en sänkning i PCDAI-score med minst 15 punkter från baslinjen) presenteras i tabell 24. Diskontinuering av kortikosteroider eller immunomodulatorer presenteras i tabell 25.

**Tabell 24. Pediatrisk CD-studie – PCDAI klinisk remission och svar**

|  | **Standarddos**  **40/20 mg varannan vecka**  **N = 93** | **Lågdos**  **20/10 mg varannan vecka**  **N = 95** | **P-värde\*** |
| --- | --- | --- | --- |
| **Vecka 26** |  |  |  |
| Klinisk remission | 38,7 % | 28,4 % | 0,075 |
| Kliniskt svar | 59,1 % | 48,4 % | 0,073 |
| **Vecka 52** |  |  |  |
| Klinisk remission | 33,3 % | 23,2 % | 0,100 |
| Kliniskt svar | 41,9 % | 28,4 % | 0,038 |
| \* p-värde för standarddos jämfört med lågdos. | | | |

**Tabell 25. Pediatrisk CD-studie – diskontinuering av kortikosteroider eller immunomodulerare och fistelremission**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Standarddos**  **40/20 mg varannan vecka** | **Lågdos**  **20/10 mg varannan vecka** | **P-värde1** |
| **Diskontinuering av kortikosteroider** | **N = 33** | **N = 38** |  |
| Vecka 26 | 84,8 % | 65,8 % | 0,066 |
| Vecka 52 | 69,7 % | 60,5 % | 0,420 |
| **Diskontinuering av immunomodulerare2** | **N = 60** | **N = 57** |  |
| Vecka 52 | 30,0 % | 29,8 % | 0,983 |
| **Fistelremission3** | **N = 15** | **N = 21** |  |
| Vecka 26 | 46,7 % | 38,1 % | 0,608 |
| Vecka 52 | 40,0 % | 23,8 % | 0,303 |
| 1  p-värde för standarddos jämfört med lågdos.  2  Immunosupprimerande behandling kunde endast avbrytas vid eller efter vecka 26 av prövaren om patienten nådde kriteriet för klinisk respons.  3  Definierad som stängning av alla fistlar som var öppna vid baslinjen under minst 2 efterföljande post-baslinjebesök. | | | |

Statistiskt signifikanta ökningar (förbättringar) från baslinje till vecka 26 och 52 i BMI och längdtillväxt observerades för båda behandlingsgrupperna.

Statistiskt och kliniskt signifikanta ökningar (förbättringar) från baslinje observerades hos båda behandlingsgrupperna för livskvalitetsparametrarna (inklusive IMPACT III).

Etthundra patienter (n = 100) från den pediatriska CD-studien fortsatte in i en oblindad långtids-förlängningsstudie. Efter 5 år med adalimumabterapi var 74 % (37/50) av de kvarvarande 50 patienterna i studien fortfarande i klinisk remission, och 92 % (46/50) av patienterna visade fortfarande på kliniskt svar enligt PCDAI.

*Pediatriska patienter med ulcerös kolit*

Säkerhet och effekt för adalimumab utvärderades i en randomiserad, dubbelblind multicenterstudie på 93 pediatriska patienter från 5 till 17 års ålder med måttlig till svår ulcerös kolit (”Mayo score” 6 till 12 med subscore för endoskopi på 2 till 3 poäng, bekräftat med centralt avläst endoskopi) som hade ett otillräckligt svar på eller inte tolererade konventionell behandling. Cirka 16 % av patienterna i studien hade sviktat på tidigare anti-TNF-behandling. Patienter som fick kortikosteroider vid inskrivningen i studien tilläts trappa ned behandlingen med kortikosteroider efter vecka 4.

Under induktionsperioden för studien randomiserades 77 patienter i förhållandet 3:2 till dubbelblind behandling med adalimumab vid en induktionsdos på 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0 och vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2; eller en induktionsdos på 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0, placebo vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2. Båda grupperna fick 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) vecka 4 och vecka 6. Efter en ändring av studiens utformning fick de återstående 16 patienterna som rekryterades under induktionsperioden öppen behandling med adalimumab med induktionsdosen 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0 och vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2.

Vecka 8 randomiserades 62 patienter som uppvisade kliniskt svar enligt partiell ”Mayo score” (Partial Mayo Score, PMS, definierat som en minskning av PMS ≥ 2 poäng och ≥ 30 % från baslinjen) i lika antal till att få dubbelblind underhållsbehandling med adalimumab av en dos på 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varje vecka, eller en underhållsdos på 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varannan vecka. Före en ändring av studiedesignen randomiserades ytterligare 12 patienter som uppvisade kliniskt svar enligt PMS till att få placebo, men de ingick inte i den konfirmerande analysen av effekt.

Sjukdomsutbrott definierades som en ökning av PMS på minst 3 poäng (för patienter med PMS på 0 till 2 vecka 8), minst 2 poäng (för patienter med PMS på 3 till 4 vecka 8), eller minst 1 poäng (för patienter med PMS på 5 till 6 vecka 8).

Patienter som uppfyllde kriterierna för sjukdomsutbrott vid eller efter vecka 12 randomiserades till att få en återinduktionsdos på 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) eller en dos på 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) och fortsatte att ta sin respektive underhållsdosregim efteråt.

*Effektresultat*

De ko-primära effektmåtten i studien var klinisk remission enligt PMS (definierat som PMS ≤ 2 och ingen individuell subscore > 1) vecka 8 och klinisk remission enligt fullständig ”Mayo score” (Full Mayo Score, FMS) (definierat som en ”Mayo score” ≤ 2 och ingen individuell subscore > 1) vecka 52 hos patienter som uppnått kliniskt svar enligt PMS vecka 8.

Kliniska remissionsfrekvenser enligt PMS vid vecka 8 för patienter i var och en av de dubbelblinda adalimumabinduktionsgrupperna redovisas i tabell 26.

**Tabell 26. Klinisk remission enligt PMS vid 8 veckor**

|  | **Adalimumaba**  **Maximalt 160 mg vecka 0/placebo vecka 1**  **N** **=** **30** | **Adalimumabb,c**  **Maximalt 160 mg vecka 0 och vecka 1**  **N** **=** **47** |
| --- | --- | --- |
| Klinisk remission | 13/30 (43,3 %) | 28/47 (59,6 %) |
| a Adalimumab 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0, placebo vecka 1 och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2  b Adalimumab 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0 och vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2  c Inte inkluderat en öppen induktionsdos av adalimumab 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0 och vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2  Obs 1: Båda induktionsgrupperna fick 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) vecka 4 och vecka 6  Obs 2: Patienter med saknade värden vecka 8 ansågs inte ha uppnått endpoint | | |

Vid vecka 52 bedömdes klinisk remission enligt FMS hos vecka 8-responders, kliniskt svar enligt FMS (definierat som en minskning av ”Mayo score” ≥ 3 poäng och ≥ 30 % från baslinjen) hos vecka 8-responders, slemhinneläkning (definierat som ”Mayo subscore” för endoskopi ≤ 1) hos vecka 8-responders, klinisk remission enligt FMS hos vecka 8-remittenter, och andelen patienter med kortikosteroidfri remission enligt FMS hos vecka 8-responders hos patienter som fick adalimumab vid de dubbelblinda maximala underhållsdoserna på 40 mg varannan vecka (0,6 mg/kg) och maximalt 40 mg varje vecka (0,6 mg/kg) (tabell 27).

**Tabell 27. Effektresultat vid 52 veckor**

|  | **Adalimumaba**  **Maximalt 40** **mg varannan vecka**  **N** **=** **31** | **Adalimumabb**  **Maximalt 40** **mg varje vecka**  **N** **=** **31** |
| --- | --- | --- |
| Klinisk remission hos vecka 8 PMS-responders | 9/31 (29,0 %) | 14/31 (45,2 %) |
| Kliniskt svar hos vecka 8 PMS-responders | 19/31 (61,3 %) | 21/31 (67,7 %) |
| Slemhinneläkning hos vecka 8 PMS-responders | 12/31 (38,7 %) | 16/31 (51,6 %) |
| Klinisk remission hos vecka 8 PMS-remittenter | 9/21 (42,9 %) | 10/22 (45,5 %) |
| Kortikosteroidfri remission hos vecka 8 PMS-respondersc | 4/13 (30,8 %) | 5/16 (31,3 %) |

a Adalimumab 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varannan vecka

b Adalimumab 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varje vecka

c Hos patienter som fick samtidig behandling med kortikosteroider vid baslinjen

Obs! Patienter med saknade värden vecka 52 eller som randomiserades till att få återinduktions- eller underhållsbehandling ansågs vara icke-responders för vecka 52-endpoints

Ytterligare utforskande effekt-endpoints inkluderade kliniskt svar enligt PUCAI (Paediatric Ulcerative Colitis Activity Index) (definierat som en minskning av PUCAI ≥ 20 poäng från baslinjen) och klinisk remission enligt PUCAI (definierat som PUCAI < 10) vecka 8 och vecka 52 (tabell 28).

**Tabell 28. Utforskande endpoint-resultat enligt PUCAI**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Vecka** **8** | |
| **Adalimumaba**  **Maximalt 160** **mg vecka** **0/placebo vecka** **1**  **N** **=** **30** | **Adalimumabb,c**  **Maximalt 160** **mg vecka** **0 och vecka** **1**  **N** **=** **47** |
| Klinisk remission enligt PUCAI | 10/30 (33,3 %) | 22/47 (46,8 %) |
| Kliniskt svar enligt PUCAI | 15/30 (50,0 %) | 32/47 (68,1 %) |
|  | **Vecka** **52** | |
| **Adalimumabd**  **Maximalt 40** **mg varannan vecka**  **N** **=** **31** | **Adalimumabe**  **Maximalt 40** **mg varje vecka**  **N** **=** **31** |
| Klinisk remission enligt PUCAI hos vecka 8 PMS-responders | 14/31 (45,2 %) | 18/31 (58,1 %) |
| Kliniskt svar enligt PUCAI hos vecka 8 PMS-responders | 18/31 (58,1 %) | 16/31 (51,6 %) |

a Adalimumab 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0, placebo vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2

b Adalimumab 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0 och vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2

c Inte inkluderat en öppen induktionsdos av adalimumab 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0 och vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2

d Adalimumab 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varannan vecka

e Adalimumab 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varje vecka

Obs 1: Båda induktionsgrupperna fick 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) vecka 4 och vecka 6

Obs 2: Patienter med saknade värden vecka 8 ansågs inte ha uppfyllt endpoints

Obs 3: Patienter med saknade värden vecka 52 eller som randomiserades till att få återinduktions- eller underhållsbehandling ansågs vara icke-responders för vecka 52-endpoints

Av de adalimubabbehandlade patienterna som fick återinduktionsbehandling under underhållsperioden, hade 2/6 (33 %) uppnått kliniskt svar enligt FMS vecka 52.

*Livskvalitet*

Kliniskt meningsfulla förbättringar från baslinjen observerades i IMPACT III och i resultaten för vårdgivarens arbetsproduktivitet och aktivitetsförsämring (Work Productivity and Activity Impairment – WPAI) för de grupper som behandlades med adalimumab.

Kliniskt meningsfulla ökningar (förbättring) från baslinjen i längdtillväxt observerades för de grupper som behandlades med adalimumab, och kliniskt betydelsefulla ökningar (förbättring) från baslinjen i BMI observerades för patienter som fick den höga underhållsdosen på maximalt 40 mg (0,6 mg/kg) varje vecka.

*Pediatriska patienter med uveit*

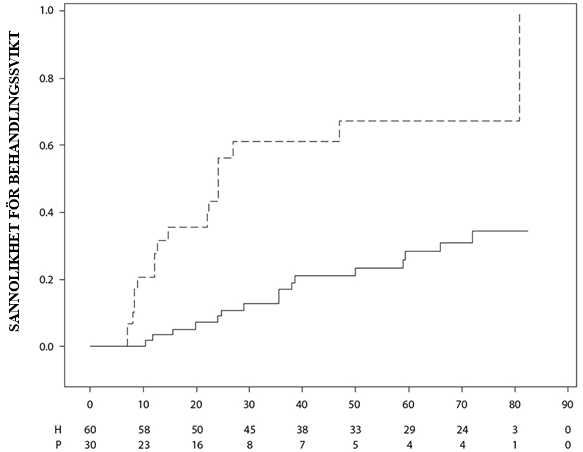
Adalimumabs säkerhet och effekt utvärderades i en randomiserad, dubbelmaskerad, kontrollerad studie med 90 pediatriska patienter från 2 till < 18 års ålder med aktiv JIA-associerad icke-infektiös främre uveit och som inte svarat på minst 12 veckors behandling med metotrexat. Patienterna fick antingen placebo eller 20 mg adalimumab (vid < 30 kg) eller 40 mg adalimumab (vid ≥ 30 kg) varannan vecka i kombination med deras baslinjedos av metotrexat.

Den primära endpointen var ”tid till behandlingssvikt”. Kriterierna för behandlingssvikt var försämring eller fortsatt oförbättrad okulär inflammation, delvis förbättring med utveckling av bibehållen okulär komorbiditet eller försämring av okulär komorbiditet, ej tillåten användning av samtidig medicinering och behandlingsuppehåll under en längre period.

*Kliniskt svar*

Adalimumab fördröjde signifikant tiden till behandlingssvikt i jämförelse med placebo (se figur 2, P < 0,0001 från log rank-test). Mediantiden till behandlingssvikt var 24,1 veckor för patienter som behandlades med placebo, medan mediantiden till behandlingssvikt för patienter som behandlades med adalimumab inte gick att fastställa eftersom mindre än hälften av dessa patienter upplevde behandlingssvikt. Adalimumab minskade signifikant risken för behandlingssvikt med 75 % jämfört med placebo, vilket framgår av hazardkvoten (HR = 0,25 [95 % KI: 0,12; 0,49]).

**Figur 2. Kaplan-Meier-kurvor som summerar tid till behandlingssvikt i studien på pediatrisk uveit**



|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **TID (VECKOR)** | | | | |
|  | Behandling |  | Placebo |  | Adalimumab |
|  | Obs! P = Placebo (antal i riskzonen); H = adalimumab (antal i riskzonen). | | | | |

**5.2 Farmakokinetiska uppgifter**

Absorption och distribution

Efter administrering av 24 mg/m2 (maximalt 40 mg) adalimumab subkutant varannan vecka, utan samtidig behandling med metotrexat, hos patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit (JIA) som var 4−17 år, var medelvärdet för dalkoncentrationen av adalimumab i serum vid steady-state 5,6 ± 5,6 µg/ml (102 % CV) (värden uppmättes från vecka 20 till 48). Vid samtidig behandling med metotrexat var medelvärdet 10,9 ± 5,2 µg/ml (47,7 % CV).

Hos patienter med polyartikulär JIA som var 2 till < 4 år eller 4 år och äldre och som vägde < 15 kg doserade med adalimumab 24 mg/m2, var medelvärdet för dalkoncentrationerna av adalimumab i serum vid steady-state 6,0 ± 6,1 µg/ml (101 % CV) utan samtidig behandling med metotrexat och 7,9 ± 5,6 µg/ml (71,2 % CV) med samtidig användning av metotrexat.

Efter administrering av 24 mg/m2 (maximalt 40 mg) adalimumab subkutant varannan vecka, utan samtidig behandling med metotrexat, hos patienter med entesitrelaterad artrit, 6−17 år, var medelvärdet för dalkoncentrationen av adalimumab i serum vid steady-state 8,8 ± 6,6 μg/ml (värden uppmättes vid vecka 24). Vid samtidig behandling med metotrexat var medelvärdet 11,8 ± 4,3 μg/ml.

Efter administrering av 0,8 mg/kg (maximalt 40 mg) subkutant varannan vecka till pediatriska patienter med kronisk plackpsoriasis var medelvärdet ± SD för dalkoncentrationen av adalimumab vid steady-state cirka 7,4 ± 5,8 µg/ml (79 % CV).

Adalimumab-exponeringen hos ungdomar med HS predikterades med hjälp av populationsbaserad farmakokinetisk modellering och simulering baserad på farmakokinetik hos andra pediatriska patienter över flera indikationer (pediatrisk psoriasis, juvenil idiopatisk artrit, pediatrisk Crohns sjukdom och entesitrelaterad artrit). Den rekommenderade doseringen för ungdomar med HS är 40 mg varannan vecka. Eftersom exponeringen för adalimumab kan påverkas av kroppsvikten, kan det vara lämpligt att ge den rekommenderade vuxendosen på 40 mg varje vecka till ungdomar med en högre kroppsvikt och otillräckligt behandlingssvar.

Hos pediatriska patienter med måttlig till svår CD var den öppna induktionsdosen av adalimumab 160/80 mg respektive 80/40 mg vid vecka 0 och 2, beroende på en kroppsviktsgräns över/under 40 kg. Vid vecka 4 randomiserades patienterna 1:1 baserat på kroppsvikt till underhållsbehandlingsgrupper med antingen standarddos (40/20 mg varannan vecka) eller lågdos (20/10 mg varannan vecka). Medelvärdet (±SD) för dalkoncentrationen av adalimumab i serum som uppnåddes vid vecka 4 var 15,7 ± 6,6 μg/ml för patienter ≥ 40 kg (160/80 mg) och 10,6 ± 6,1 μg/ml för patienter < 40 kg (80/40 mg).

För patienter som stod kvar på sin randomiseringsbehandling var dal-medelvärdet (±SD) för dalkoncentrationen av adalimumab vid vecka 52 9,5 ± 5,6 μg/ml för standarddosgruppen och 3,5 ± 2,2 μg/ml för lågdosgruppen. Dalkoncentrationernas medelvärde bibehölls hos patienter som fortsatte med adalimumab-behandling varannan vecka under 52 veckor. För patienter som hade doseskalerat från varannan vecka till varje vecka, var medelserumkoncentrationer (±SD) av adalimumab vid vecka 52; 15,3 ± 11,4 μg/ml (40/20 mg, varje vecka) och 6,7 ± 3,5 μg/ml (20/10 mg, varje vecka).

Efter subkutan administrering av kroppsviktsbaserad dosering på 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varannan vecka till pediatriska patienter med ulcerös kolit var medelvärdet för dalkoncentrationen av adalimumab i serum vid steady-state 5,01 ± 3,28 μg/ml vid vecka 52. För patienter som fick 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varje vecka var medelvärdet (±SD) för dalkoncentrationen av adalimumab i serum vid steady-state 15,7 ± 5,60 μg/ml vid vecka 52.

Adalimumabexponeringen hos pediatriska patienter med uveit predikterades med hjälp av populationsbaserad farmakokinetisk modellering och simulering, baserad på farmakokinetik hos andra pediatriska patienter över flera indikationer (pediatrisk psoriasis, juvenil idiopatisk artrit, pediatrisk Crohns sjukdom och entesitrelaterad artrit). Inga kliniska exponeringsdata finns tillgängliga för användning av en laddningsdos hos barn < 6 år. Den predikterade exponeringen tyder på att utan metotrexat kan en laddningsdos leda till initialt förhöjd systemisk exponering.

Exponerings-responsförhållande hos pediatriska patienter

Baserat på data från kliniska studier hos patienter med JIA (pJIA och ERA), fastställdes ett exponerings-responssamband mellan plasmakoncentrationer och PedACR 50-respons. Plasmakoncentrationwn av adalimumab som ger halva den maximala sannolikheten för PedACR 50-respons (EC50) var 3 μg/ml (95 % KI: 1−6 μg/ml).

Exponerings-responsförhållanden mellan koncentrationen av adalimumab och effekt hos pediatriska patienter med svår kronisk plackpsoriasis fastställdes för PASI 75 respektive PGA ”utläkt” eller ”minimal”. PASI 75 och PGA ”utläkt” eller ”minimal” ökade med ökande koncentrationer av adalimumab, båda med en liknande EC50 på cirka 4,5 μg/ml (95 % KI 0,4−47,6 respektive 1,9−10,5).

Vuxna

Efter subkutan administrering av en singeldos på 40 mg var absorptionen och distributionen av adalimumab långsam och högsta serumkoncentrationen nåddes cirka 5 dagar efter administrering. Den genomsnittliga absoluta biotillgängligheten beräknat från tre studier efter administrering av en subkutan singeldos på 40 mg adalimumab var 64 %. Efter administrering av intravenösa singeldoser i intervallet 0,25 till 10 mg/kg var koncentrationerna dosproportionella. Efter doser på 0,5 mg/kg (~40 mg) varierade clearance från 11 till 15 ml/timme, distributionsvolymen (Vss) varierade mellan 5 till 6 liter och medelvärdet för terminal halveringstid var cirka 2 veckor. Koncentrationen av adalimumab i synovialvätska från ett flertal patienter med reumatoid artrit varierade mellan 31-96 % av koncentrationen i serum.

Efter subkutan administrering av 40 mg adalimumab varannan vecka hos vuxna reumatoid artrit (RA) patienter var medelvärdet för de lägsta steady-state medelkoncentrationerna ca 5 μg/ml (utan samtidig metotrexat) och 8 till 9 μg/ml (med samtidig metotrexat). Predoskoncentrationen av adalimumab i serum vid steady-state ökade grovt räknat proportionellt med dosen efter subkutan tillförsel av 20, 40 och 80 mg varannan vecka och varje vecka.

Hos vuxna patienter med psoriasis var medelvärdet för dalkoncentrationen vid steady-state 5 μg/ml vid behandling med adalimumab 40 mg varannan vecka som monoterapi.

Hos vuxna patienter med hidradenitis suppurativa ger en dos av 160 mg adalimumab vid vecka 0 följt av 80 mg vecka 2 dalkoncentrationer av adalimumab på ungefär 7 till 8 μg/ml vid vecka 2 och vecka 4. Medelvärdet för dalkoncentrationen vid steady-state vid vecka 12 till vecka 36 var ungefär 8 till 10 μg/ml vid behandling med adalimumab 40 mg varje vecka.

Hos patienter med Crohns sjukdom ger laddningsdosen 80 mg adalimumab vid vecka 0 följt av 40 mg adalimumab vecka 2 dalkoncentrationer av serum adalimumab på ungefär 5,5 μg/ml under induktionsperioden. En laddningsdos av 160 mg adalimumab vid vecka 0 följt av 80 mg adalimumab vecka 2 ger dalkoncentrationer av adalimumab på ungefär 12 μg/ml under induktionsperioden. Ett medelvärde för dalkoncentrationen vid steady-state på ungefär 7 μg/ml sågs hos patienter med Crohns sjukdom som fick en underhållsdos av 40 mg adalimumab varannan vecka.

Hos vuxna patienter med uveit gav en startdos av 80 mg adalimumab vecka 0 följt av 40 mg adalimumab varannan vecka med början vecka 1 ett medelvärde för steady-state-koncentrationen på ungefär 8 till 10 μg/ml.

Populationsbaserad farmakokinetisk och farmakokinetisk/farmakodynamisk modellering och simulering predikterade jämförbar exponering och effekt av adalimumab hos patienter som behandlades med 80 mg varannan vecka jämfört med 40 mg varje vecka (inklusive vuxna patienter med RA, HS, UC, CD eller Ps, ungdomar med HS och pediatriska patienter ≥ 40 kg med CD och UC).

Eliminering

Populationsbaserade farmakokinetiska analyser med data från mer än 1 300 RA-patienter visade en tendens till högre synbar clearance med ökande kroppsvikt. Efter justering för viktskillnader, verkade skillnader i kön och ålder ha minimal effekt på adalimumabs clearance. Serumnivåerna av fritt adalimumab (inte bundet till anti-adalimumab antikroppar, AAA) observerades vara lägre hos patienter med mätbara AAA.

Nedsatt njur- eller leverfunktion

Adalimumab har inte studerats hos denna patientpopulation.

**5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

Gängse studier avseende toxicitet efter en singeldos och efter upprepad dosering, samt gentoxicitet visade inte några särskilda risker för människa.

En embryo-fetal utvecklingstoxicitets-/perinatal utvecklingsstudie har utförts på cynomolgusapor med doser på 0, 30 och 100 mg/kg (9-17 apor/grupp) och inga tecken på fosterskador beroende av adalimumab kunde påvisas. Varken carcinogenicitetsstudier eller standardbedömning av fertilitet och postnatal toxicitet har genomförts med adalimumab, på grund av att lämpliga modeller saknas för en antikropp med begränsad korsreaktivitet med gnagar-TNF och bildandet av neutraliserande antikroppar i gnagare.

**6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

**6.1 Förteckning över hjälpämnen**

L-histidin

L-histidin hydrokloridmonohydrat

Sackaros

Edetatdinatriumdihydrat

L-metionin

Polysorbat 80

Vatten för injektionsvätskor

**6.2 Inkompatibiliteter**

Då blandbarhetsstudier saknas får detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

**6.3 Hållbarhet**

3 år

**6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras i kylskåp (2 °C -8 °C). Får ej frysas. Förvara injektionsflaskan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

En Amsparity injektionsflaska kan förvaras vid temperaturer upp till högst 30 °C under en period på upp till 30 dagar. Sprutan måste skyddas mot ljus och kasseras om den ej används inom 30-dagarsperioden.

**6.5 Förpackningstyp och innehåll**

Amsparity 40 mg lösning för injektion i engångsflaska (typ I-glas), utrustad med gummipropp, aluminiumlock och snäpplock.

1 förpackning med 2 kartonger innehållande:

1 injektionsflaska (0,8 ml steril lösning), 1 tom steril injektionsspruta, 1 nål, 1 flaskadapter och 2 spritsuddar.

**6.6 Särskilda anvisningar för destruktion**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

**7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgien

**8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/19/1415/002

**9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

Datum för det första godkännandet: 13 februari 2020

Datum för den senaste förnyelsen: 19 september 2024

**10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <https://www.ema.europa.eu>.

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Amsparity 40 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta

Amsparity 40 mg injektionsvätska, lösning i förfylld injektionspenna

**2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

Amsparity 40 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta

Varje 0,8 ml förfylld endosspruta innehåller 40 mg adalimumab.

Amsparity 40 mg injektionsvätska, lösning i förfylld injektionspenna

Varje 0,8 ml förfylld endosinjektionspenna innehåller 40 mg adalimumab.

Adalimumab är en rekombinant human monoklonal antikropp producerad i CHO (Chinese hamster ovary-celler).

Hjälpämnen med känd effekt

Amsparity 40 mg injektionsvätska, lösning innehåller 0,16 mg polysorbat 80 per 0,8 ml förfylld endosspruta och förfylld endosinjektionspenna, vilket motsvarar 0,2 mg/ml polysorbat 80.

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

**3. LÄKEMEDELSFORM**

Injektionsvätska, lösning (injektion).

Klar, färglös till mycket ljusbrun lösning.

**4 KLINISKA UPPGIFTER**

**4.1 Terapeutiska indikationer**

Reumatoid artrit

Amsparity i kombination med metotrexat är indicerat för:

* behandling av måttlig till svår, aktiv reumatoid artrit hos vuxna patienter när andra sjukdomsmodifierande anti-reumatiska läkemedel inklusive metotrexat inte haft tillräcklig effekt.
* behandling av svår, aktiv och progredierande reumatoid artrit hos vuxna som inte tidigare behandlats med metotrexat.

Amsparity kan ges som monoterapi då metotrexat inte tolereras eller när fortsatt behandling med metotrexat är olämplig.

Amsparity har visats reducera progressionshastigheten av ledskadan mätt med röntgen, och förbättra den fysiska funktionen, när det används i kombination med metotrexat.

Juvenil idiopatisk artrit

*Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit*

Amsparity i kombination med metotrexat är indicerat för behandling av aktiv polyartikulär juvenil idiopatisk artrit, hos patienter från 2 års ålder som har svarat otillräckligt på en eller flera sjukdomsmodifierande antireumatiska läkemedel (DMARDs). Amsparity kan ges som monoterapi vid intolerans för metotrexat eller då fortsatt behandling med metotrexat är olämplig (för effekt vid monoterapi, se avsnitt 5.1). Adalimumab har inte studerats hos patienter yngre än 2 år.

*Entesitrelaterad artrit*

Amsparity är indicerat för behandling av aktiv entesitrelaterad artrit hos patienter, 6 år och äldre, som har svarat otillräckligt på eller som inte tolererar konventionell terapi (se avsnitt 5.1).

Axial spondylartrit

*Ankyloserande spondylit (AS)*

Amsparity är indicerat för behandling av svår aktiv ankyloserande spondylit hos vuxna som inte svarat tillfredsställande på konventionell behandling.

*Axial spondylartrit utan radiografiska tecken på AS*

Amsparity är indicerat för behandling av vuxna med allvarlig axial spondylartrit utan radiografiska tecken på AS men med tydliga tecken på inflammation via förhöjt CRP och/eller MR, som inte har svarat tillräckligt på, eller är intoleranta mot icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID).

Psoriasisartrit

Amsparity är indicerat för behandling av aktiv och progredierande psoriasisartrit hos vuxna när andra sjukdomsmodifierande anti-reumatiska läkemedel inte haft tillräcklig effekt. Amsparity har visat sig reducera progressionshastigheten av perifer ledskada uppmätt med röntgen hos patienter med polyartikulär symmetrisk subtyp av sjukdomen (se avsnitt 5.1) och har även visat förbättring av den fysiska funktionen.

Psoriasis

Amsparity är indicerat för behandling av måttlig till svår kronisk plackpsoriasis hos vuxna patienter som är aktuella för systemisk behandling.

Pediatriska patienter med plackpsoriasis

Amsparity är indicerat för behandling av svår kronisk plackpsoriasis hos barn och ungdomar från 4 års ålder som inte har svarat på eller som är olämpliga för topikal behandling och ljusbehandling.

Hidradenitis suppurativa (HS)

Amsparity är indicerat för behandling av måttlig till svår aktiv hidradenitis suppurativa (HS) (acne inversa) hos vuxna och ungdomar från 12 års ålder som inte har svarat tillräckligt på konventionell systemisk HS-behandling (se avsnitt 5.1 och 5.2).

Crohns sjukdom

Amsparity är indicerat för behandling av måttlig till svår, aktiv Crohns sjukdom hos vuxna patienter som inte svarat trots fullständig och adekvat behandling med kortikosteroider och/eller immunosuppressiv behandling; eller som är intoleranta eller har medicinska kontraindikationer för sådan behandling.

Pediatriska patienter med Crohns sjukdom

Amsparity är indicerat för behandling av måttlig till svår, aktiv Crohns sjukdom hos pediatriska patienter (från 6 års ålder) som inte har svarat på konventionell terapi inklusive primär nutritionsterapi och en kortikosteroid och/eller en immunomodulerare eller som är intoleranta mot eller har kontraindikationer mot sådan behandling.

Ulcerös kolit

Amsparity är indicerat för behandling av måttlig till svår aktiv ulcerös kolit hos vuxna patienter som svarat otillfredsställande på konventionell behandling omfattande kortikosteroider och 6-merkaptopurin (6-MP) eller azatioprin (AZA) eller i fall där sådan behandling inte tolereras eller är kontraindicerad.

Pediatriska patienter med ulcerös kolit

Amsparity är indicerat för behandling av måttlig till svår aktiv ulcerös kolit hos pediatriska patienter (från 6 års ålder) som inte har svarat tillräckligt på konventionell behandling omfattande kortikosteroider och/eller 6-merkaptopurin (6-MP) eller azatioprin (AZA) eller i fall där sådan behandling inte tolereras eller är kontraindicerad.

Uveit

Amsparity är indicerat för behandling av icke-infektiös intermediär, bakre och panuveit hos vuxna patienter som svarat otillräckligt på kortikosteroider, hos patienter som behöver kortikosteroidsparande behandling eller hos patienter där kortikosteroidbehandling inte är lämpligt.

Pediatriska patienter med uveit

Amsparity är indicerat för behandling av pediatrisk icke-infektiös kronisk främre uveit hos patienter från 2 års ålder som inte har svarat tillräckligt eller som inte tolererar konventionell behandling eller där konventionell behandling inte är lämpligt.

**4.2 Dosering och administreringssätt**

Behandling med Amsparity bör initieras och övervakas av specialist med erfarenhet av diagnos och behandling av tillstånd där Amsparity är indicerat. Oftalmologer rekommenderas att konsultera en lämplig specialist innan behandling med Amsparity påbörjas (se avsnitt 4.4). Patienter som behandlas med Amsparity ska ges ett speciellt patientkort.

Efter noggrann utbildning i injektionsteknik kan patienterna själva injicera Amsparity om deras läkare beslutar att det är lämpligt och om de kan få medicinsk uppföljning vid behov.

Under behandling med Amsparity bör andra behandlingar som ges samtidigt (t.ex. kortikosteroider och/eller immunomodulerande ämnen) optimeras.

Dosering

*Reumatoid artrit*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för vuxna patienter med reumatoid artrit är 40 mg adalimumab administrerat varannan vecka som en singeldos via subkutan injektion. Behandling med metotrexat ska fortsätta under behandling med Amsparity.

Behandling med glukokortikoider, salicylater, icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel eller analgetika kan fortsätta under behandling med Amsparity. Angående kombination med andra sjukdomsmodifierande anti-reumatiska läkemedel än metotrexat, se avsnitten 4.4 och 5.1.

Vid monoterapi kan vissa patienter som får ett minskat svar på Amsparity 40 mg varannan vecka ha nytta av en ökning i doseringen till 40 mg adalimumab varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Tillgängliga data tyder på att det kliniska svaret vanligtvis uppnås inom 12 veckors behandling. Fortsatt behandling bör omprövas hos en patient som inte svarat inom denna tidsperiod.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Dosavbrott*

Det kan finnas ett behov av dosavbrott, till exempel före kirurgi eller om en allvarlig infektion uppstår. Tillgängliga data tyder på att återinsättande av Amsparity efter behandlingsavbrott i 70 dagar eller längre resulterade i samma omfattning av kliniskt svar och liknande säkerhetsprofil som före dosavbrott.

*Ankyloserande spondylit, axial spondylartrit utan radiografiska tecken på AS och psoriasisartrit*

Den rekommenderade dosen av Amsparity till patienter med ankyloserande spondylit, axial spondylartrit utan radiografiska tecken på AS och psoriasisartrit är 40 mg adalimumab administrerat varannan vecka som en singeldos via subkutan injektion.

Tillgängliga data tyder på att det kliniska svaret vanligtvis uppnås inom 12 veckors behandling. Fortsatt behandling bör omprövas hos en patient som inte svarar på behandling inom denna tidsperiod.

*Psoriasis*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för vuxna patienter är en startdos på 80 mg administrerat subkutant, följt av 40 mg som ges subkutant varannan vecka med början en vecka efter startdosen.

Fortsatt behandling efter 16 veckor ska noggrant övervägas hos en patient som inte svarar inom denna tidsperiod.

Patienter som inte svarar tillräckligt på behandlingen efter 16 veckor med Amsparity 40 mg varannan vecka kan dra nytta av en ökning av doseringen till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka. Nyttan och risken med fortsatt behandling med 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka ska noggrant övervägas hos en patient som inte svarar tillräckligt på behandlingen efter en ökning av doseringen (se avsnitt 5.1). Om patienten svarar tillfredsställande på behandlingen med 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka kan doseringen därefter minskas till 40 mg varannan vecka.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Hidradenitis suppurativa*

Den rekommenderade doseringen av Amsparity för vuxna patienter med hidradenitis suppurativa (HS) är initialt 160 mg vid dag 1 (dosen kan ges som fyra 40 mg injektioner på en dag eller som två 40 mg injektioner per dag i två dagar i följd), följt av 80 mg två veckor senare på dag 15 (dosen kan ges som två 40 mg injektioner samma dag). Två veckor senare (dag 29) fortsätts behandlingen med 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka (givet som två 40 mg injektioner på en dag). Vid behov kan antibiotika ges fortsatt under behandling med Amsparity. Det rekommenderas att patienten dagligen använder en topikal antiseptisk lösning på sina HS-lesioner under behandling med Amsparity.

Fortsatt behandling efter 12 veckor ska noggrant övervägas hos en patient som inte svarat inom denna tidsperiod.

Om behandlingen avbryts kan Amsparity 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka återinsättas (se avsnitt 5.1).

Nyttan och risken med fortsatt långtidsbehandling bör utvärderas regelbundet (se avsnitt 5.1).

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Crohns sjukdom*

Den rekommenderade induktionsdosen av Amsparity för vuxna patienter med måttlig till svår, aktiv Crohns sjukdom är 80 mg vecka 0 följt av 40 mg vecka 2. Om det är nödvändigt med ett snabbare svar på behandlingen kan dosen 160 mg vecka 0 (givet som fyra 40 mg injektioner på en dag eller som två 40 mg injektioner per dag i två dagar i följd), följt av 80 mg vecka 2 (givet som två 40 mg injektioner på en dag) användas med vetskapen om att risken för biverkningar är högre under induktion.

Efter induktionsbehandling är den rekommenderade dosen 40 mg varannan vecka genom subkutan injektion. Alternativt, om en patient har slutat med Amsparity och tecken och symtom på sjukdomen återkommer, kan Amsparity återinsättas. Erfarenhet av återinsättande efter mer än 8 veckor sedan den senaste dosen är begränsad.

Vid underhållsbehandling kan kortikosteroiderna trappas ut i enlighet med kliniska riktlinjer.

Patienter som försämras avseende terapisvar av Amsparity 40 mg varannan vecka kan ha fördel av att ändra doseringen till 40 mg Amsparity varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Patienter som inte har svarat på behandlingen vid vecka 4 kan ha fördel av att fortsätta behandling till och med vecka 12. Fortsatt behandling av en patient som ej svarat på behandling under denna tid, bör tas under noggrant övervägande.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Ulcerös kolit*

Den rekommenderade induktionsdoseringen för vuxna patienter med måttlig till svår ulcerös kolit är 160 mg vecka 0 (givet som fyra 40 mg injektioner under en dag eller som två 40 mg injektioner per dag under två på varandra följande dagar) och 80 mg vecka 2 (givet som två 40 mg injektioner på en dag). Efter induktionsbehandling är den rekommenderade dosen 40 mg varannan vecka genom subkutan injektion.

Vid underhållsbehandling kan dosen för kortikosteroider minskas enligt gällande kliniska behandlingriktlinjer.

Vissa patienter som upplever att behandlingssvaret minskar med Amsparity 40 mg varannan vecka kan ha fördel av att doseringen av Amsparity ökas till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Tillgängliga data tyder på att kliniskt svar vanligtvis uppnås inom 2−8 veckors behandlingstid. Fortsatt behandling rekommenderas inte för patienter som inte svarat inom denna tid.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Uveit*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för vuxna patienter med uveit är en startdos på 80 mg, följt av 40 mg varannan vecka med början en vecka efter startdosen. Det finns begränsad erfarenhet av att påbörja behandling med Amsparity som monoterapi. Behandling med Amsparity kan initieras i kombination med kortikosteroider och/eller med andra icke-biologiska immunomodulerande medel. Samtidig behandling med kortikosteroider kan minskas i enlighet med klinisk praxis, med början två veckor efter påbörjad behandling med Amsparity.

Det rekommenderas att utvärdera nyttan och risken med fortsatt långtidsbehandling årligen (se avsnitt 5.1).

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

Särskilda populationer

*Äldre*

Ingen dosjustering krävs.

*Försämrad njur- och/eller leverfunktion*

Adalimumab har inte studerats i dessa patientpopulationer. Ingen dosrekommendation kan göras.

Pediatrisk population

*Juvenil idiopatisk artrit*

*Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit från 2 års ålder*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit från 2 års ålder baseras på kroppsvikt (tabell 1). Amsparity administreras varannan vecka via subkutan injektion.

**Tabell 1. Amsparity dosering för patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit**

|  |  |
| --- | --- |
| **Kroppsvikt** | **Doseringsregim** |
| 10 kg till < 30 kg | 20 mg varannan vecka |
| ≥ 30 kg | 40 mg varannan vecka |

Tillgänglig data tyder på att kliniskt svar vanligtvis erhålls inom 12 veckors behandling. Fortsatt behandling ska noga övervägas hos patienter som inte svarar inom detta tidsintervall.

Det finns ingen relevant användning av adalimumab för patienter under 2 år för denna indikation.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Entesitrelaterad artrit*

Den rekommenderade dosen av Amsparity hos patienter med entesitrelaterad artrit från 6 års ålder baseras på kroppsvikt (tabell 2). Amsparity administreras varannan vecka via subkutan injektion.

**Tabell 2. Amsparity dosering för patienter med entesitrelaterad artrit**

|  |  |
| --- | --- |
| **Kroppsvikt** | **Doseringsregim** |
| 15 kg till < 30 kg | 20 mg varannan vecka |
| ≥ 30 kg | 40 mg varannan vecka |

Adalimumab har inte studerats hos patienter med entesitrelaterad artrit yngre än 6 år.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Psoriasisartrit och axial spondylartrit inklusive ankyloserande spondylit*

Det finns ingen relevant användning av adalimumab för en pediatrisk population för indikationerna ankyloserande spondylit och psoriasisartrit.

*Pediatriska patienter med plackpsoriasis*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för patienter med plackpsoriasis 4−17 år baseras på kroppsvikt (tabell 3). Amsparity administreras via subkutan injektion.

**Tabell 3. Amsparity dosering för pediatriska patienter med plackpsoriasis**

|  |  |
| --- | --- |
| **Kroppsvikt** | **Doseringsregim** |
| 15 kg till < 30 kg | Startdos på 20 mg, följt av 20 mg varannan vecka med start en vecka efter startdosen. |
| ≥ 30 kg | Startdos på 40 mg, följt av 40 mg varannan vecka med start en vecka efter startdosen. |

Fortsatt behandling efter 16 veckor ska noggrant övervägas hos en patient som inte svarat inom denna tidsperiod.

Om återinsättning av Amsparity är motiverat ska ovanstående dosering och behandlingslängd följas.

Säkerheten för adalimumab hos pediatriska patienter med plackpsoriasis har studerats i ett genomsnitt av 13 månader.

Det finns ingen relevant användning av adalimumab hos barn som är yngre än 4 år för denna indikation.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Ungdomar med hidradenitis suppurativa (från 12 års ålder som väger minst 30 kg)*

Det finns inga kliniska studier med adalimumab hos ungdomar med HS. Doseringen av adalimumab hos dessa patienter har bestämts genom farmakokinetisk modellering och simulering (se avsnitt 5.2).

Den rekommenderade doseringen av Amsparity är 80 mg vid vecka 0 följt av 40 mg varannan vecka med start vecka 1 genom en subkutan injektion.

Hos ungdomar med ett otillräckligt svar på Amsparity 40 mg varannan vecka kan en ökning av doseringen till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka övervägas.

Vid behov kan antibiotika ges fortsatt under behandling med Amsparity. Det rekommenderas att patienten dagligen använder en topikal antiseptisk lösning på sina HS-lesioner under behandling med Amsparity.

Fortsatt behandling efter 12 veckor ska noggrant övervägas hos en patient som inte svarat inom denna tidsperiod.

Om behandlingen avbryts kan Amsparity återinsättas vid behov.

Nyttan och risken med fortsatt långtidsbehandling bör utvärderas regelbundet (se data för vuxna i avsnitt 5.1).

Det finns ingen relevant användning av adalimumab hos barn yngre än 12 år för denna indikation.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Pediatriska patienter med Crohns sjukdom*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för patienter med Crohns sjukdom 6−17 år baseras på kroppsvikt (tabell 4). Amsparity administreras via subkutan injektion.

**Tabell 4. Amsparity dosering för pediatriska patienter med Crohns sjukdom**

| **Kroppsvikt** | **Induktionsdos** | **Underhållsdos med start vecka 4** |
| --- | --- | --- |
| < 40 kg | * 40 mg vecka 0 och 20 mg vecka 2   I de fall som kräver ett snabbare behandlingssvar, kan följande dos användas, med medvetenheten att risken för biverkningar kan vara högre vid användning av den högre induktionsdosen:   * 80 mg vecka 0 och 40 mg vecka 2 | 20 mg varannan vecka |
| ≥ 40 kg | * 80 mg vecka 0 och 40 mg vecka 2   I de fall som kräver ett snabbare behandlingssvar, kan följande dos användas, med medvetenheten att risken för biverkningar kan vara högre vid användning av den högre induktionsdosen:   * 160 mg vecka 0 och 80 mg vecka 2 | 40 mg varannan vecka |

De patienter som uppvisar ett otillräckligt terapisvar kan ha fördel av att höja doseringen till:

* < 40 kg: 20 mg varje vecka
* ≥ 40 kg: 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka

Fortsatt behandling ska noga övervägas hos patienter som ej svarar efter 12 veckor.

Det finns ingen relevant användning av adalimumab för barn under 6 år för denna indikation.

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Pediatriska patienter med ulcerös kolit*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för patienter 6–17 år med ulcerös kolit baseras på kroppsvikt (tabell 5). Amsparity administreras via subkutan injektion.

**Tabell 5. Amsparity-dosering för pediatriska patienter med ulcerös kolit**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Kroppsvikt** | **Induktionsdos** | **Underhållsdos med start vecka** **4\*** |
| < 40 kg | * 80 mg vecka 0 (givet som två 40 mg-injektioner under en dag) och * 40 mg vecka 2 (givet som en 40 mg-injektion) | 40 mg varannan vecka |
| ≥ 40 kg | * 160 mg vecka 0 (givet som fyra 40 mg-injektioner under en dag eller två 40 mg-injektioner per dag under två på varandra följande dagar) och * 80 mg vecka 2 (givet som två 40 mg-injektioner på en dag) | 80 mg varannan vecka |

\* Pediatriska patienter som fyller 18 år medan de står på Amsparity ska fortsätta sin ordinerade underhållsdos.

Fortsatt behandling efter 8 veckor ska noga övervägas hos patienter som inte visar tecken på svar inom denna tidsperiod.

Det finns ingen relevant användning av adalimumab för barn under 6 år för denna indikation.

Amsparity kan finnas tillgängligt i olika styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

*Pediatriska patienter med uveit*

Den rekommenderade dosen av Amsparity för pediatriska patienter med uveit från 2 års ålder baseras på kroppsvikt (tabell 6). Amsparity administreras via subkutan injektion.

Det saknas erfarenhet av behandling med adalimumab utan samtidig behandling med metotrexat vid pediatrisk uveit.

**Tabell 6. Amsparity dosering för pediatriska patienter med uveit**

|  |  |
| --- | --- |
| **Kroppsvikt** | **Doseringsregim** |
| < 30 kg | 20 mg varannan vecka i kombination med metotrexat |
| ≥ 30 kg | 40 mg varannan vecka i kombination med metotrexat |

När behandling med Amsparity påbörjas, kan en laddningsdos på 40 mg för patienter < 30 kg eller 80 mg för patienter ≥ 30 kg administreras en vecka före start av underhållsbehandlingen. Inga kliniska data finns tillgängliga för användning av en laddningsdos av Amsparity hos barn < 6 år (se avsnitt 5.2).

Det finns ingen relevant användning av adalimumab hos barn under 2 år för denna indikation.

Det rekommenderas att nyttan och risken med fortsatt långtidsbehandling utvärderas årligen (se avsnitt 5.1).

Amsparity kan finnas tillgängligt i andra styrkor och/eller förpackningstyper beroende på det individuella behandlingsbehovet.

Administreringssätt

Amsparity administreras via subkutan injektion. Kompletta användarinstruktioner finns i bipacksedeln.

Amsparity finns tillgänglig i andra styrkor och förpackningstyper.

**4.3 Kontraindikationer**

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1.

Aktiv tuberkulos eller andra allvarliga infektioner såsom sepsis och andra opportunistiska infektioner (se avsnitt 4.4).

Måttlig till svår hjärtsvikt (NYHA klass III/IV) (se avsnitt 4.4).

**4.4 Varningar och försiktighet**

Spårbarhet

För att förbättra spårbarheten av biologiska läkemedel ska namnet och tillverkningssatsnumret på det administrerade läkemedlet tydligt noteras i patientens journal.

Infektioner

Patienter som tar TNF-antagonister är mer mottagliga för allvarliga infektioner. Försämrad lungfunktion kan öka risken för att utveckla infektioner. Patienter måste därför monitoreras noggrant med avseende på infektioner, inklusive tuberkulos, före, under och efter behandling med Amsparity. Eftersom eliminering av adalimumab kan ta upp till fyra månader, ska monitorering fortsätta under denna period.

Behandling med Amsparity bör inte påbörjas hos patienter med pågående infektioner, inklusive kroniska eller lokaliserade infektioner, tills infektionerna är under kontroll. Hos patienter som har exponerats för tuberkulos och patienter som har rest i områden med hög risk för tuberkulos och endemiska mykoser såsom histoplasmos, koccidioidomykos, eller blastomykos, ska risk och nytta med Amsparitybehandling övervägas före behandlingen påbörjas (se *Andra opportunistiska infektioner*).

Patienter som utvecklar en ny infektion under tiden för behandling med Amsparity ska monitoreras noga och genomgå en fullständig diagnostisk utvärdering. Behandling med Amsparity ska avbrytas om en patient utvecklar en ny allvarlig infektion eller sepsis och lämplig antimikrobiell eller antimykotisk behandling ska påbörjas, tills infektionerna är under kontroll. Läkare ska vara återhållsamma med behandling med Amsparity till patienter som tidigare haft återkommande infektioner, eller som har bakomliggande tillstånd som kan göra patienterna mer infektionskänsliga, inklusive samtidig användning av immunosuppressiva läkemedel.

*Allvarliga infektioner*

Allvarliga infektioner, inklusive sepsis, pga. bakteriell, mykobakteriell, invasiva svamp-, parasit-, virus- eller andra opportunistiska infektioner såsom listerios, legionella och pneumocystis har rapporterats hos patienter som får adalimumab.

Andra allvarliga infektioner som har setts i kliniska prövningar inkluderar pneumoni, pyelonefrit, septisk artrit och septicemi. Sjukhusinläggning eller dödlig utgång associerad med infektioner har rapporterats.

*Tuberkulos*

Tuberkulos, inklusive reaktivering och nyinsjuknande i tuberkulos, har rapporterats hos patienter som tar adalimumab. Rapporterna inkluderade fall av pulmonell och extrapulmonell (d.v.s. disseminerad) tuberkulos.

Före behandlingsstart med Amsparity måste alla patienter utvärderas för både aktiv och inaktiv (”latent”) tuberkulosinfektion. Denna utvärdering ska inkludera en detaljerad klinisk utvärdering av patienthistorik av tuberkulos eller möjliga tidigare exponering för människor med aktiv tuberkulos och tidigare och/eller pågående immunosuppressiv behandling. Lämpliga screeningtest (dvs. tuberkulintest och lungröntgen) ska utföras på alla patienter (lokala rekommendationer kan förekomma). Det rekommenderas att utförandet och resultatet av dessa tester noteras på patientkortet. Förskrivare påminns om risken för falska negativa tuberkulintestresultat, speciellt hos patienter med allvarlig sjukdom eller som är immunosupprimerade.

Om aktiv tuberkulos är diagnostiserad så får ej behandling med Amsparity påbörjas (se avsnitt 4.3).

I alla situationer som beskrivs nedan ska risk-nytta balansen av behandling noga övervägas.

Om latent tuberkulos misstänks ska en läkare konsulteras, som har erfarenhet av tuberkulosbehandling.

Om latent tuberkulos upptäcks, måste lämplig behandling med anti-tuberkulosprofylax ges innan Amsparity-behandling påbörjas i enlighet med gällande lokala riktlinjer.

Användning av anti-tuberkulosprofylax ska också övervägas före behandlingsstart med Amsparity hos patienter med flera eller signifikanta riskfaktorer för tuberkulos trots negativ tuberkulintest och hos patienter med en tidigare historia av latent eller aktiv tuberkulos hos de patienter där en adekvat behandling ej kan bekräftas.

Trots profylaxbehandling av tuberkulos så har fall av reaktiverad tuberkulos setts hos patienter som behandlas med adalimumab. Några patienter som behandlats framgångsrikt för aktiv tuberkulos har insjuknat i tuberkulos igen under behandling med adalimumab.

Patienter ska uppmanas att söka läkarhjälp vid tecken/symtom som kan tyda på en tuberkulosinfektion (t.ex. ihållande hosta, viktnedgång, lätt feber, allmän svaghet inträffar under eller efter behandling med Amsparity).

*Andra opportunistiska infektioner*

Opportunistiska infektioner, inklusive invasiv svampinfektion har setts hos patienter som får adalimumab. Dessa infektioner har inte konsekvent blivit synliggjorda hos patienter som tar TNF-antagonister och detta har resulterat i förseningar i lämplig behandling, som ibland resulterat i dödlig utgång.

Hos patienter som utvecklar tecken och symtom såsom feber, sjukdomskänsla, viktnedgång, svettning, hosta, dyspné och/eller lunginfiltrat eller andra allvarliga systemiska symtom med eller utan samtidig chock ska en invasiv svampinfektion misstänkas och Amsparitybehandling ska snabbt avslutas. Diagnos och administrering av empirisk svampbehandling hos dessa patienter bör ske i samråd med en läkare med specialistkunskap om patienter med invasiva svampinfektioner.

Hepatit B-reaktivering

Reaktivering av hepatit B har inträffat hos patienter som är kroniska bärare av detta virus (d.v.s. ytantigenpositiva) och som har fått TNF-antagonister inklusive adalimumab. Vissa fall har haft dödlig utgång. Patienter ska testas för HBV-infektion innan behandling med Amsparity startas. För patienter som testas positiva för hepatit B-infektion, rekommenderas en konsultation med en läkare med erfarenhet av att behandla hepatit B.

Bärare av HBV som behöver behandling med Amsparity ska noga övervakas för tecken och symtom på aktiv HBV-infektion under hela behandlingen och åtskilliga månader efter att behandling har avslutats. Data saknas avseende behandling av patienter som är bärare av HBV med anti-viral behandling tillsammans med en TNF-antagonist för att förebygga HBV-reaktivering. Hos patienter som utvecklar HBV-reaktivering, ska behandling med Amsparity avbrytas och effektiv antiviral behandling och lämplig ytterligare behandling påbörjas.

Neurologiska händelser

Adalimumab och andra TNF-antagonister har i sällsynta fall associerats med nytt skov eller exacerbation av kliniska symtom och/eller radiografiska tecken på demyeliniserande sjukdom i centrala nervsystemet, inklusive multipel skleros och optisk neurit samt perifer demyelinerande sjukdom, inklusive Guillain-Barré syndrom. Förskrivare ska vara försiktiga när användning av Amsparity övervägs till patienter med existerande eller nyligen debuterade symtom som överensstämmer med en diagnos på centrala eller perifera demyeliniserande tillstånd; att avbryta behandling med Amsparity ska övervägas om något av dessa tillstånd utvecklas. Det finns ett känt samband mellan intermediär uveit och centrala demyeliniserande tillstånd. En neurologisk utvärdering ska göras hos patienter med icke-infektiös intermediär uveit innan Amsparity-behandling startas och regelbundet under behandlingen för att utvärdera underliggande eller påbörjade centrala demyeliniserande tillstånd.

Allergiska reaktioner

Allvarliga allergiska reaktioner associerade med adalimumab var sällsynta i kliniska studier. Icke-allvarliga allergiska reaktioner relaterade till adalimumab var mindre vanliga i de kliniska studierna. Rapporter om allvarliga allergiska reaktioner, inklusive anafylaxi, har rapporterats efter adalimumab-administrering. Om en anafylaktisk reaktion eller annan allvarlig allergisk reaktion skulle inträffa ska administreringen av Amsparity avbrytas omedelbart och lämpliga behandlingsåtgärder insättas.

Immunosuppression

I en studie på 64 patienter med reumatoid artrit som behandlades med adalimumab, fann man inga tecken på försämrad fördröjd hypersensitivitet, sänkning av immunoglobulinnivåerna eller förändringar i antalet effektor T-, B-, NK-celler, monocyter/makrofager och neutrofiler.

Maligniteter och lymfoproliferativa störningar

Fler fall av maligniteter, inklusive lymfom, har observerats bland patienter som får TNF-antagonister i jämförelse med kontrollpatienter, i den kontrollerade delen av kliniska prövningar med TNF-antagonister. Denna händelse är dock sällsynt. Efter marknadsföring har leukemifall rapporterats hos patienter som behandlats med TNF-antagonist. Det finns en ökad bakgrundsrisk för lymfom och leukemi hos reumatoid artrit-patienter med långvarig, hög aktiv, inflammatorisk sjukdom, vilket komplicerar riskberäkningen. Med nuvarande kunskap kan man inte utesluta en möjlig risk för utveckling av lymfom, leukemi och andra maligna sjukdomar hos patienter som behandlas med en TNF-antagonist.

Maligniteter, vissa med dödlig utgång, har rapporterats bland barn, ungdomar och unga vuxna (upp till 22 års ålder) som behandlats med TNF-antagonister (behandlingsstart < 18 års ålder), inklusive adalimumab efter marknadsföring. Ungefär hälften av fallen var lymfom. De andra fallen representerade olika maligniteter och inkluderade sällsynta maligniteter vanligtvis associerade med immunosuppression. En risk för utvecklande av maligniteter hos barn och ungdomar behandlade med TNF-antagonister kan inte uteslutas.

Sällsynta fall av hepatospleniskt T-cellslymfom har efter marknadsföring identifierats hos patienter som behandlas med adalimumab. Denna sällsynta form av T-cellslymfom har ett mycket aggressivt förlopp och är vanligtvis dödlig. Vissa av dessa hepatospleniska T-cellslymfom med adalimumab har inträffat hos unga vuxna patienter som samtidigt behandlats med azatioprin eller 6-merkaptopurin för inflammatorisk tarmsjukdom. De potentiella riskerna med kombination av azatioprin eller merkaptopurin tillsammans med adalimumab ska noga övervägas. En risk för utvecklande av hepatospleniskt T-cellslymfom hos patienter som behandlas med Amsparity kan inte uteslutas (se avsnitt 4.8).

Inga studier har gjorts som inkluderar patienter med en historik av malignitet eller hos de som fortsätter med behandling efter utvecklande av malignitet. Således ska ytterligare försiktighet iakttas då man överväger adalimumab-behandling av dessa patienter (se avsnitt 4.8).

Alla patienter och speciellt de patienter som har behandlats med betydande mängd immunosuppressiv behandling eller psoriasispatienter som behandlats med PUVA ska undersökas för förekomsten av icke-melanom hudcancer före och under behandling med Amsparity. Melanom och Merkel-cellscarcinom har också rapporterats hos patienter som behandlats med TNF-antagonister inklusive adalimumab (se avsnitt 4.8).

I en utvärderande klinisk studie som undersökte användningen av en annan TNF-antagonist, infliximab, hos patienter med måttlig till allvarlig kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL), rapporterades fler maligniteter, mestadels i lungan eller huvudet och halsen, hos de infliximab-behandlade patienterna än hos kontrollpatienterna. Alla patienterna hade en historik av storrökning. Användning av någon TNF-antagonist hos KOL-patienter ska därför ske med försiktighet, liksom användning hos patienter som beroende på storrökning har en ökad risk för malignitet.

Med tillgängliga data är det inte känt om behandling med adalimumab påverkar risken för att utveckla dysplasi eller koloncancer. Alla patienter med ulcerös kolit vilka löper ökad risk för dysplasi eller koloncarcinom (t.ex. patienter med långvarig ulcerös kolit eller primär skleroserande kolangit) eller som har dysplasi eller koloncarcinom i anamnesen bör undersökas regelbundet med avseende på dysplasi innan behandling och under hela sjukdomsförloppet. Denna undersökning bör omfatta koloskopi och biopsier enligt lokala rekommendationer.

Hematologiska reaktioner

Sällsynta fall av pancytopeni som inkluderar aplastisk anemi har rapporterats för TNF-antagonister. Hematologiska biverkningar, kliniskt signifikant cytopeni (till exempel trombocytopeni, leukopeni) inkluderad, har rapporterats för adalimumab. Samtliga patienter ska uppmanas att omedelbart söka läkarvård om de utvecklar tecken och symtom som indikerar bloddyskrasi (t.ex. långvarig feber, blåmärke, blödning, blekhet) under pågående behandling med Amsparity. Behandlingsuppehåll med Amsparity ska övervägas hos patienter med konstaterad signifikant hematologisk avvikelse.

Vaccinationer

Liknande antikroppssvar på standard 23-valent pneumokockvaccination och trivalent influensavirus-vaccination sågs i en studie hos 226 vuxna med reumatoid artrit som behandlades med adalimumab eller placebo. Ingen data finns tillgänglig på den sekundära spridningen av infektion av levande vaccin hos patienter som behandlas med adalimumab.

Det rekommenderas att pediatriska patienter, om möjligt, vaccineras enligt gällande riktlinjer för allmän vaccination före behandling med adalimumab påbörjas.

Patienter på adalimumab kan få vaccinationer samtidigt, förutom med levande vacciner. För spädbarn som exponerats för adalimumab under graviditeten rekommenderas ej administrering av levande vaccin (t.ex. BCG-vaccin) förrän 5 månader efter moderns sista adalimumabinjektion under graviditeten.

Kronisk hjärtsvikt

I en klinisk prövning med en annan TNF-antagonist har försämrad kronisk hjärtsvikt och ökad mortalitet beroende på kronisk hjärtsvikt observerats. Även fall med försämring av kronisk hjärtsvikt har rapporterats hos patienter som använder adalimumab. Amsparity ska användas med försiktighet hos patienter med mild hjärtsvikt (NYHA klass I/II). Amsparity är kontraindicerat vid måttlig eller svår hjärtsvikt (se avsnitt 4.3). Behandling med Amsparity ska avbrytas hos patienter som utvecklar nya eller förvärrar symtomen på kronisk hjärtsvikt.

Autoimmuna processer

Behandling med Amsparity kan resultera i bildning av autoimmuna antikroppar. Långtidseffekten av adalimumabbehandling för utvecklande av autoimmuna sjukdomar är okänd. Om en patient utvecklar symtom som påminner om lupusliknande syndrom efter behandling med Amsparity och är positiv för antikroppar mot dubbelsträngat DNA, ska ytterligare behandling med Amsparity inte ges (se avsnitt 4.8).

Samtidig administrering av biologiska DMARDs eller TNF-antagonister

I kliniska studier sågs vid samtidig användning av anakinra och en annan TNF-antagonist, etanercept, allvarliga infektioner utan att man såg ökad klinisk fördel jämfört med etanercept ensamt. Beroende på biverkningsbilden som sågs vid kombinationen av etanercept- och anakinra-terapi skulle kombination med anakinra och andra TNF-antagonister också kunna ge liknande toxiciteter. Därför är kombinationen av adalimumab och anakinra inte att rekommendera (se avsnitt 4.5).

Samtidig administrering av adalimumab med andra biologiska DMARDs (t.ex. anakinra och abatacept) eller andra TNF-antagonister rekommenderas inte baserat på den möjliga ökade risken för infektioner, inklusive allvarliga infektioner och andra potentiella farmakologiska interaktioner (se avsnitt 4.5).

Kirurgi

Det finns begränsad erfarenhet gällande säkerhet vid kirurgiska ingrepp på patienter behandlade med adalimumab. Adalimumabs långa halveringstid ska tas i beaktande om ett kirurgiskt ingrepp planeras. En patient som fordrar kirurgi under pågående Amsparity-behandling bör övervakas noggrant för infektioner och lämpliga åtgärder ska vidtas. Det finns begränsad erfarenhet gällande säkerhet bland patienter som genomgår proteskirurgi under pågående adalimumab-behandling.

Tunntarmsobstruktioner

Uteblivet svar på behandling för Crohns sjukdom kan indikera en fixerad fibrotisk striktur som kan behöva opereras. Tillgänglig data tyder på att adalimumab inte förvärrar eller orsakar strikturer.

Äldre

Frekvensen av allvarliga infektioner var högre hos de adalimumab-behandlade patienterna över 65 år (3,7 %) än hos de under 65 år (1,5 %). Vissa av dessa hade dödlig utgång. Särskild uppmärksamhet krävs avseende risken för infektion vid behandling av äldre.

Pediatrisk population

Se vaccinationer ovan.

Hjälpämnen med känd effekt

*Polysorbat*

Detta läkemedel innehåller polysorbat 80. Amsparity 40 mg injektionsvätska, lösning innehåller 0,16 mg polysorbat 80 per 0,8 ml förfylld endosspruta och förfylld endosinjektionspenna, vilket motsvarar 0,2 mg/ml polysorbat 80. Polysorbat 80 kan orsaka överkänslighetsreaktioner.

*Natrium*

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per 0,8 ml dos, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

**4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Adalimumab har studerats hos reumatoid artrit, polyartikulär juvenil idiopatisk artrit och psoriasisartrit patienter som tar adalimumab som monoterapi och de som samtidigt tar metotrexat. Bildningen av antikroppar var lägre när adalimumab gavs tillsammans med metotrexat i jämförelse med användning i monoterapi. Administrering av adalimumab utan metotrexat resulterade i ökad bildning av antikroppar, ökad clearance och minskad effekt av adalimumab (se avsnitt 5.1).

Kombinationen av Amsparity och anakinra rekommenderas inte (se avsnitt 4.4 “Samtidig administrering av biologiska DMARDs eller TNF-antagonister”).

Kombinationen av Amsparity och abatacept rekommenderas inte (se avsnitt 4.4 “Samtidig administrering av biologiska DMARDs eller TNF-antagonister”).

**4.6 Fertilitet, graviditet och amning**

Kvinnor i fertil ålder

Kvinnor i fertil ålder ska överväga att använda adekvat preventivmetod för att undvika graviditet och fortsätta använda detta i minst fem månader efter den sista behandlingen med Amsparity.

Graviditet

Prospektivt insamlad data från ett stort antal (cirka 2 100) graviditeter med exponering för adalimumab som resulterat i levande födsel med känt utfall, inklusive mer än 1 500 fall med exponering under första trimestern, tyder inte på en ökning i antalet nyfödda barn med missbildning.

I ett prospektivt kohortregister registrerades 257 kvinnor med reumatoid artrit (RA) eller Crohns sjukdom (CD) som behandlats med adalimumab under första trimestern som minst och 120 kvinnor med RA eller CD som inte behandlats med adalimumab. Det primära effektmåttet var födelseprevalensen av grav fosterskada. Andelen graviditeter som slutade med minst en levande födsel med grav fosterskada var 6/69 (8,7 %) hos adalimumab-behandlade kvinnor med RA och 5/74 (6,8 %) hos obehandlade kvinnor med RA (ojusterad oddsratio (OR) 1,31, 95 % KI 0,38−4,52) och 16/152 (10,5 %) hos adalimumab-behandlade kvinnor med CD och 3/32 (9,4 %) hos obehandlade kvinnor med CD (ojusterad OR 1,14, 95 % KI 0,31−4,16). Justerad OR (justerad för skillnader vid baslinjen) var 1,10 (95 % KI 0,45−2,74) för RA och CD tillsammans. Det fanns inga tydliga skillnader mellan adalimumab-behandlade och obehandlade kvinnor i de sekundära effektmåtten − spontana aborter, mindre fosterskador, prematur födsel, födelsestorlek och allvarliga eller opportunistiska infektioner och inga dödfödslar eller maligniteter rapporterades. Tolkningen av data kan påverkas av metodologiska begränsningar av studien, inklusive liten gruppstorlek och icke-randomiserad design.

I en utvecklingstoxicitetsstudie utförd på apor fanns det ingen indikation på maternal toxicitet, embryotoxicitet eller teratogenicitet. Prekliniska data på effekter på postnatal toxicitet av adalimumab finns inte (se avsnitt 5.3).

Beroende på sin hämning av TNFα, kan adalimumab som administreras under graviditet påverka normalt immunsvar hos den nyfödda. Adalimumab ska endast användas under graviditet om det finns ett uttalat behov.

Adalimumab kan överföras via placenta till serum hos nyfödda barn som är födda av kvinnor som behandlats med adalimumab under graviditet. Som en följd kan dessa nyfödda barn ha en ökad risk för infektion. Administrering av levande vaccin (t.ex. BCG-vaccin) till nyfödda som har exponerats för adalimumab i livmodern rekommenderas inte i 5 månader efter moderns sista adalimumab-injektion under sin graviditet.

Amning

Begränsad information från den publicerade litteraturen visar att adalimumab utsöndras i bröstmjölk i mycket låga koncentrationer. Koncentrationerna av adalimumab i bröstmjölk var 0,1 % till 1 % av moderns serumnivå. Oralt intag av immunoglobulin G-proteiner genomgår intestinal proteolys och har låg biotillgänglighet. Inga effekter förväntas på det ammande nyfödda barnet. Följaktligen kan Amsparity användas under amning.

Fertilitet

Preklinisk data på fertilitetseffekter av adalimumab finns ej tillgängliga.

**4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner**

Adalimumab kan ha en mindre effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Svindel och försämrad syn kan inträffa vid administrering av Amsparity (se avsnitt 4.8).

**4.8 Biverkningar**

Summering av säkerhetsprofilen

Adalimumab studerades hos 9 506 patienter i pivotala kontrollerade och öppna studier i upp till 60 månader eller längre. Dessa studier innefattade såväl reumatoid artrit-patienter med kort- och långvarig sjukdomshistoria, juvenil idiopatisk artrit-patienter (polyartikulär juvenil idiopatisk artrit och entesitrelaterad artrit) som patienter med axial spondylartrit (ankyloserande spondylit och axial spondylartrit utan radiografiska tecken på AS), psoriasisartrit, Crohns sjukdom, ulcerös kolit, psoriasis, hidradenitis suppurativa och uveit. Pivotala kontrollerade studier innefattade 6 089 patienter som behandlats med adalimumab och 3 801 patienter som erhållit placebo eller aktiv jämförande substans under den kontrollerade studieperioden.

Proportionen av patienter som på grund av biverkningar avbröt behandling under den dubbelblinda, kontrollerade delen av pivotala studier var 5,9 % för patienter som fick adalimumab och 5,4 % för kontrollbehandlade patienter.

De mest rapporterade biverkningarna är infektioner (såsom nasofaryngit, övre luftvägsinfektioner och sinuit), reaktioner på injektionsstället (erytem, klåda, blödning, smärta eller svullnad), huvudvärk och muskuloskeletal smärta.

Allvarliga biverkningar har rapporterats för adalimumab. TNF-antagonister såsom adalimumab påverkar immunsystemet och dess användning i kroppens försvar mot infektion och cancer.

Dödliga och livshotande infektioner (inklusive sepsis, opportunistiska infektioner och TBC), HBV-reaktivering och olika maligniteter (inklusive leukemi, lymfom och HSTCL) har också rapporterats vid användning av adalimumab.

Allvarliga hematologiska, neurologiska och autoimmuna reaktioner har också rapporterats. Dessa inkluderar sällsynta rapporter av pancytopeni, aplastisk anemi, central och perifer demyelinerande händelser och rapporter av lupus, lupus-relaterade tillstånd och Stevens-Johnson syndrom.

Pediatrisk population

Generellt sett var biverkningarna som sågs hos pediatriska patienter liknande de som sågs hos vuxna patienter både i frekvens och sort.

Lista över biverkningar i tabellform

Följande lista med biverkningar är baserad på erfarenhet från kliniska prövningar och erfarenheter efter marknadsföring och visas i tabell 7 nedan, uppdelade i organklasser och frekvens: mycket vanliga (≥ 1/10); vanliga (≥ 1/100 till ≤ 1/10); mindre vanliga (≥ 1/1 000 till < 1/100), sällsynta (≥ 1/10 000 till < 1/1 000) och ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgänglig data). Inom varje frekvensgruppering redovisas biverkningar i fallande allvarlighetsgrad. Den högsta frekvensen som setts inom de olika indikationerna har inkluderats. En asterisk (\*) syns i kolumnen för organklass om ytterligare information finns att hitta någon annanstans i avsnitt 4.3, 4.4 och 4.8.

**Tabell 7. Biverkningar**

| **Organklass** | **Frekvens** | **Biverkningar** |
| --- | --- | --- |
| Infektioner och infestationer\* | Mycket vanliga | Luftvägsinfektioner (inklusive nedre och övre luftvägsinfektion, pneumoni, sinusit, faryngit, nasofaryngit och herpesviruspneumoni) |
| Vanliga | Systemiska infektioner (inklusive sepsis, candida och influensa), intestinala infektioner (inklusive viral gastroenterit), hud och mjukdelsinfektion (inklusive paronyki, cellulit, impetigo, nekrotiserande fasciit och herpes zoster),  öroninfektioner,  orala infektioner (inklusive herpes simplex, oral herpes och tandinfektioner), infektioner i reproduktionsorganen (inklusive vulvovaginal mykotisk infektion),  urinvägsinfektioner (inklusive pyelonefrit),  svampinfektioner,  ledinfektioner |
| Mindre vanliga | Neurologiska infektioner (inklusive viral meningit),  opportunistiska infektioner och tuberkulos (inklusive koccidioidomykos, histoplasmos och mycobacterium avium komplex infektion),  bakterieinfektion,  ögoninfektion,  divertikulit1 |
| Neoplasier; benigna, maligna och ospecificerade (samt cystor och polyper)\* | Vanliga | Hudcancer exklusive melanom (inklusive basalcellscarcinom och skivepitelcancer),  benign neoplasm |
| Mindre vanliga | Lymfom\*\*,  solid organneoplasm (inklusive bröstcancer, lungneoplasm och tyroidea neoplasm),  melanom\*\* |
| Sällsynta | Leukemi1 |
| Ingen känd frekvens | Hepatospleniskt T-cellslymfom1,  Merkel-cellscarcinom (neuroendokrint carcinom i huden)1,  Kaposis sarkom |
| Blodet och lymfsystemet\* | Mycket vanliga | Leukopeni (inklusive neutropeni och agranulocytos),  anemi |
| Vanliga | Leukocytos,  trombocytopeni |
| Mindre vanliga | Idiopatisk trombocytopen purpura |
| Sällsynta | Pancytopeni |
| Immunsystemet\* | Vanliga | Hypersensitivitet,  allergier (inklusive säsongsallergi) |
| Mindre vanliga | Sarkoidos1,  vaskulit |
| Sällsynta | Anafylaxi1 |
| Metabolism och nutrition | Mycket vanliga | Förhöjda lipider |
| Vanliga | Hypokalemi, förhöjda urinsyror, avvikande natrium i blod,  hypokalcemi,  hyperglykemi, hypofosfatemi,  dehydrering |
| Psykiska störningar | Vanliga | Humörsvängningar (inklusive depression),  ångest,  sömnlöshet |
| Centrala och perifera nervsystemet\* | Mycket vanliga | Huvudvärk |
| Vanliga | Parestesi (inklusive hypoastesi),  migrän,  nervrotskompression |
| Mindre vanliga | Cerebrovaskulär olycka1,  tremor,  neuropati |
| Sällsynta | Multipel skleros,  demyelinerande sjukdomar (t.ex. optisk neurit, Guillain-Barré syndrom)1 |
| Ögon | Vanliga | Synnedsättning,  konjunktivit,  blefarit,  ögonsvullnad |
| Mindre vanliga | Diplopi |
| Öron och balansorgan | Vanliga | Yrsel |
| Mindre vanliga | Dövhet,  tinnitus |
| Hjärtat\* | Vanliga | Takykardi |
| Mindre vanliga | Hjärtinfarkt1,  arytmi,  kronisk hjärtsvikt |
| Sällsynta | Hjärtstillestånd |
| Blodkärl | Vanliga | Hypertension,  rodnad,  hematom |
| Mindre vanliga | Aortaaneurysm,  vaskulär artärocklusion,  tromboflebit |
| Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum\* | Vanliga | Astma,  dyspné,  hosta |
| Mindre vanliga | Pulmonell embolism1,  interstitiell lungsjukdom,  kronisk obstruktiv lungsjukdom,  pneumonit,  pleural effusion1 |
| Sällsynta | Pulmonell fibros1 |
| Magtarmkanalen | Mycket vanliga | Buksmärta,  illamående och kräkning |
| Vanliga | Gastrointestinal blödning,  dyspepsi,  gastroesofageal reflux sjukdom,  Sicca syndrom |
| Mindre vanliga | Pankreatit,  dysfagi,  ansiktsödem |
| Sällsynta | Intestinal perforation1 |
| Lever och gallvägar\* | Mycket vanliga | Förhöjda leverenzymer |
| Mindre vanliga | Kolecystit och kolelitias,  leversteatos,  förhöjt bilirubin |
| Sällsynta | Hepatit,  reaktivering av hepatit B1,  autoimmun hepatit1 |
| Ingen känd frekvens | Leversvikt1 |
| Hud och subkutan vävnad | Mycket vanliga | Hudutslag (inklusive exfoliativa hudutslag) |
| Vanliga | Nytt utbrott av eller förvärrande av psoriasis (inklusive palmoplantar pustular psoriasis)1,  urtikaria,  blåmärken (inklusive purpura),  dermatit (inklusive eksem),  sköra naglar,  hyperhidros,  alopeci1,  pruritus |
| Mindre vanliga | Nattsvettningar,  ärr |
| Sällsynta | Erytema multiforme1,  Stevens-Johnson syndrom1,  angioödem1,  kutan vaskulit1,  lichenoida hudreaktioner1 |
| Ingen känd frekvens | Förvärrande av dermatomyosit symtom1 |
| Muskuloskeletala systemet och bindväv | Mycket vanliga | Muskuloskeletal smärta |
| Vanliga | Muskelspasmer (inklusive förhöjt blodkreatininfosfokinas) |
| Mindre vanliga | Rabdomyolys,  systemisk lupus erytematosus |
| Sällsynta | Lupus-liknande syndrom1 |
| Njurar och urinvägar | Vanliga | Försämrad njurfunktion,  hematuri |
| Mindre vanliga | Nokturi |
| Reproduktionsorgan och bröstkörtel | Mindre vanliga | Erektil dysfunktion |
| Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället\* | Mycket vanliga | Reaktion vid injektionsstället (inklusive erytem vid injektionsstället) |
| Vanliga | Bröstsmärta,  ödem,  feber1 |
| Mindre vanliga | Inflammation |
| Undersökningar\* | Vanliga | Koagulations- och blödningsstörningar (inklusive förlängd aktiverad partiell tromboplastintid),  positivt autoantikroppstest (inklusive dubbelsträngad DNA), förhöjt blodlaktatdehydrogenas |
| Ingen känd frekvens | Viktökning2 |
| Skador, förgiftningar och behandlingskomplikationer | Vanliga | Försämrad läkning |
| \* Ytterligare information kan hittas i avsnitt 4.3, 4.4 och 4.8  \*\* Inklusive öppna förlängningsstudier  1 Inklusive spontanrapporterad data | | |

2 Medelförändringen av kroppsvikten från baslinjen för adalimumab varierade mellan 0,3 kg och 1,0 kg för alla indikationer för vuxna jämfört med (minus) -0,4 kg till 0,4 kg för placebo under en behandlingsperiod på 4–6 månader. Viktökning på 5–6 kg har även observerats i långvariga förlängningsstudier med en medelexponeringstid på ca 1–2 år utan kontrollgrupp, i synnerhet hos patienter med Crohns sjukdom och ulcerös kolit. Mekanismen bakom denna effekt är oklar men kan vara associerad med adalimumabs antiinflammatoriska effekt.

Hidradenitis suppurativa

Säkerhetsprofilen för patienter med HS som behandlats med adalimumab varje vecka var i enlighet med den redan kända säkerhetsprofilen för adalimumab.

Uveit

Säkerhetsprofilen för patienter med uveit som behandlats med adalimumab varannan vecka var i enlighet med den redan kända säkerhetsprofilen för adalimumab.

Förklaring av utvalda biverkningar

*Reaktioner på injektionsstället*

I de pivotala kontrollerade studierna hos vuxna och barn utvecklade 12,9 % av patienterna som behandlades med adalimumab, reaktioner på injektionsstället (erytem och/eller klåda, blödning, smärta eller svullnad), jämfört med 7,2 % av patienterna som fick placebo eller aktiv jämförande substans. Reaktioner på injektionsstället ledde generellt sett inte till att behandlingen med läkemedlet avbröts.

*Infektioner*

I de pivotala kontrollerade studierna hos vuxna och barn uppgick infektionsnivån till 1,51 per patientår hos adalimumab-behandlade patienter och 1,46 per patientår hos patienter behandlade med placebo- eller aktiv kontroll. Infektionerna bestod huvudsakligen i nasofaryngit, övre luftvägsinfektion och bihåleinflammation. Flertalet patienter fortsatte med adalimumab efter utläkt infektion.

Incidensen av allvarliga infektioner uppgick till 0,04 per patientår hos adalimumab-behandlade patienter och 0,03 per patientår hos patienter behandlade med placebo eller aktiv kontroll.

I kontrollerade och öppna studier hos vuxna och barn med adalimumab har allvarliga infektioner (inklusive dödliga infektioner, dock sällan förekommande) rapporterats. Dessa rapporter innefattar fall av tuberkulos (inklusive miliär och extrapulmonella lokalisationer) och invasiva opportunistiska infektioner (t.ex. disseminerad och extrapulmonell histoplasmos, blastomykos, koccidioidomykos, pneumocystit, candidiasis, aspergillos och listerios-infektion). De flesta fallen av tuberkulos inträffade inom de första åtta månaderna efter behandlingsstart och kan tänkas återspegla återfall av latent sjukdom.

*Maligniteter och lymfoproliferativa störningar*

Inga maligniteter observerades hos 249 pediatriska patienter med en exponeringstid av 655,6 patientår i adalimumab-studier hos patienter med juvenil idiopatisk artrit (polyartikulär juvenil idiopatisk artrit och entesitrelaterad artrit). Dessutom observerades inga maligniteter hos 192 pediatriska patienter med en exponering av 498,1 patientår under adalimumab-studier på pediatriska patienter med Crohns sjukdom. Inga maligniteter observerades hos 77 pediatriska patienter med en exponeringstid av 80,0 patientår i adalimumab-studier hos pediatriska patienter med kronisk plackpsoriasis. Inga maligniteter observerades hos 93 pediatriska patienter med en exponeringstid av 65,3 patientår i en adalimumabstudie på pediatriska patienter med ulcerös kolit. Inga maligniteter observerades hos 60 pediatriska patienter med en exponeringstid av 58,4 patientår i en adalimumab-studie på pediatriska patienter med uveit.

Under de kontrollerade delarna av de pivotala adalimumab-studierna hos vuxna som var minst 12 veckor långa hos patienter med måttlig till allvarligt aktiv reumatoid artrit, ankyloserande spondylit, axial spondylartrit utan radiografiska tecken på AS, psoriasisartrit, psoriasis, hidradenitis suppurativa, Crohns sjukdom, ulcerös kolit och uveit sågs andra maligniteter än lymfom och icke-melanom hudcancer till en frekvens (95 % konfidensintervall) av 6,8 (4,4; 10,5) per 1 000 patientår hos 5291 adalimumab-behandlade patienter, jämfört med frekvensen 6,3 (3,4; 11,8) per 1 000 patientår hos 3444 kontrollpatienter (medianlängd för behandling var 4,0 månader för adalimumab och 3,8 månader för kontrollbehandlade patienter). Frekvensen (95 % konfidensintervall) av icke-melanom hudcancer var 8,8 (6,0; 13,0) per 1 000 patientår hos adalimumab-behandlade patienter och 3,2 (1,3; 7,6) per 1 000 patientår hos kontrollpatienterna. Av dessa hudcancertyper förekom skivepitelcarcinom med frekvensen (95 % konfidensintervall) 2,7 (1,4; 5,4) per 1 000 patientår hos adalimumab-behandlade patienter och 0,6 (0,1; 4,5) per 1 000 patientår hos kontrollpatienter. Frekvensen (95 % konfidensintervall) av lymfom var 0,7 (0,2; 2,7) per 1 000 patientår hos adalimumab-behandlade patienter och 0,6 (0,1; 4,5) per 1 000 patientår hos kontrollpatienter.

Vid kombination av den kontrollerade delen av dessa studier och pågående och avslutade öppna förlängningsstudier, med en medianlängd av ungefär 3,3 år och som inkluderar 6 427 patienter och mer än 26 439 patientår av behandling, så var malignitetsfrekvensen, andra än lymfom och icke-melanom hudcancer, ungefär 8,5 per 1 000 patientår. Den observerade frekvensen av icke-melanom hudcancer är ungefär 9,6 per 1 000 patientår, och den observerade frekvensen av lymfom är ungefär 1,3 per 1 000 patientår.

Efter marknadsföring, från januari 2003 till december 2010 och i huvudsak hos patienter med reumatoid artrit, är frekvensen av spontant rapporterade maligniteter ungefär 2,7 per 1 000 patientbehandlingsår. Den spontant rapporterade frekvensen av icke-melanom hudcancer och lymfom är ungefär 0,2 respektive 0,3 per 1 000 patientbehandlingsår (se avsnitt 4.4).

Sällsynta fall av hepatospleniskt T-cellslymfom har efter marknadsföring rapporterats hos patienter som behandlas med adalimumab (se avsnitt 4.4).

*Autoantikroppar*

Vid flera tillfällen undersöktes patienternas serum i reumatoid artrit studierna I−V för att se om autoantikroppar kunde påvisas. Av de patienter hos vilka man i de studierna inte kunde påvisa autoantikroppar initialt, utvecklade 11,9 % av patienterna som behandlades med adalimumab och 8,1 % av patienterna som fick placebo och aktiv kontroll, positiva titrar av autoantikroppar efter 24 veckor. Två av de 3441 patienter som behandlades med adalimumab i alla reumatoid artrit och psoriasisartrit studierna utvecklade kliniska tecken på nydebuterat lupusliknande syndrom. Patienterna förbättrades efter att behandlingen avbrutits. Inga patienter utvecklade lupusnefrit eller fick symtom från CNS.

*Lever och gallvägar*

I kontrollerade fas 3-prövningar med adalimumab hos patienter med reumatoid artrit och psoriasisartrit med en kontrollperiod mellan 4 till 104 veckor så uppstod ALAT ökningar ≥ 3 x ULN hos 3,7 % av de adalimumabbehandlade patienterna och hos 1,6 % av de kontrollbehandlade patienterna.

I kontrollerade fas-3 prövningar med adalimumab hos patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit som var 4 till 17 år och entesitrelaterad artrit som var 6 till 17 år, uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 6,1 % av adalimumab-behandlade patienter och 1,3 % av kontrollbehandlade patienter. De flesta ALAT-ökningar uppstod vid samtidig användning av metotrexat. Ingen ALAT-ökning ≥ 3 x ULN uppstod i fas 3-prövningar med adalimumab hos patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit som var 2 till < 4 år.

I kontrollerade fas 3-prövningar med adalimumab hos patienter med Crohns sjukdom och ulcerös kolit med en varierande kontrollperiod på mellan 4 och 52 veckor, så uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 0,9 % av adalimumab-behandlade patienter och hos 0,9 % av kontrollbehandlade patienter.

I fas 3-prövningen av adalimumab hos pediatriska patienter med Crohns sjukdom, som utvärderade effekt och säkerhet hos två kroppsviktsjusterade underhållsdoseringar, efter en kroppsviktsjusterad induktionsbehandling upp till 52 veckors behandling, så uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 2,6 % (5/192) av patienterna, där 4 patienter hade samtidig immunosupprimerande behandling vid baslinjen.

I kontrollerade fas 3-prövningar med adalimumab hos patienter med plackpsoriasis med en kontrollperiod på mellan 12 och 24 veckor, så uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 1,8 % av adalimumab-behandlade patienter och hos 1,8 % av kontrollbehandlade patienter.

Ingen ALAT-ökning ≥ 3 x ULN uppstod i fas 3-prövningar med adalimumab hos pediatriska patienter med plackpsoriasis.

I kontrollerade prövningar med adalimumab hos patienter med hidradenitis suppurativa (startdoser på 160 mg vid vecka 0 och 80 mg vid vecka 2, följt av 40 mg varje vecka från vecka 4) med en kontrollperiod mellan 12 till 16 veckor uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 0,3 % av adalimumab-behandlade patienter och 0,6 % av kontrollbehandlade patienter.

I kontrollerade prövningar med adalimumab (startdoser på 80 mg vid vecka 0 följt av 40 mg varannan vecka med början vecka 1), hos vuxna patienter med uveit i upp till 80 veckor med en medianexponering på 166,5 dagar och 105,0 dagar hos adalimumab-behandlade patienter respektive kontrollbehandlade patienter, uppstod ALAT-ökningar ≥ 3 x ULN hos 2,4 % av adalimumab-behandlade patienter och hos 2,4 % av kontrollbehandlade patienter.

I den kontrollerade fas 3-prövningen av adalimumab hos pediatriska patienter med ulcerös kolit (N = 93) som utvärderade effekt och säkerhet av en underhållsdos på 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varannan vecka (N = 31) och en underhållsdos på 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varje vecka (N = 32), efter kroppsviktsjusterad induktionsdosering på 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0 och vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2 (N = 63), eller en induktionsdos på 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0, placebo vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2 (N = 30), förekom ALAT-stegringar ≥ 3 x ULN hos 1,1 % (1/93) av patienterna.

Över alla indikationer i kliniska prövningar var patienter med förhöjt ALAT asymtomatiska och i de flesta fall var ökningarna övergående och upphörde med fortsatt behandling. Det finns dock rapporter efter marknadsföring om leversvikt liksom mindre allvarliga leverrubbningar som kan föregå leversvikt, såsom hepatit inklusive autoimmun hepatit, hos patienter som får adalimumab.

Samtidig behandling med azatioprin/6-merkaptopurin

Högre incidenser av maligna och allvarliga infektionsrelaterade biverkningar sågs i studier med Crohns sjukdom hos vuxna då adalimumab kombinerades med azatioprin/6-merkaptopurin jämfört med adalimumab ensamt.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning via det nationella rapporteringssystemet listat i [bilaga V](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/qrd-appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.docx).

**4.9 Överdosering**

Ingen dosbegränsande toxicitet observerades under kliniska prövningar. Den högsta dosen som evaluerades har varit multipla intravenösa doser på 10 mg/kg, vilket är ungefär 15 gånger den rekommenderade dosen.

**5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

**5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Farmakoterapeutisk grupp: Immunsuppressiva medel, TNF-α-hämmare. ATC kod: L04AB04

Amsparity tillhör gruppen ”biosimilars”. Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <https://www.ema.europa.eu>.

Verkningsmekanism

Adalimumab binder specifikt till TNF och neutraliserar TNF:s biologiska funktion genom att blockera dess interaktion med TNF-receptorerna p55 och p75 på cellmembranen.

Adalimumab modulerar också det biologiska svar som induceras eller regleras genom TNF, inklusive förändringarna i nivåerna av adhesionsmolekyler ansvariga för leukocytmigration (ELAM-1, VCAM-1 och ICAM-1 med en IC50 på 0,1-0,2 nM).

Farmakodynamisk effekt

Efter behandling med adalimumab observerar man hos patienter med reumatoid artrit en snabb sänkning i nivåerna av CRP, SR och serumcytokiner (IL-6) jämfört med utgångsvärdet. Serumnivåerna av matrix metalloproteinaser (MMP-1 och MMP-3), som initierar de processer som ligger bakom broskdestruktionen, sjunker också efter administration av adalimumab. Patienter som behandlas med adalimumab erfar oftast en förbättring i hematologiska tecken på kronisk inflammation.

En snabb sänkning av CRP-nivåer observerades även hos patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit, Crohns sjukdom, ulcerös kolit och hidradenitis suppurativa efter behandling med adalimumab. Hos patienter med Crohns sjukdom ses ett minskat antal celler som uttrycker inflammatoriska markörer i tjocktarmen inklusive en signifikant sänkning i uttrycket av TNFα. Endoskopistudier av tarmmukosa har visat på läkning hos adalimumab-behandlade patienter.

Klinisk effekt och säkerhet

*Reumatoid artrit*

Adalimumab har utvärderats i mer än 3 000 patienter i alla kliniska reumatoid artrit-studier. Effekten och säkerheten av adalimumab vid behandling av reumatoid artrit undersöktes i fem randomiserade, dubbelblinda och välkontrollerade studier. Några patienter behandlades i upp till 120 månader.

RA-studie I involverade 271 patienter som var ≥ 18 år gamla med måttlig- till högaktiv reumatoid artrit, som inte hade svarat på minst ett sjukdomsmodifierande anti-reumatiskt läkemedel och hade otillräcklig effekt av metotrexat i doser mellan 12,5−25 mg (10 mg om patienten var metotrexatintolerant) en gång i veckan och vilkas metotrexatdosering var oförändrad på 10−25 mg i veckan. Adalimumab eller placebo gavs i doserna 20, 40 eller 80 mg varannan vecka i 24 veckor.

RA-studie II utvärderade 544 patienter som var ≥ 18 år gamla med måttlig- till högaktiv reumatoid artrit och inte hade svarat på minst ett sjukdomsmodifierande, anti-reumatiska läkemedel. Adalimumab i doserna 20 eller 40 mg injicerades subkutant varannan vecka med placebo alternerande veckor eller varje vecka i 26 veckor; placebo gavs varje vecka under samma tidsperiod. Inga andra sjukdomsmodifierande läkemedel var tillåtna.

RA-studie III utvärderade 619 patienter som var ≥ 18 år gamla med måttlig- till högaktiv reumatoid artrit, och som hade ett otillräckligt svar på metotrexat vid doser 12,5−25 mg, eller som har varit intoleranta mot 10 mg metotrexat varje vecka. Det fanns tre grupper i denna studie. Den första fick placebo injektioner varje vecka i 52 veckor. Den andra fick 20 mg adalimumab varje vecka i 52 veckor. Den tredje gruppen fick 40 mg adalimumab varannan vecka med placebo alternerande veckor. Vid avslut av de första 52 veckorna, togs 457 patienter in i en öppen förlängningsfas i vilken 40 mg adalimumab/MTX administrerades varannan vecka i upp till 10 år.

RA-studie IV bedömde huvudsakligen säkerheten hos 636 patienter som var ≥ 18 år gamla med måttlig- till högaktiv reumatoid artrit. Patienterna tilläts antingen vara DMARD-naiva eller stå kvar på sin pågående reumatologiska behandling, förutsatt att denna var stabil sedan minst 28 dagar. Dessa terapier inkluderade metotrexat, leflunomid, hydroxiklorokin, sulfasalazin och/eller guldsalter. Patienterna randomiserades till 40 mg adalimumab eller placebo varannan vecka i 24 veckor.

RA-studie V utvärderade 799 metotrexat-naiva, vuxna patienter med måttlig till högaktiv tidig reumatoid artrit (genomsnittlig sjukdomsperiod mindre än 9 månader). Denna studie utvärderade effekten av behandling med adalimumab 40 mg varannan vecka kombinerat med metotrexat, adalimumab 40 mg varannan vecka som monoterapi, respektive metotrexat som monoterapi, under 104 veckor för att reducera tecken och symtom på reumatoid artrit samt utvecklingstakten av ledskada. Efter avslut av de första 104 veckorna antogs 497 patienter till en öppen förlängningsstudie där 40 mg adalimumab administrerades varannan vecka i upp till 10 år.

Den primära endpointen i RA-studierna I, II och III och den sekundära endpointen i RA-studien IV uttrycks som procentandelen patienter som nådde ett ACR 20-svar vid vecka 24 eller 26. Den primära endpointen i RA-studie V var procentandelen patienter som nådde ett ACR 50-svar vid vecka 52. RA-studie III och V hade en ytterligare primär endpoint vid 52 veckor avseende fördröjning av sjukdomsprogression (som visas med röntgenresultat). RA-studie III hade även en primär endpoint avseende förändringar i livskvalitet.

*ACR-svar*

Andelen av de adalimumabbehandlade patienterna som uppnådde ACR 20-, 50- och 70-effekt var likartad i RA-studierna I, II och III. Resultaten från 40 mg varannan vecka-studierna är summerade i tabell 8.

**Tabell 8. ACR-svar i placebokontrollerade studier (% av patienter)**

| **Svar** | **RA-studie Ia\*\*** | | **RA-studie IIa\*\*** | | **RA-studie IIIa\*\*** | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Placebo/MTXc**  **n = 60** | **Adalimumabb/MTXc**  **N = 63** | **Placebo**  **N = 110** | **Adalimumabb**  **N = 113** | **Placebo/MTXc**  **N = 200** | **Adalimumabb/MTXc**  **N = 207** |
| ACR 20 |  |  |  |  |  |  |
| 6 månader | 13,3 % | 65,1 % | 19,1 % | 46,0 % | 29,5 % | 63,3 % |
| 12 månader | NA | NA | NA | NA | 24,0 % | 58,9 % |
| ACR 50 |  |  |  |  |  |  |
| 6 månader | 6,7 % | 52,4 % | 8,2 % | 22,1 % | 9,5 % | 39,1 % |
| 12 månader | NA | NA | NA | NA | 9,5 % | 41,5 % |
| ACR 70 |  |  |  |  |  |  |
| 6 månader | 3,3 % | 23,8 % | 1,8 % | 12,4 % | 2,5 % | 20,8 % |
| 12  månader | NA | NA | NA | NA | 4,5 % | 23,2 % |
| a RA-studie I vid 24 veckor, RA-studie II vid 26 veckor och RA-studie III vid 24 och 52 veckor  b 40 mg adalimumab administrerat varannan vecka  c MTX = metotrexat  \*\*p < 0,01, adalimumab jämfört med placebo | | | | | | |

I RA-studierna I−IV förbättrades alla de individuella komponenterna i ACR effektkriterierna jämfört med placebo (antal svullna och ömma leder, läkares och patients bedömning av sjukdomsaktivitet och smärta, invaliditetsindex (HAQ) och CRP (mg/dl) värden) vid vecka 24 eller 26. I RA-studie III kvarstod dessa förbättringar under alla 52 veckor.

I en öppen förlängningsstudie för RA-studie III, upprätthöll de flesta patienter som var ACR-responders detta svar då de följdes upp efter upp till 10 år. Av 207 patienter som randomiserades till adalimumab 40 mg varannan vecka, så fortsatte 114 patienter med adalimumab 40 mg varannan vecka under 5 år. Bland dessa hade 86 patienter (75,4 %) ett ACR 20-svar; 72 patienter (63,2 %) hade ACR 50-svar och 41 patienter (36 %) hade ett ACR 70-svar. Av 207 patienter så fortsatte 81 patienter med adalimumab 40 mg varannan vecka under 10 år. Av dessa så hade 64 patienter (79,0 %) ett ACR 20-svar; 56 patienter (69,1 %) ACR 50-svar och 43 patienter (53,1 %) ett ACR 70-svar.

I RA-studie IV, var ACR 20-svaret hos patienter behandlade med adalimumab plus standardbehandling statistiskt signifikant bättre än hos patienter som behandlades med placebo plus standardbehandling (p < 0,001).

I RA-studierna I−IV uppnådde de adalimumabbehandlade patienterna statistiskt signifikant högre ACR 20- och 50-svar jämfört med placebo så tidigt som en till två veckor efter initieringen av behandlingen.

I RA-studie V ledde kombinationsbehandling med adalimumab och metotrexat, till patienter med tidig reumatoid artrit som var metotrexat-naiva, till snabbare och signifikant högre ACR-svar än metotrexat eller adalimumab i monoterapi vid vecka 52 och svaren kvarstod vid vecka 104 (se tabell 9).

**Tabell 9. ACR-svar i RA-studie V (% av patienter)**

| **Svar** | **MTX**  **N = 257** | **Adalimumab**  **N = 274** | **Adalimumab/MTX**  **N = 268** | **p-värdea** | **p-värdeb** | **p-värdec** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ACR 20 |  |  |  |  |  |  |
| Vecka 52 | 62,6 % | 54,4 % | 72,8 % | 0,013 | < 0,001 | 0,043 |
| Vecka 104 | 56,0 % | 49,3 % | 69,4 % | 0,002 | < 0,001 | 0,140 |
| ACR 50 |  |  |  |  |  |  |
| Vecka 52 | 45,9 % | 41,2 % | 61,6 % | < 0,001 | < 0,001 | 0,317 |
| Vecka 104 | 42,8 % | 36,9 % | 59,0 % | < 0,001 | < 0,001 | 0,162 |
| ACR 70 |  |  |  |  |  |  |
| Vecka 52 | 27,2 % | 25,9 % | 45,5 % | < 0,001 | < 0,001 | 0,656 |
| Vecka 104 | 28,4 % | 28,1 % | 46,6 % | < 0,001 | < 0,001 | 0,864 |
| a p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av metotrexat i monoterapi med adalimumab/metotrexat i kombinationsbehandling med hjälp av Mann-Whitney U-test.  b p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av adalimumab i monoterapi med adalimumab/metotrexat i kombinationsbehandling med hjälp av Mann-Whitney U-test.  c p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av adalimumab i monoterapi med metotrexat i monoterapi med hjälp av Mann-Whitney U-test. | | | | | | |

I den öppna förlängningsstudien för RA-studie V bibehölls ACR-svaren vid uppföljning i upp till 10 år. Av 542 patienter som randomiserades till adalimumab 40 mg varannan vecka, så fortsatte 170 patienter med adalimumab 40 mg varannan vecka i 10 år. Av dessa hade 154 patienter (90,6 %) ACR 20-svar; 127 patienter (74,7 %) ACR 50-svar; och 102 patienter (60,0 %) ACR 70-svar.

Vid vecka 52 hade 42,9 % av patienterna som fick kombinationsbehandling med adalimumab/metotrexat uppnått klinisk remission (DAS28 (CRP) < 2,6) jämfört med 20,6 % av patienterna som fick monoterapi med metotrexat och 23,4 % av patienterna som fick monoterapi med adalimumab. Kombinationsbehandlingen med adalimumab/metotrexat var kliniskt och statistiskt överlägsen behandlingen med metotrexat (p < 0,001) och adalimumab (p < 0,001) i monoterapi vad gäller att uppnå en låg sjukdomsgrad hos patienter som nyligen fått diagnosen måttlig till svår reumatoid artrit. Behandlingseffekten för de två monoterapiarmarna var likvärdig (p = 0,447). Av 342 patienter som ursprungligen randomiserats till monoterapi med adalimumab eller en kombination av adalimumab/metotrexat och som gick in i den öppna förlängningsstudien genomgick 171 patienter 10 års behandling med adalimumab. Bland dessa patienter rapporterades bibehållen klinisk remission vid 10 år hos 109 (63,7 %).

*Radiografisk behandlingseffekt*

I RA-studie III, där de adalimumab-behandlade patienterna hade en medelduration av reumatoid artrit på ungefär 11 år, mättes strukturell ledförstörelse radiografiskt och uttrycktes som förändring i Totalt ”Sharp Score” (TSS) och dess komponenter, erosions-”score” och broskhöjdsminsknings-”score”. Adalimumab/metotrexat-patienter uppvisade signifikant mindre radiografisk progression vid 6 och 12 månader (se tabell 10) än patienter som enbart fick metotrexat.

I den öppna förlängningen av RA-studie III, upprätthålls minskningen i progressionshastigheten av strukturell förstörelse under 8-10 år i en subgrupp av patienterna. Vid 8 år så hade 81 av 207 patienter som från början behandlades med 40 mg adalimumab varannan vecka utvärderats radiografiskt. Av dessa visade 48 patienter ingen progression av strukturell skada som definierades av en förändring från baslinje i mTSS av 0,5 eller mindre. Vid 10 år så utvärderades 79 av 207 patienter som ursprungligen behandlades med 40 mg adalimumab varannan vecka radiografiskt. Bland dessa visade 40 patienter ingen progression av strukturell skada som definierades av en förändring från baslinje i mTSS av 0,5 eller mindre.

**Tabell 10. Genomsnittlig radiografisk förändring över 12 månader i RA-studie III**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Placebo/MTXa** | **Adalimumab/MTX 40 mg varannan vecka** | **Placebo/MTX - Adalimumab/MTX (95 % konfidensintervallb)** | **p-värde** |
| Total Sharp Score | 2,7 | 0,1 | 2,6 (1,4; 3,8) | < 0,001c |
| Erosion score | 1,6 | 0,0 | 1,6 (0,9; 2,2) | < 0,001 |
| JSNd score | 1,0 | 0,1 | 0,9 (0,3; 1,4) | 0,002 |
| a metotrexat  b 95 % konfidensintervall för skillnaden i förändringen av scores mellan metotrexat och adalimumab.  c Baserat på rankanalys  d Joint Space Narrowing | | | | |

I RA-studie V bedömdes den strukturella ledskadan radiografiskt och uttrycktes som förändring i modifierad Total Sharp Score (se tabell 11).

**Tabell 11. Genomsnittlig radiografisk förändring vid vecka 52 i RA-studie V**

|  | **MTX**  **N = 257**  **(95 % konfidensintervall)** | **Adalimumab**  **N = 274**  **(95 % konfidensintervall)** | **Adalimumab/MTX**  **N = 268**  **(95 % konfidensintervall)** | **p-värdea** | **p-värdeb** | **p-värdec** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Total Sharp Score | 5,7 (4,2−7,3) | 3,0 (1,7−4,3) | 1,3 (0,5−2,1) | < 0,001 | 0,0020 | < 0,001 |
| Erosion score | 3,7 (2,7−4,7) | 1,7 (1,0−2,4) | 0,8 (0,4−1,2) | < 0,001 | 0,0082 | < 0,001 |
| JSN score | 2,0 (1,2−2,8) | 1,3 (0,5−2,1) | 0,5 (0−1,0) | < 0,001 | 0,0037 | 0,151 |
| a p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av metotrexat i monoterapi med adalimumab/metotrexat i kombinationsbehandling med hjälp av Mann-Whitney U-test.  b p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av adalimumab i monoterapi med adalimumab/metotrexat i kombinationsbehandling med hjälp av Mann-Whitney U-test.  c p-värdet kommer från den parvisa jämförelsen av adalimumab i monoterapi med metotrexat i monoterapi med hjälp av Mann-Whitney U test. | | | | | | |

Efter 52 och 104 veckors behandling var procentandelen patienter utan progress (förändring från baslinjen i modifierad Total Sharp Score < 0,5) signifikant högre för kombinationsbehandling med adalimumab/metotrexat (63,8 % respektive 61,2 %) jämfört med metotrexat i monoterapi (37,4 % respektive 33,5 %, p < 0,001) och adalimumab i monoterapi (50,7 %, p < 0,002 respektive 44,5 %, p < 0,001).

I den öppna förlängningsstudien för RA-studie V var den genomsnittliga ändringen från baslinjen vid år 10 i modifierad Total Sharp Score 10,8, 9,2 och 3,9 hos patienter som ursprungligen hade randomiserats till respektive metotrexat i monoterapi, adalimumab i monoterapi och adalimumab/metotrexat kombinationsterapi. Den korresponderande andelen patienter utan radiografisk progression var 31,3 %, 23,7 % och 36,7 %, i respektive studiearm.

*Livskvalitet och fysisk funktion*

Hälsorelaterad livskvalitet och fysisk funktion bedömdes med hjälp av invaliditetsindexet Health Assessment Questionnaire (HAQ) i de fyra ursprungliga, adekvata och välkontrollerade studierna och användes dessutom som primär effektparameter vid vecka 52 i RA-studie III. Alla de använda doser/doseringsscheman för adalimumab som användes i alla fyra studier, ledde till en statistiskt signifikant större förbättring av ingångsvärdena av invaliditetsindexet HAQ efter 6 månader jämfört med placebo och i RA-studie III observerades samma efter 52 veckor. Resultat från Short Form Health Survey (SF-36) med alla doser/doseringsscheman av adalimumab i alla fyra studier stödjer dessa observationer med en statistiskt signifikant förbättring av scoren för fysisk förmåga (PCS), och i tillägg en signifikant förbättring av domänerna smärta och vitalitet vid dosen 40 mg varannan vecka. I de tre studierna där detta bedömdes (RA-studier I, III, IV) fann man en statistiskt signifikant sänkning av utmattning mätt med hjälp av FACIT-scores (Functional Assessment of Chronic Illness Therapy).

I RA-studie III, hos de flesta patienter som uppnådde förbättring i fysisk funktion och fortsatte med behandling, kvarstod förbättringen vid vecka 520 (120 månader) av öppen behandling. Ökad livskvalitet uppmättes fram till vecka 156 (36 månader) och förbättringen bibehölls under hela den tiden.

I RA-studie V var förbättringen i invaliditetsindex (HAQ) och den fysiska komponenten av SF-36 större (p < 0,001) för kombinationsbehandling med adalimumab/metotrexat jämfört med metotrexat eller adalimumab i monoterapi vid vecka 52. Detta resultat kvarstod vid vecka 104. Hos de 250 patienter som fullföljde den öppna förlängningsstudien, bibehölls förbättringar av den fysiska funktionen under 10 års behandling.

*Axial spondylartrit*

*Ankyloserande spondylit (AS)*

Adalimumab, 40 mg varannan vecka, prövades på 393 patienter i två randomiserade, 24-veckors dubbelblinda, placebokontrollerade studier på patienter med aktiv ankyloserande spondylit (medelvärdet vid baslinjen för sjukdomens aktivitets-score [Bath Ankylosing Spondylitis Disease Activity Index (BASDAI)] var 6,3 i alla grupper) som hade ett otillräckligt svar på konventionell behandling. Sjuttionio (20,1 %) patienter behandlades samtidigt med sjukdomsmodifierande antireumatiska läkemedel och 37 (9,4 %) patienter med glukokortikoider. Den blindade perioden följdes av en period med öppen behandling, under vilken patienterna fick adalimumab 40 mg subkutant varannan vecka under ytterligare upp till 28 veckor. Patienter (n = 215; 54,7 %) som inte uppnådde ASAS 20 vid vecka 12 eller 16 eller 20 fick ”early escape” adalimumab 40 mg subkutant varannan vecka som öppen behandling, och behandlades fortsättningsvis som non-responders i de dubbelblinda statistiska analyserna.

I den större AS-studien I med 315 patienter, visade resultaten en statistiskt signifikant förbättring av tecken och symtom på ankyloserande spondylit hos patienter behandlade med adalimumab jämfört med placebo. Ett signifikant svar sågs tidigast vid vecka 2 och bibehölls under 24 veckor (se tabell 12).

**Tabell 12. Effektsvar i placebokontrollerad AS-studie – studie I – minskning av tecken och symtom**

| **Svar** | **Placebo**  **N = 107** | **Adalimumab**  **N = 208** |
| --- | --- | --- |
| ASASa 20 |  |  |
| Vecka 2 | 16 % | 42 %\*\*\* |
| Vecka 12 | 21 % | 58 %\*\*\* |
| Vecka 24 | 19 % | 51 %\*\*\* |
| ASAS 50 |  |  |
| Vecka 2 | 3 % | 16 %\*\*\* |
| Vecka 12 | 10 % | 38 %\*\*\* |
| Vecka 24 | 11 % | 35 %\*\*\* |
| ASAS 70 |  |  |
| Vecka 2 | 0 % | 7 %\*\* |
| Vecka 12 | 5 % | 23 %\*\*\* |
| Vecka 24 | 8 % | 24 %\*\*\* |
| BASDAIb 50 |  |  |
| Vecka 2 | 4 % | 20 %\*\*\* |
| Vecka 12 | 16 % | 45 %\*\*\* |
| Vecka 24 | 15 % | 42 %\*\*\* |
| \*\*\*,\*\* Statistiskt signifikant vid p < 0,001, < 0,01 för alla jämförelser mellan adalimumab och placebo vid vecka 2, 12 och 24  a Assessments in Ankylosing Spondylitis  b Bath Ankylosing Spondylitis Disease Activity Index | | |

Adalimumab-behandlade patienter hade signifikant större förbättring vid vecka 12 i både SF-36 och Ankylosing Spondylitis Quality of Life Questionnaire (ASQoL), och förbättringen kvarstod till vecka 24.

Liknande trender (alla inte statistiskt signifikanta) sågs i den mindre, randomiserade, dubbelblinda, placebokontrollerade AS-studien II på 82 vuxna patienter med aktiv ankyloserande spondylit.

*Axial spondylartrit utan radiografiska tecken på AS*

Säkerhet och effekt av adalimumab utvärderades i två randomiserade, dubbelblinda placebokontrollerade studier hos patienter med icke-radiografisk axial spondylartrit (nr-axSpA). Nr-axSpA-studie I utvärderade patienter med aktiv nr-axSpA. Nr-axSpA-studie II var en utsättningsstudie hos patienter med aktiv nr-axSpA som uppnådde remission under öppen behandling med adalimumab.

Nr-axSpA-studie I

Adalimumab 40 mg varannan vecka utvärderades hos 185 patienter i nr-axSpA-studie I, en randomiserad, 12 veckor, dubbelblind, placebokontrollerad studie hos patienter med aktiv nr-axSpA (medelvärde baslinje av sjukdomsaktivitet [Bath Ankylosing Spondylitis Activity Index (BASDAI)] var 6,4 för patienter som behandlades med adalimumab och 6,5 för de som fick placebo) och som ej hade svarat på eller var intoleranta mot ≥ 1 NSAID, eller hade en kontraindikation mot NSAID.

Trettiotre (18 %) patienter behandlades samtidigt med sjukdomsmodifierade antireumatiska läkemedel och 146 (79 %) patienter med NSAID vid baslinjen. Den dubbelblinda perioden följdes av en öppen period under vilken patienterna fick adalimumab 40 mg subkutant varannan vecka i upp till ytterligare 144 veckor. Resultaten vecka 12 visade statistiskt signifikanta förbättringar av tecken och symtom på aktiv nr-axSpA hos patienter behandlade med adalimumab jämfört med placebo (tabell 13).

**Tabell 13. Effektsvar i placebokontrollerade nr-axSpA-studie I**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Dubbelblind**  **Svar vid vecka 12** | **Placebo**  **N = 94** | **Adalimumab**  **N = 91** |
| ASASa 40 | 15 % | 36 %\*\*\* |
| ASAS 20 | 31 % | 52 %\*\* |
| ASAS 5/6 | 6 % | 31 %\*\*\* |
| ASAS partiell remission | 5 % | 16 %\* |
| BASDAIb 50 | 15 % | 35 %\*\* |
| ASDASc,d,e | -0,3 | -1,0\*\*\* |
| ASDAS inaktiv sjukdom | 4 % | 24 %\*\*\* |
| hs-CRPd,f,g | -0,3 | -4,7\*\*\* |
| SPARCCh MRI sakroiliakalederd,i | -0,6 | -3,2 |
| SPARCC MRI ryggradd,j | -0,2 | -1,8 |

a Assessment of SpondyloArthritis international Society

b Bath Ankylosing Spondylitis Disease Activity Index

c Ankylosing Spondylitis Disease Activity Score

d genomsnittlig ändring från baslinjen

e n = 91 placebo och n = 87 adalimumab

f högkänsligt C-reaktivt protein (mg/L)

g n = 73 placebo och n = 70 adalimumab

h Spondyloarthritis Research Consortium of Canada

i n = 84 placebo och adalimumab

j n = 82 placebo och n = 85 adalimumab

\*\*\*, \*\*, \* Statistiskt signifikant vid p < 0,001, < 0,01 respektive < 0,05, för alla jämförelser mellan adalimumab och placebo.

I den öppna förlängningsstudien bibehölls förbättringen av tecken och symtom med behandling med adalimumab till och med vecka 156.

Hämmande av inflammation

En signifikant förbättring av tecken på inflammation, uppmätt som hs-CRP och MRI av både sakroiliakaleder och ryggraden, bibehölls hos patienter som behandlats med adalimumab till och med vecka 156 och vecka 104, respektive.

Livskvalitet och fysisk funktion

Hälsorelaterad livskvalitet och fysisk funktion utvärderades genom att använda HAQ-S och SF-36 frågeformulär. Adalimumab visade statistiskt signifikanta förbättringar i HAQ-S totalvärde och SF-36 Physical Component Score (PCS) från baslinje till vecka 12 jämfört med placebo. Förbättring i hälsorelaterad livskvalitet och fysisk funktion bibehölls under den öppna förlängningsstudien till och med vecka 156.

Nr-axSpA-studie II

673 patienter med aktiv nr-axSpA (medelvärdet vid baslinjen för sjukdomens aktivitets-score [Bath Ankylosing Spondylitis Disease Activity Index (BASDAI)] var 7,0) som hade ett otillräckligt svar på ≥ 2 NSAIDs, en intolerans mot eller en kontraindikation mot NSAIDs, påbörjade den öppna perioden av nr-axSpA-studie II under vilken de fick adalimumab 40 mg varannan vecka i 28 veckor.

Dessa patienter hade också objektiva tecken på inflammation i sakroiliakaleden eller ryggraden på MR eller förhöjda hs-CRP-värden. Patienter som uppnådde bibehållen remission i minst 12 veckor (N = 305) (ASDAS < 1,3 vid veckorna 16, 20, 24 och 28) under den öppna perioden randomiserades sedan för att få antingen fortsatt behandling med adalimumab 40 mg varannan vecka (N = 152) eller placebo (N = 153) under ytterligare 40 veckor i en dubbelblind, placebokontrollerad period (total studieduration var 68 veckor). Patienter som fick ett skov under den dubbelblinda perioden fick rescue-behandling adalimumab 40 mg varannan vecka i minst 12 veckor.

Den primära endpointen för effekt i studien var andelen patienter som inte fick något skov vid vecka 68 i studien. Skov definierades som ASDAS ≥ 2,1 vid två på varandra följande besök med fyra veckors mellanrum. En signifikant större andel patienter som fick adalimumab hade inga försämringsskov under den dubbelblinda perioden jämfört med de som fick placebo (70,4 % vs 47,1 %, p < 0,001) (figur 1).

**Figur 1. Kaplan-Meier-kurva som summerar tid till skov i nr-axSpA studie II**

|  |  |
| --- | --- |
| **SANNOLIKHETEN ATT INTE FÅ SKOV** |  |
|  | **TID (VECKOR)** |
| Behandling Placebo Adalimumab ∆ Censurerad | |

Obs: P = Placebo (Antal i riskzonen (skov)); A = Adalimumab (Antal i riskzonen (skov)).

Av de 68 patienter som fick ett skov i utsättningsgruppen fullföljde 65 patienter den 12 veckor långa rescue-behandling med adalimumab. Av dessa hade 37 (56,9 %) patienter återfått remission (ASDAS < 1.3) efter 12 veckor efter att man återupptagit den öppna behandlingen återupptagits.

Vid vecka 68 uppvisade patienter som fått kontinuerlig adalimumab-behandling statistisk signifikanta förbättringar av tecken och symtom på aktiv nr-axSpA jämfört med patienter i utsättningsgruppen under den dubbelblinda perioden av studien (tabell 14).

**Tabell 14. Effektsvar i placebokontrollerade perioden i nr-axSpA-studie II**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Dubbelblind svar vid vecka 68** | **Placebo N = 153** | **Adalimumab**  **N = 152** |
| ASASa,b 20 | 47,1 % | 70,4 %\*\*\* |
| ASASa,b 40 | 45,8 % | 65,8 %\*\*\* |
| ASASa partiell remission | 26,8 % | 42,1 %\*\* |
| ASDASc inaktiv sjukdom | 33,3 % | 57,2 %\*\*\* |
| Delvis försämringd | 64,1 % | 40,8 %\*\*\* |
| a Assessment of SpondyloArthritis international Society  b Baslinjen definieras som när den öppna perioden startades, när patienter har aktiv sjukdom.  c  Ankylosing Spondylitis Disease Activity Score  d  Delvist skov definieras som ASDAS ≥ 1,3 men < 2,1 vid två på varandra besök.  \*\*\*, \*\* Statistisk signifikant vid p < 0,001 respektive < 0,01, för alla jämförelser mellan adalimumab och placebo. | | |

*Psoriasisartrit*

Administrering av 40 mg adalimumab varannan vecka till patienter med måttlig till svår aktiv psoriasisartrit studerades i två placebokontrollerade studier, PsA-studier I och II. I PsA-studie I behandlades 313 vuxna patienter med otillräckligt svar på behandling med icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel, av vilka cirka 50 % stod på metotrexat, under 24 veckor. PsA-studie II behandlade 100 patienter med otillräckligt svar på behandling med DMARD under 12 veckor. När båda studierna hade avslutats, påbörjade 383 patienter den öppna förlängningsstudien, där 40 mg adalimumab administrerades varannan vecka.

P.g.a. det låga antalet studerade patienter finns det inte tillräckligt med bevis för adalimumabs effekt på patienter med ankyloserande spondylit-liknande psoriasisartropati.

**Tabell 15. ACR-svar i placebokontrollerade psoriasisartrit-studier (% av patienter)**

|  | **PsA-studie I** | | **PsA-studie II** | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Svar** | **Placebo**  **N = 162** | **Adalimumab**  **N = 151** | **Placebo**  **N = 49** | **Adalimumab**  **N = 51** |
| ACR 20 |  |  |  |  |
| Vecka 12 | 14 % | 58 %\*\*\* | 16 % | 39 %\* |
| Vecka 24 | 15 % | 57 %\*\*\* | N/A | N/A |
| ACR 50 |  |  |  |  |
| Vecka 12 | 4 % | 36 %\*\*\* | 2 % | 25 %\*\*\* |
| Vecka 24 | 6 % | 39 %\*\*\* | N/A | N/A |
| ACR 70 |  |  |  |  |
| Vecka 12 | 1 % | 20 %\*\*\* | 0 % | 14 %\* |
| Vecka 24 | 1 % | 23 %\*\*\* | N/A | N/A |
| \*\*\* p < 0,001 för alla jämförelser mellan adalimumab och placebo  \* p < 0,05 för alla jämförelser mellan adalimumab och placebo  N/A ej tillämpbart | | | | |

ACR-resultaten i PsA-studie I var likvärdiga med och utan samtidig metotrexatbehandling. ACR-svaren bibehölls i den öppna förlängningsstudien i upp till och med 136 veckor.

Radiografiska förändringar utvärderades i psoriasisartrit-studierna. Röntgenundersökning av händer, handleder och fötter gjordes vid baslinje och vecka 24 under den dubbelblinda perioden då patienterna fick adalimumab eller placebo och vid vecka 48 då alla patienterna fick adalimumab under den öppna delen av studien. En modifierad Total Sharp Score (mTSS) användes, som inkluderade distala interfalangeala leder (d.v.s. inte identisk med TSS som används för reumatoid artrit).

Behandling med adalimumab reducerade progressionshastigheten av perifera ledskador jämfört med placebobehandling uppmätt som förändring från baslinjen i mTSS (medel + SD) 0,8 ± 2,5 i placebogruppen (vid vecka 24) jämfört med 0,0 ± 1,9; (p < 0,001) i adalimumab-gruppen (vid vecka 48).

Hos adalimumab-behandlade patienter utan radiografisk progression från baslinje till vecka 48 (n = 102), sågs fortfarande ingen radiografisk progression hos 84 % fram till och med behandlingsvecka 144. Adalimumabbehandlade patienter uppvisade statistiskt signifikanta förbättringar i fysisk funktion som mättes med HAQ och Short Form Health Survery (SF-36) jämfört med placebo vid vecka 24. Förbättrad fysisk funktion bibehölls i den öppna förlängningsstudien fram till och med vecka 136.

*Psoriasis*

Adalimumabs säkerhet och effekt studerades hos vuxna patienter med kronisk plackpsoriasis (≥ 10 % BSA-(Body Surface Area)-engagemang och Psoriasis Area och Severity Index (PASI) ≥ 12 eller ≥ 10) som var aktuella för systembehandling eller ljusbehandling i randomiserade, dubbelblinda studier. Av de patienter som påbörjade Psoriasisstudie I och II hade 73 % tidigare fått systembehandling eller ljusbehandling. Adalimumabs säkerhet och effekt studerades även hos vuxna patienter med måttlig till svår kronisk plackpsoriasis med samtidig hand- och/eller fotpsoriasis som var aktuella för systembehandling i en randomiserad dubbelblindad studie (Psoriasisstudie III).

Psoriasisstudie I (REVEAL) utvärderade 1 212 patienter inom tre behandlingsperioder. I period A fick patienter placebo eller adalimumab med en startdos av 80 mg följt av 40 mg varannan vecka som påbörjades en vecka efter startdosen. Efter 16 veckors behandling fick de patienter som uppnådde minst PASI 75 (förbättring av PASI med minst 75 % jämfört med baslinje/utgångsvärdet) gå in i period B och fick ”öppen label/behandling” med 40 mg adalimumab varannan vecka. Patienter som bibehöll ≥ PASI 75 vid vecka 33 och som ursprungligen randomiserades till aktiv behandling i Period A, rerandomiserades på nytt i period C till 40 mg adalimumab varannan vecka eller placebo i ytterligare 19 veckor. För alla behandlingsgrupper var medelvärdet på baslinjen PASI 18,9 och värdet på baslinjen för PGA varierade från ”måttlig” (53 % av de inkluderade patienterna) till ”svår” (41 %) till ”mycket svår” (6 %).

Psoriasisstudie II (CHAMPION) jämförde säkerhet och effekt av adalimumab jämfört med metotrexat (MTX) och placebo hos 271 patienter. Patienter fick placebo eller en startdos av MTX 7,5 mg följt av dosökningar fram till vecka 12, upp till en maxdos på 25 mg eller en startdos på 80 mg adalimumab följt av 40 mg varannan vecka (påbörjas en vecka efter startdosen) i 16 veckor. Det finns inga data som jämför adalimumab och MTX efter 16 veckors behandling. Patienter som fick MTX och som uppnådde ett ≥ PASI 50-svar vid vecka 8 och/eller 12 fick inga ytterligare doshöjningar. För alla behandlingsgrupper var medelvärdet på baslinjen PASI 19,7 och värdet på baslinjen Physician’s Global Assessment (PGA) varierade från ”mild” (< 1 %) till ”måttlig” (48 %) till ”svår” (46 %) till ”mycket svår” (6 %).

Patienter som deltog i alla fas II- och fas III-psoriasisstudier kunde enrolleras till en öppen förlängningsstudie, där adalimumab gavs i minst ytterligare 108 veckor.

I Psoriasisstudie I och II var en primär endpoint andelen patienter som uppnådde ett PASI 75-svar från baslinje vid vecka 16 (se tabell 16 och 17).

**Tabell 16. Ps-studie I (REVEAL) Effektresultat vid 16 veckor**

|  | **Placebo**  **N = 398**  **n (%)** | **Adalimumab 40 mg varannan vecka**  **N = 814**  **n (%)** |
| --- | --- | --- |
| ≥ PASI 75a | 26 (6,5) | 578 (70,9)b |
| PASI 100 | 3 (0,8) | 163 (20,0)b |
| PGA: Utläkt/minimal | 17 (4,3) | 506 (62,2)b |
| a Procent av patienter som uppnår PASI 75-svar beräknades som en centerjusterad frekvens  b p < 0,001, adalimumab jämfört med placebo | | |

**Tabell 17. Ps-studie II (CHAMPION) effektresultat vid 16 veckor**

|  | **Placebo**  **N = 53**  **n (%)** | **MTX**  **N = 110**  **n (%)** | **Adalimumab 40 mg varannan vecka**  **N = 108**  **n (%)** |
| --- | --- | --- | --- |
| ≥ PASI 75 | 10 (18,9) | 39 (35,5) | 86 (79,6)a,b |
| PASI 100 | 1 (1,9) | 8 (7,3) | 18 (16,7)c,d |
| PGA: Utläkt/minimal | 6 (11,3) | 33 (30,0) | 79 (73,1)a,b |
| a p < 0,001 adalimumab jämfört med placebo  b p < 0,001 adalimumab jämfört med metotrexat  c p < 0,01 adalimumab jämfört med placebo  d p < 0,05 adalimumab jämfört med metotrexat | | | |

I Psoriasisstudie I upplevde 28 % av patienterna som hade PASI 75 och som randomiserades om till placebo vecka 33 ”förlust av adekvat svar” jämfört med 5 % som fortsatte med adalimumab, p < 0,001, (PASI poäng efter vecka 33 och framåt eller före vecka 52 som resulterade i ett < PASI 50 jämfört med baslinjen med minst 6 poängs ökning i PASI jämfört med vecka 33). Av de patienter som inte längre svarade efter re-randomisering till placebo och som sedan påbörjade en öppen förlängningsstudie, återfick 38 % (25/66) och 55 % (36/66) PASI 75 efter 12 respektive 24 veckor efter återinsatt behandling.

Totalt 233 patienter som hade ett PASI 75-svar vid vecka 16 och vecka 33 fick kontinuerlig adalimumab-behandling i 52 veckor i Psoriasisstudie I och fortsatte med adalimumab i den öppna förlängningsstudien. Terapisvar med PASI 75 och PGA med värdena ”utläkt” eller ”minimal”, hos dessa patienter var 74,7 % respektive 59,0 % efter ytterligare 108 veckor av öppen behandling (totalt 160 veckor). I en analys där alla patienter som lämnade studien på grund av biverkningar eller brist på effekt, eller som dos-ökade, räknades som non-responders, var PASI 75-svar och PGA-värde ”utläkt” eller ”minimal” hos dessa patienter 69,6 % respektive 55,7 % efter ytterligare 108 veckor av öppen behandling (totalt 160 veckor).

Totalt 347 stabila responders deltog i en utsättnings- och återbehandlingsutvärdering i en öppen förlängningsstudie. Under utsättningsperioden kom symtom på psoriasis successivt tillbaka med en mediantid till återfall (försämring till PGA-värde ”måttlig” eller ”sämre”) på ungefär 5 månader. Ingen av dessa patienter upplevde rebound under utsättningsperioden. Totalt 76,5 % (218/285) av patienterna som gick in i återbehandlingsperioden hade ett PGA-värde på ”utläkt” eller ”minimal” efter 16 veckors återbehandling, oavsett om de hade haft återfall under behandlingsuppehållet eller ej (69,1 % [123/178] och 88,8 % [95/107] för patienter som fick återfall respektive de som inte fick återfall under utsättningsperioden). Biverkningsprofilen under återbehandling liknade den som sågs innan utsättandet.

Signifikant förbättring vid vecka 16 från baslinje jämfört med placebo (studie I och II) och MTX (studie II) visades med DLQI (Dermatology Life Quality Index). I studie I var den sammanräknade förbättringen av den fysiska och mentala komponenten av SF-36 också signifikant jämfört med placebo.

I en öppen förlängningsstudie för patienter som ökade dosen från 40 mg varannan vecka till 40 mg varje vecka, beroende på ett PASI-svar under 50 %, uppnådde 26,4 % (92/349) och 37,8 % (132/349) av patienterna PASI 75.respons vid vecka 12 respektive vecka 24.

Psoriasisstudie III (REACH) jämförde adalimumabs säkerhet och effekt med placebo hos 72 patienter med måttlig till svår kronisk plackpsoriasis och hand- och/eller fotpsoriasis. Patienterna fick placebo eller en startdos av adalimumab på 80 mg följt av 40 mg varannan vecka som påbörjades en vecka efter startdosen, i 16 veckor. Vid vecka 16 hade en större statistiskt signifikant grupp av patienter som fått adalimumab nått ett PGA-värde på ”utläkt” eller ”nästan utläkt” för händer och/eller fötter jämfört med patienter som fått placebo (30,6 % vs 4,3 % respektive [P = 0,014]).

Psoriasisstudie IV jämförde effekt och säkerhet för adalimumab jämfört med placebo hos 217 vuxna patienter med måttlig till svår nagelpsoriasis. Patienterna fick en startdos av 80 mg adalimumab följt av 40 mg varannan vecka (med start en vecka efter startdosen) eller placebo under 26 veckor följt av en öppen förlängningsstudie med Amsparity-behandling i ytterligare 26 veckor. För bedömning av graden av nagelpsoriasis användes Modified Nail Psoriasis Severity Index (mNAPSI), Physician’s Global Assessment of Fingernail Psoriasis (PGA-F) och Nail Psoriasis Severity Index (NAPSI) (se tabell 18). Adalimumab visade på en fördelaktig behandlingseffekt hos patienter med nagelpsoriasis med olika grad av hudinvolvering (BSA ≥ 10 % (60 % av patienterna) och BSA < 10 % och ≥ 5 % (40 % av patienterna)).

**Tabell 18. Ps studie IV Effektresultat vid 16, 26 och 52 veckor**

| **Endpoint** | **Vecka 16**  **Placebokontrollerad** | | **Vecka 26**  **Placebokontrollerad** | | **Vecka 52**  **Öppen förlängnings-studie** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Placebo**  **N = 108** | **Adalimumab**  **40 mg varannan vecka**  **N = 109** | **Placebo**  **N = 108** | **Adalimumab**  **40 mg varannan vecka**  **N = 109** | **Adalimumab**  **40 mg varannan vecka**  **N = 80** |
| ≥ mNAPSI 75 (%) | 2,9 | 26,0a | 3,4 | 46,6a | 65,0 |
| PGA-F utläkt/minimal och ≥ 2-gradig förbättring (%) | 2,9 | 29,7a | 6,9 | 48,9a | 61,3 |
| Procentuell skillnad i total fingernagel NAPSI (%) | -7,8 | -44,2a | -11,5 | -56,2a | -72,2 |
| a p < 0,001 adalimumab vs. placebo | | | | | |

Adalimumab-behandlade patienter visade statistiskt signifikant förbättring i DLQI vid vecka 26 jämfört med placebo.

*Hidradenitis suppurativa*

Adalimumabs säkerhet och effekt utvärderades i randomiserade, dubbelblindade, placebokontrollerade studier och i en öppen förlängningstudie hos vuxna patienter med måttlig till svår hidradenitis suppurativa (HS) som var intoleranta mot, hade en kontraindikation mot eller otillräcklig svar efter en minst 3 månader lång behandling med systemisk antibiotika. Patienterna i HS-I och HS-II hade Hurely Stage II eller III med minst 3 abscesser eller inflammerade noduli.

I studie HS-I (PIONEER I) utvärderades 307 patienter under 2 behandlingsperioder. I period A fick patienter placebo eller adalimumab med en startdos på 160 mg vid vecka 0 och 80 mg vid vecka 2 och 40 mg varje vecka från vecka 4 till vecka 11. Samtidig behandling med antibiotika var inte tillåtet under studien. Efter 12 veckors behandling re-randomiserades patienter som fått Amsparity i period A in i period B till 1 av 3 behandlingsgrupper (adalimumab 40 mg varje vecka, adalimumab 40 mg varannan vecka eller placebo från vecka 12 till vecka 35). Patienter som hade randomiserats till placebo i period A fick adalimumab 40 mg varje vecka i period B.

I studie HS-II (PIONEER II) utvärderades 326 patienter under 2 behandlingsperioder. I period A fick patienter placebo eller adalimumab med en startdos på 160 mg vid vecka 0 och 80 mg vid vecka 2 och 40 mg varje vecka från vecka 4 till vecka 11. 19,3 % av patienterna hade fortsatt basbehandling med oral antibiotika under studien. Efter 12 veckors behandling re-randomiserades patienter som fått adalimumab i period A in i period B till 1 av 3 behandlingsgrupper (adalimumab 40 mg varje vecka, adalimumab 40 mg varannan vecka eller placebo från vecka 12 till vecka 35). Patienter som randomiserats till placebo i period A fick placebo i period B.

Patienter som deltog i studierna HS-I och HS-II var aktuella för att delta i en öppen förlängningsstudie där adalimumab 40 mg administrerades varje vecka. Den genomsnittliga exponeringen för alla adalimumab-populationer var 762 dagar. Under alla 3 studier använde patienter topikala antiseptiska medel dagligen.

*Kliniskt svar*

Minskning av inflammerade lesioner och prevention av försämring av abscesser och vätskande fistlar utvärderades med Hidradenitis Suppurativa Clinical Response (HiSCR; åtminstone 50 % minskning av totalt antal abscesser och inflammerade noduli utan ökning av antal abscesser och av antal vätskande fistlar jämfört med baslinjen). Minskning av HS-relaterad hudsmärta utvärderades med en numerisk graderingsskala (Numeric Rating Scale) hos patienter som gick in i studien med en baslinje på 3 eller högre på en 11-gradig skala.

Vid vecka 12 hade en signifikant högre andel av patienterna som behandlats med adalimumab jämfört med placebo uppnått HiSCR. Vid vecka 12 hade en signifikant högre andel av patienterna i studie HS-II upplevt en klinisk relevant minskning av HS-relaterad hudsmärta (se tabell 19). Patienter som behandlats med adalimumab hade en signifikant lägre risk för försämring av sjukdomen under den initiala behandlingsperioden på 12 veckor.

**Tabell 19. Effektresultat vid 12 veckor, HS-studie I och II**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **HS-studie I** | | **HS-studie II** | |
| **Placebo** | **Adalimumab 40 mg varje vecka** | **Placebo** | **Adalimumab 40 mg varje vecka** |
| Hidradenitis Suppurativa Clinical Response (HiSCR)a | N = 154  40 (26,0 %) | N = 153  64 (41,8 %)\* | N = 163  45 (27,6 %) | N = 163  96 (58,9 %)\*\*\* |
| ≥ 30 % minskning i hudsmärtab | N = 109  27 (24,8 %) | N = 122  34 (27,9 %) | N = 111  23 (20,7 %) | N = 105  48 (45,7 %)\*\*\* |
| \* *P <*0,05, \*\*\* *P <*0,001, adalimumab jämfört med placebo  a Hos alla randomiserade patienter.  b Hos patienter med en baslinje för HS-relaterad hudsmärta som var ≥ 3 baserat på den numeriska graderingsskalan (Numeric Rating Scale) 0−10; 0 = ingen hudsmärta, 10 = obeskrivlig hudsmärta. | | | | |

Behandling med adalimumab 40 mg varje vecka minskade signifikant risken för försämring av abscesser och vätskande fistlar. Under de första 12 veckorna av studierna HS-I och HS-II upplevde ungefär dubbelt så många patienter i placebogruppen, jämfört med adalimumab-gruppen, en försämring av abscesser (23,0 % respektive 11,4 %) och vätskande fistlar (30,0 % respektive 13,9 %).

Större förbättringar vid vecka 12 från baslinjen jämfört med placebo uppvisades i den hudspecifika hälsorelaterade livskvaliteten mätt med Dermatology Life Quality Index (DLQI; studierna HS-I och HS-II), patient global satisfaction med medicinsk behandling som uppmätts via Treatment Satisfaction Questionnaire (TSQM; studierna HS-I och HS-II), och fysisk hälsa enligt physical component summary score SF-36 (studie HS-I).

Hos patienter som åtminstone delvis svarat på adalimumab 40 mg varje vecka vid vecka 12, uppnådde fler patienter HiSCR vid vecka 36 om behandling med adalimumab varje vecka fortsatte jämfört med patienter vars dosering reducerades till varannan vecka eller hos patienter där behandlingen avbröts (se tabell 20).

**Tabell 20. Andel patientera som uppnått HiSCRb vid vecka 24 och 36 efter ändrad behandling från adalimumab varje vecka vid vecka 12**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Placebo**  **(avbruten behandling)**  **N = 73** | **Adalimumab 40 mg**  **varannan vecka**  **N = 70** | **Adalimumab 40 mg**  **varje vecka**  **N = 70** |
| Vecka 24 | 24 (32,9 %) | 36 (51,4 %) | 40 (57,1 %) |
| Vecka 36 | 22 (30,1 %) | 28 (40,0 %) | 39 (55,7 %) |
| a Patienter som åtminstone delvis svarat på adalimumab 40 mg varje vecka efter 12 veckors behandling.  b Patienter som uppfyllt protokollspecifika kriterier för uteblivet svar eller inte uppvisat någon förbättring var tvungna att uteslutas från studien och räknades som icke-responders. | | | |

Hos patienter som delvis svarat vid vecka 12, och som behandlats kontinuerligt med adalimumab varje vecka, var HiSCR 68,3 % vid vecka 48 och 65,1 % vid vecka 96. Långtidsbehandling med adalimumab 40 mg varje vecka i 96 veckor visade inga nya säkerhetsrisker.

Hos patienter i studierna HS-I och HS-II där behandling med adalimumab avbröts vid vecka 12 var HiSCR vid vecka 12 efter återinsättning av adalimumab 40 mg varje vecka tillbaka vid liknande nivåer som innan behandlingen avbröts (56,0 %).

*Crohns sjukdom*

Säkerhet och effekt av adalimumab utvärderades hos över 1 500 patienter med måttlig till svår aktiv Crohns sjukdom (Crohns sjukdom aktivitets index (CDAI) ≥ 220 och ≤ 450) i randomiserade, dubbelblinda, placebokontrollerade studier. Samtidig behandling med stabila doser av aminosalicylater, kortikosteroider, och/eller immunomodulerande medel tilläts och 80 % av patienterna fortsatte med minst ett utav dessa läkemedel.

Induktion av klinisk remission (definierad som CDAI < 150) utvärderades i två studier, CD-studie I (CLASSIC I) och CD-studie II (GAIN). I CD-studie I randomiserades 299 TNF-antagonistnaiva patienter till en av fyra behandlingsgrupper; placebo vid vecka 0 och 2, 160 mg adalimumab vid vecka 0 och 80 mg vid vecka 2, 80 mg vid vecka 0 och 40 mg vid vecka 2, och 40 mg vid vecka 0 och 20 mg vid vecka 2. I CD-studie II randomiserades 325 patienter som hade slutat svara på behandling med eller var intoleranta mot infliximab till behandling med antingen 160 mg adalimumab vid vecka 0 och 80 mg vid vecka 2 eller placebo vid veckorna 0 och 2. De primära patienter som inte svarade primärt uteslöts från studierna och därför utvärderades dessa patienter inte ytterligare.

Bibehållande av klinisk remission utvärderades i CD-studie III (CHARM). I CD-studie III fick 854 patienter öppen behandling med 80 mg vid vecka 0 och 40 mg vid vecka 2. Vid vecka 4 randomiserades patienterna till 40 mg varannan vecka, 40 mg varje vecka eller placebo med en total studielängd av 56 veckor. Patienter med kliniskt svar (sänkning i CDAI ≥ 70) vid vecka 4 stratifierades och analyserades separat från de som inte hade svarat kliniskt vid vecka 4. Nedtrappning av kortikosteroider tilläts efter vecka 8.

CD-studie I och CD-studie II induktion av remission och behandlingssvar visas i tabell 21.

**Tabell 21. Induktion av klinisk remission och svar (% av patienter)**

|  | **CD-studie I: Infliximabnaiva patienter** | | | **CD-studie II: Infliximaberfarna patienter** | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Placebo**  **N = 74** | **Adalimumab**  **80/40 mg**  **N = 75** | **Adalimumab**  **160/80 mg**  **N = 76** | **Placebo**  **N = 166** | **Adalimumab**  **160/80 mg**  **N = 159** |
| Vecka 4 |  |  |  |  |  |
| Klinisk remission | 12 % | 24 % | 36 %\* | 7 % | 21 %\* |
| Kliniskt svar (CR-100) | 24 % | 37 % | 49 %\*\* | 25 % | 38 %\*\* |
| Alla p-värden är parvisa jämförelser mellan proportionen för adalimumab jämfört med placebo  \* p < 0,001  \*\* p < 0,01 | | | | | |

Liknande remissionsnivåer sågs för induktionsregimerna 160/80 mg och 80/40 mg vid vecka 8 och biverkningar sågs oftare i 160/80 mg-gruppen.

Vid vecka 4 i CD-studie III hade 58 % (499/854) av patienterna svarat kliniskt och utvärderades i den primära analysen. Av de som hade svarat kliniskt vid vecka 4 hade 48 % tidigare exponerats för annan TNF-antagonist. Längden på remission och behandlingssvar presenteras i tabell 22. Resultat avseende klinisk remission var relativt konstant oberoende av tidigare TNF-antagonistexponering.

Sjukdomsrelaterad sjukhusinläggning och kirurgiska ingrepp var signifikant lägre hos adalimumab-patienter jämfört med placebo vid vecka 56.

**Tabell 22. Längden på klinisk remission och svar (% av patienter)**

|  | **Placebo** | **40 mg adalimumab**  **varannan vecka** | **40 mg adalimumab**  **varje vecka** |
| --- | --- | --- | --- |
| **Vecka 26** | **N = 170** | **N = 172** | **N = 157** |
| Klinisk remission | 17 % | 40 %\* | 47 %\* |
| Kliniskt svar (CR-100) | 27 % | 52 %\* | 52 %\* |
| Patienter i steroidfri remission i ≥ 90 dagara | 3 % (2/66) | 19 % (11/58)\*\* | 15 % (11/74)\*\* |
| **Vecka 56** | **N = 170** | **N = 172** | **N = 157** |
| Klinisk remission | 12 % | 36 %\* | 41 %\* |
| Kliniskt svar (CR-100) | 17 % | 41 %\* | 48 %\* |
| Patienter i steroidfri remission i ≥ 90 dagara | 5 % (3/66) | 29 % (17/58)\* | 20 % (15/74)\*\* |
| \* p < 0,001 för adalimumab jämfört med placebo i parvisa jämförelser av proportioner  \*\* p < 0,02 för adalimumab jämfört med placebo i parvisa jämförelser av proportioner  a  Av dem som fick kortikosteroider vid baslinjen | | | |

Av de patienter som inte hade svarat vid vecka 4, hade 43 % av patienterna som fick underhållsbehandling med adalimumab svarat vid vecka 12 jämfört med 30 % av placebobehandlade patienter. Dessa resultat visar att vissa patienter som inte har svarat vid vecka 4 kan ha nytta av fortsatt underhållsbehandling till och med vecka 12. Behandling som fortsätter efter vecka 12 resulterade inte i signfikant fler svar (se avsnitt 4.2).

117/276 patienter från CD-studie I och 272/777 patienter från CD-studierna II och III följdes genom minst 3 års öppen adalimumab-behandling. 88 respektive 189 patienter fortsatte att vara i remission. Ett kliniskt svar (CR-100) bibehölls hos 102 respektive 233 patienter.

*Livskvalitet*

I CD-studie I och II, uppnåddes statistiskt signifikant förbättring i totalpoäng i det sjukdomsspecifika frågeformuläret för inflammatoriska tarmsjukdomar (IBDQ) vid vecka 4 hos patienter som randomiserats till adalimumab 80/40 mg och 160/80 mg jämfört med placebo och sågs vid vecka 26 och 56 i CD-studie III liksom i de adalimumab-behandlade grupperna jämfört med placebogruppen.

*Ulcerös kolit*

Säkerheten och effekten av multipeldoser av adalimumab utvärderades hos vuxna patienter med måttlig till svår aktiv ulcerös kolit (”Mayo score” 6 till 12 med endoskopisk subscore 2 till 3) i randomiserade, dubbelblinda, placebokontrollerade studier.

I studie UC-I randomiserades 390 TNF-antagonistnaiva patienter till att få antingen placebo vecka 0 och 2, 160 mg adalimumab vecka 0 följt av 80 mg vecka 2 eller 80 mg vecka 0 följt av 40 mg vecka 2. Efter vecka 2 fick patienterna i de två grupperna med adalimumab 40 mg varannan vecka. Klinisk remission (definierad som ”Mayo score” ≤ 2 utan någon subscore > 1) bedömdes vecka 8.

I studie UC-II fick 248 patienter 160 mg vecka 0, 80 mg vecka 2 och 40 mg varannan vecka därefter och 246 patienter fick placebo. Kliniska resultat bedömdes med avseende på induktion av remission vid vecka 8 och bibehållen remission vid vecka 52.

Patienter som fått induktion med 160/80 mg adalimumab uppnådde statistiskt signifikant högre procentuell remission jämfört med placebo vid vecka 8 i studie UC-I (18 % respektive 9 %, p = 0,031) och studie UC-II (17 % respektive 9 %, p = 0,019). I studie UC-II var 21/41 (51 %) av dem som behandlades med adalimumab och var i remission vid vecka 8 i remission vid vecka 52.

Resultat från hela populationen i studie UC-II visas i tabell 23.

**Tabell 23. Svar, remission och mukosaläkning i studie UC-II (% av patienter)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Placebo** | **Adalimumab 40 mg**  **varannan vecka** |
| **Vecka 52** | **N = 246** | **N = 248** |
| Kliniskt svar | 18 % | 30 %\* |
| Klinisk remission | 9 % | 17 %\* |
| Mukosaläkning | 15 % | 25 %\* |
| Steroidfri remission i ≥ 90 dagar a | 6 % | 13 %\* |
|  |  |  |
| **Vecka 8 och 52** | **(N = 140)** | **(N = 150)** |
| Bibehållet svar | 12 % | 24 %\*\* |
| Bibehållen remission | 4 % | 8 %\* |
| Bestående mukosaläkning | 11 % | 19 %\* |
| Klinisk remission med ”Mayo score” ≤ 2 utan någon subscore > 1;  Kliniskt svar är minskning från baslinjen vid ”Mayo score” ≥ 3 och ≥ 30 % inklusive en minskning i ”rectal bleeding subscore ” (RBS) ≥ 1 eller en absolut RBS av 0 eller 1;  \* p < 0,05 för adalimumab vs. placebo parvis jämförelse av andelar  \*\* p < 0,001 för adalimumab vs. placebo parvis jämförelse av andelar  a Av dem som fick kortikosteroider vid baslinjen | | |

Av de patienter som svarade vid vecka 8 hade 47 % svarat, 29 % var i remission, 41 % hade mukosaläkning och 20 % var i steroidfri remission i ≥ 90 dagar vid vecka 52.

Hos ungefär 40 % av patienterna i studie UC-II hade tidigare anti-TNF-behandling med infliximab misslyckats. Effekten med adalimumab hos dessa patienter var mindre jämfört med den hos anti-TNF-naiva patienter. Bland patienter för vilka tidigare anti-TNF-behandling hade misslyckats uppnåddes remission vecka 52 hos 3 % med placebo och hos 10 % med adalimumab.

Patienterna från studierna UC-I och UC-II hade möjlighet att fortsätta i en öppen förlängningsstudie under lång tid (UC-III). Efter 3 år av behandling med adalimumab fortsatte 75 % (301/402) att befinna sig i klinisk remission enligt partiell ”Mayo score”.

*Sjukhusinläggningsfrekvens*

Under 52 veckor för studierna UC-1 och UC-II observerades en lägre frekvens av generella sjukhusinläggningar och UC-relaterade sjukhusinläggningar för den adalimumabbehandlade behandlingsgruppen jämfört med placebogruppen. Siffran för generella sjukhusinläggningar i adalimumabgruppen var 0,18 per patientår jämfört med 0,26 per patientår i placebogruppen, och de korresponderande siffrorna för UC-relaterade sjukhusinläggningar var 0,12 per patientår jämfört med 0,22 per patientår.

*Livskvalitet*

I studie UC-II visade behandling med adalimumab på förbättring av resultatet av det sjukdomsspecifika frågeformuläret för inflammatoriska tarmsjukdomar (IBDQ).

*Uveit*

Adalimumabs säkerhet och effekt utvärderades hos vuxna patienter med icke-infektiös intermediär, bakre och panuveit, där patienter med isolerad främre uveit var exkluderade, i två randomiserade, dubbelmaskerade placebokontrollerade studier (UV I och II). Patienter fick placebo eller adalimumab som en startdos på 80 mg följt av 40 mg varannan vecka med början en vecka efter startdosen. Samtidig behandling med ett icke-biologiskt immunosuppressivt läkemedel i stabila doser var tillåtet.

Studie UV I utvärderade 217 patienter med aktiv uveit trots behandling med kortikosteroider (prednison oralt vid doser på 10 till 60 mg/dag). Alla patienter fick en standardiserad 2-veckorsdos av prednison på 60 mg/dag vid studiestart följt av ett obligatoriskt nedtrappningsschema, med helt avbruten kortikosteroidbehandling vid vecka 15.

Studie UV II utvärderade 226 patienter med inaktiv uveit med behov av kronisk kortikosteroidbehandling (prednison oralt 10 till 35 mg/dag) vid baslinjen för att kontrollera deras sjukdom. Patienterna genomgick därefter ett obligatoriskt nedtrappningsschema, med helt avbruten kortikosteroidbehandling vid vecka 19.

Den primära endpointen för effekt i båda studierna var ”tid till behandlingssvikt”. Behandlingssvikt definierades genom ett multikomponentutfall baserat på inflammatoriska korioretinala och/eller inflammatoriska retinala vaskulära lesioner, gradering av inflammerade celler i främre kammaren (anterior chamber (AC) cell grade), gradering av grumlingar i glaskroppen (vitreous haze (VH) grade) och bäst korrigerad synskärpa (best corrected visual acuity (BCVA)).

Patienter som avslutade studie UV I och UV II fick fortsätta i en icke-kontrollerad förlängningsstudie med en planerad längd på 78 veckor. Patienter tilläts fortsätta med studieläkemedlet efter vecka 78 tills de hade tillgång till adalimumab.

*Klinisk respons*

Resultaten från båda studierna demonstrerade en statistiskt signifikant minskning av risken för behandlingssvikt hos patienter som behandlats med adalimumab jämfört med patienter som fått placebo (se tabell 24). Båda studierna demonstrerade en tidig och bibehållen effekt av adalimumab med avseende på frekvens av behandlingssvikt jämfört med placebo (se figur 2).

**Tabell 24. Tid till behandlingssvikt i studierna UV I och UV II**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Analys**  **Behandling** | **N** | **Behandlingssvikt**  **N(%)** | **Tid till behandlingssvikt i median (månader)** | **HRa** | **KI 95 % för HRa** | **P-värdeb** |
| **Tid till behandlingssvikt vid eller efter vecka 6 i studie UV I** | | | | | | |
| Primär analys (ITT) | | | | | | |
| Placebo | 107 | 84 (78,5) | 3,0 | -- | -- | -- |
| Adalimumab | 110 | 60 (54,5) | 5,6 | 0,50 | 0,36, 0,70 | < 0,001 |
| **Tid till behandlingssvikt vid eller efter vecka 2 i studie UV II** | | | | | | |
| Primär analys (ITT) | | | | | | |
| Placebo | 111 | 61 (55,0) | 8,3 | -- | -- | -- |
| Adalimumab | 115 | 45 (39,1) | NEc | 0,57 | 0,39, 0,84 | 0,004 |
| Obs:Behandlingssvikt vid eller efter vecka 6 (studie UV I), eller vid eller efter vecka 2 (studie UV II) räknades som en incident. Bortfall på grund av andra skäl än behandlingssvikt censurerades vid tidpunkten då bortfallet skedde.  a HR för adalimumab jämfört med placebo från proportionella hazard-regressioner med behandling som faktor.  b Dubbelsidigt P-värde från log rank test.  c NE = ej möjligt att utvärdera. Färre än hälften av patienterna i riskzonen var med om en incident. | | | | | | |

**Figur 2. Kaplan-Meier-kurvor som summerar tid till behandlingssvikt vid eller efter vecka 6 (studie UV I) eller vecka 2 (studie UV II)**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **FREKVENS AV BEHANDLINGSSVIKT (%)** |  | | | | |
|  | **TID (MÅNADER)** | | | | |
|  | Studie UV I Behandling |  | Placebo |  | Adalimumab |
| **FREKVENS AV BEHANDLINGSSVIKT (%)** |  | | | | |
|  | **TID (MÅNADER)** | | | | |
|  | Studie UV II Behandling |  | Placebo |  | Adalimumab |

Obs: P# = Placebo (Antal incidenter/Antal i riskzonen); A# = Adalimumab (Antal incidenter/Antal i riskzonen)

I studie UV I observerades statistisk signifikant skillnad till adalimumabs fördel jämfört med placebo för varje komponent av behandlingssvikt. I studie UV II visades statistiskt signifikanta skillnader enbart för synskärpa, men de andra komponenterna var numeriskt till fördel för adalimumab.

Av de 424 patienter som inkluderades i den icke-kontrollerade förlängningsstudien av studierna UV I och UV II, bedömdes 60 patienter som olämpliga (t.ex. på grund av avvikelser eller på grund av sekundära komplikationer till diabetesretinopati, på grund av kataraktkirurgi eller vitrektomi) och exkluderades från den primära effektanalysen. Av de 364 resterande patienterna, nådde 269 utvärderade patienter (74 %) 78 veckors öppen adalimumab-behandling. Baserat på observerade data, hade 216 (80,3 %) patienter en lågaktiv sjukdomsperiod (inga aktiva inflammatoriska lesioner, AC-cellgrad ≤ 0,5+, VH grad ≤ 0,5+) med en samtidig steroiddos ≤ 7,5 mg per dag och 178 (66,2 %) patienter hade en period med steroidfri lågaktiv sjukdom. BCVA förbättrades eller upprätthölls (< 5 bokstävers försämring) i 88,6 % av ögonen vid vecka 78. Data efter vecka 78 överensstämde generellt med dessa resultat men antalet deltagande patienter sjönk efter denna tidpunkt. Sammantaget, av de patienter som avbröt studien före vecka 78, var 18 % på grund av biverkningar och 8 % på grund av otillräckligt svar på adalimumab-behandlingen.

*Livskvalitet*

Patientrapporterade utfall med avseende på synrelaterade funktioner mättes i båda kliniska studierna, med hjälp av NEI VFQ-25. Adalimumab hade numerisk fördel för majoriteten av subscores med statistiskt signifikanta genomsnittliga skillnader för generell syn, okulär smärta, närsynthet, psykisk hälsa och totala scoren i studie UV I samt för generell syn och psykisk hälsa i studie UV II. Synrelaterade effekter var inte numeriskt till fördel för adalimumab gällande färgseende i studie UV I och färgseende, perifert seende och närsynthet i studie UV II.

Immunogenicitet

Anti-adalimumab antikroppar kan utvecklas under adalimumabbehandling. Bildning av anti-adalimumabantikroppar är sammankopplad med ökad clearance och minskad effekt av adalimumab. Det finns ingen tydlig korrelation mellan anti-adalimumab antikroppar och förekomsten av biverkningar.

Pediatrisk population

*Juvenil idiopatisk artrit (JIA)*

*Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit (pJIA)*

Säkerhet och effekt av adalimumab utvärderades i två studier (pJIA I och II) hos barn med aktiv polyartikulär juvenil idiopatisk artrit, som hade varierande debuttyper av JIA (mest frekvent var reumatoid faktor negativ eller positiv polyartrit och utvidgad oligoartikulär JIA).

pJIA I

Säkerhet och effekt av adalimumab utvärderades i en multicenter, randomiserad, dubbelblind, parallellgrupp-studie hos 171 barn (4–17 år gamla) med polyartikulär JIA. I den öppna, inledande fasen (OL LI, open-label lead in phase) blev patienterna stratifierade till två grupper, antingen MTX-(metotrexat)-behandling eller inte MTX-behandling. Patienter som var i gruppen ”inte MTX-behandling” var antingen naiva till eller hade slutat använda MTX minst två veckor före administrering av studieläkemedel. Patienterna kvarstod på stabila doser med icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID) och/eller prednison (≤ 0,2 mg/kg/dag eller maximalt 10 mg/dag). I OL LI-fasen fick alla patienter 24 mg/m2 upp till maximalt 40 mg adalimumab varannan vecka under 16 veckor. Fördelning av patienter i ålder och minimum-, median- och maximumdoser som administrerades under OL LI-fasen presenteras i tabell 25.

**Tabell 25. Fördelning av patienter över ålder och administrerad adalimumabdos under OL LI-fasen**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Åldersgrupp** | **Antal patienter vid baslinje**  **n (%)** | **Minimum-, median- och maximumdos** |
| 4 till 7 år | 31 (18,1) | 10, 20 och 25 mg |
| 8 till 12 år | 71 (41,5) | 20, 25 och 40 mg |
| 13 till 17 år | 69 (40,4) | 25, 40 och 40 mg |

Patienter som uppvisade en pediatrisk ACR 30-respons vid vecka 16, kvalificerades till att randomiseras in i den dubbelblinda (DB) fasen och fick antingen adalimumab 24 mg/m2 upp till maximalt 40 mg, eller placebo varannan vecka under ytterligare 32 veckor eller tills sjukdomsförsämring inträffade. Kriterier för sjukdomsförsämring definierades som en försämring av ≥ 30 % från baslinjen hos ≥ 3 av de 6 kriterierna för pediatrisk ACR-respons, ≥ 2 aktiva leder, och förbättring av > 30 % i inte fler än 1 av de 6 kriterierna. Efter 32 veckor eller vid sjukdomsförsämring kunde patienterna enrolleras in till den öppna förlängningsfasen.

**Tabell 26. Ped ACR 30-svar i JIA-studien**

| **Stratum** | **MTX** | | **Utan MTX** | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Fas** |  | |  | |
| OL-LI 16 veckor |  | |  | |
| Ped ACR 30-svar (n/N) | 94,1 % (80/85) | | 74,4 % (64/86) | |
| Effekt | | | | |
| Dubbelblind 32 veckor | Adalimumab/MTX  (N = 38) | Placebo/MTX  (N = 37) | Adalimumab  (N = 30) | Placebo  (N = 28) |
| Sjukdomsförsämring vid slutet av 32 veckora (n/N) | 36,8 % (14/38) | 64,9 % (24/37)b | 43,3 % (13/30) | 71,4 % (20/28)c |
| Mediantid till sjukdomsförsämring | > 32 veckor | 20 veckor | > 32 veckor | 14 veckor |
| a Ped ACR 30/50/70-respons vecka 48 var signifikant högre än för de placebobehandlade patienterna  b p = 0,015  c p = 0,031 | | | | |

Bland de som svarade på behandlingen vecka 16 (n = 144), kvarstod de pediatriska ACR-svaren (ACR 30/50/70/90) i upp till sex år i OLE-fasen hos patienter som fick adalimumab genom hela studien. Totalt 19 patienter av vilka 11 var i åldersgrupp 4–12 år vid baslinjen och 8 av dem var i åldersgrupp 13−17 år vid baslinjen, behandlades 6 år eller längre.

Det totala behandlingssvaret var generellt bättre och färre patienter utvecklade antikroppar då de behandlades med kombinationen adalimumab och MTX jämfört med adalimumab enbart. Då man tar dessa resultat under övervägande, rekommenderas att adalimumab används i kombination med MTX och för användning som monoterapi hos de patienter där MTX-användning är olämplig (se avsnitt 4.2).

pJIA II

Säkerhet och effekt av adalimumab utvärderades i en öppen multicenterstudie hos 32 barn (2−< 4 år eller 4 år och uppåt med vikten < 15 kg) med måttlig till allvarlig, pågående polyartikulär JIA. Patienterna fick 24 mg/m2 kroppsytearea (BSA) av adalimumab upp till maximalt 20 mg varannan vecka som en singeldos via subkutan injektion under minst 24 veckor. Under studien så använde de flesta patienterna samtidigt MTX, ett fåtal rapporterade att de använde kortikosteroider eller NSAIDs.

Vid vecka 12 och vecka 24, så var PedACR 30-svaret 93,5 % respektive 90,0 %, då observerade data användes. Proportionen av patienter med PedACR 50/70/90 vid vecka 12 och vecka 24 var 90,3 %/61,3 %/38,7 % respektive 83,3 %/73,3 %/36,7 %. Bland de som svarade (Pediatric ACR 30) vid vecka 24 (n = 27 av 30 patienter), bibehölls de Pediatriska ACR 30-svaren i upp till 60 veckor under OLE-fasen hos patienter som fick adalimumab under hela den perioden. Sammantaget behandlades 20 patienter under 60 veckor eller längre.

*Entesitrelaterad artrit*

Säkerhet och effekt av adalimumab utvärderades i en multicenter, randomiserad, dubbelblind studie hos 46 pediatriska patienter (6−17 år) med måttlig entesitrelaterad artrit. Patienter randomiserades till att antingen få 24 mg/m2 kroppsyta av adalimumab upp till maximalt 40 mg, eller placebo, varannan vecka i 12 veckor. Den dubbelblindade perioden följdes av en öppen period där patienter fick 24 mg/m2 kroppsyta av adalimumab upp till maximalt 40 mg varannan vecka subkutant i upp till ytterligare 192 veckor. Primär endpoint var den procentuella förändringen från baslinjen till vecka 12 av antalet aktiva leder med artrit (svullnad som inte beror på deformitet eller leder med inskränkt rörlighet plus smärta och/eller ömhet), vilket uppnåddes med genomsnittlig procentuell minskning på ‑62,6 % (median för procentuell förändring ‑88,9 %) hos patienter i adalimumabgruppen jämfört med ‑11,6 % (median för procentuell förändring ‑50,0 %) hos patienterna i placebogruppen. Förbättring i antalet aktiva leder med artrit bibehölls under den öppna perioden till och med vecka 156 för de 26 av 31 (84 %) patienter i adalimumabgruppen som stannade kvar i studien. Även om det inte var statistiskt signifikant, visade majoriteten av patienterna klinisk förbättring i sekundära endpoints såsom antalet entesititer, antalet ömma leder, antalet svullna leder, pediatriskt ACR 50-svar och pediatriskt ACR 70-svar.

*Pediatriska patienter med plackpsoriasis*

Effekten hos adalimumab utvärderades i en randomiserad, dubbelblind, kontrollerad studie med 114 pediatriska patienter från 4 års ålder med svår kronisk plackpsoriasis (definierad som Physician’s Global Assessment (PGA) ≥ 4 eller > 20 % BSA-engagemang eller > 10 % BSA-engagemang med mycket tjocka lesioner eller Psoriasis Area and Severity Index (PASI) ≥ 20 eller ≥ 10 med kliniskt relevant involvering av ansiktet, genitalierna eller händer/fötter) som inte kontrollerats tillfredsställande med topikal behandling och solbehandling eller ljusbehandling.

Patienter fick adalimumab 0,8 mg/kg varannan vecka (upp till 40 mg), 0,4 mg/kg varannan vecka (upp till 20 mg) eller metotrexat 0,1–0,4 mg/kg varje vecka (upp till 25 mg). Vid vecka 16 hade fler patienter som randomiserats till adalimumab 0,8 mg/kg haft en positiv klinisk respons (PASI 75) än de som randomiserats till 0,4 mg/kg varannan vecka eller metotrexat.

**Tabell 27. Effektresultat för pediatriska patienter med plackpsoriasis vid vecka 16**

|  | **MTXa**  **N=37** | **Adalimumab 0,8 mg/kg varannan vecka**  **N=38** |
| --- | --- | --- |
| PASI 75b | 12 (32,4 %) | 22 (57,9 %) |
| PGA: Utläkt/minimalc | 15 (40,5 %) | 23 (60,5 %) |
| a MTX = metotrexat  b P = 0,027; adalimumab 0,8 mg/kg jämfört med MTX  c P = 0,083; adalimumab 0,8 mg/kg jämfört med MTX | | |

För patienter som uppnådde PASI 75 och PGA ”utläkt” eller ”minimal” stoppades behandlingen i upp till 36 veckor och patienterna monitorerades för sjukdomsåterfall (definierat som förvärrande av PGA med åtminstone 2 grader). Patienterna återinsattes sedan på adalimumab 0,8 mg/kg varannan vecka i ytterligare 16 veckor och svarsfrekvenser observerade under återbehandlingen liknade de från den tidigare dubbelblindade perioden; PASI 75-svar på 78,9 % (15 av 19 patienter) och PGA ”utläkt” eller ”minimal” på 52,6 % (10 av 19 patienter).

I den öppna förlängningen av studien kvarstod responsen PASI 75 och PGA ”utläkt” eller ”minimal” i upp till ytterligare 52 veckor utan någon ytterligare påverkan på säkerhetsprofilen.

*Ungdomar med hidradenitis suppurativa*

Det finns inga kliniska studier med adalimumab hos ungdomar med HS. Effekten av adalimumab för behandling av ungdomar med HS predikteras baserat på den påvisade effekten samt sambandet mellan exponering och behandlingssvar hos vuxna HS-patienter och sannolikheten att sjukdomsprogression, patofysiologi och läkemedelseffekt är väsentligen lik den hos vuxna vid samma exponeringsnivå. Säkerheten för den rekommenderade adalimumab-doseringen hos ungdomar med HS är baserad på säkerhetsprofilen för adalimumab för både vuxen- och barnindikationerna vid liknande eller mer frekvent dosering (se avsnitt 5.2).

*Pediatriska patienter med Crohns sjukdom*

Adalimumab utvärderades i en multicenter, randomiserad, dubbelblind klinisk prövning utformad för att utvärdera effekt och säkerhet av induktions- och underhållsbehandling med doser beroende av kroppsvikt (< 40 kg eller ≥ 40 kg) hos 192 pediatriska patienter i åldern mellan 6 och 17 år med måttlig till svår Crohns sjukdom (CD) definierad som Pediatrisk Crohns sjukdoms Aktivitetsindex (PCDAI)-score > 30. Patienter skulle ha fallerat på konventionell behandlingsterapi (inklusive en kortikosteroid och/eller en immunmodulator) för CD. Patienter kunde också ha slutat svara eller varit intoleranta mot infliximab.

Alla patienter fick öppen induktionsbehandling med dosering baserad på deras kroppsvikt vid baslinjen; 160 mg vid vecka 0 och 80 mg vid vecka 2 för patienter ≥ 40 kg och 80 mg och 40 mg vid respektive tillfälle för patienter < 40 kg.

Vid vecka 4 randomiserades patienterna 1:1 baserat på sin kroppsvikt vid denna tidpunkt till underhållsbehandling, antingen i lågdos eller standarddos, som visas i tabell 28.

**Tabell 28. Underhållsbehandling**

| **Patientvikt** | **Lågdos** | **Standarddos** |
| --- | --- | --- |
| < 40 kg | 10 mg varannan vecka | 20 mg varannan vecka |
| ≥ 40 kg | 20 mg varannan vecka | 40 mg varannan vecka |

*Effektresultat*

Den primära endpointen av studien var klinisk remission vid vecka 26, definierad som PCDAI-score ≤ 10.

Klinisk remission och kliniskt svar (definierad som en sänkning i PCDAI-score med minst 15 punkter från baslinjen) presenteras i tabell 29. Diskontinuering av kortikosteroider eller immunomodulatorer presenteras i tabell 30.

**Tabell 29. Pediatrisk CD-studie – PCDAI klinisk remission och svar**

|  | **Standarddos**  **40/20 mg varannan vecka**  **N = 93** | **Lågdos**  **20/10 mg varannan vecka**  **N = 95** | **P-värde\*** |
| --- | --- | --- | --- |
| **Vecka 26** |  |  |  |
| Klinisk remission | 38,7 % | 28,4 % | 0,075 |
| Kliniskt svar | 59,1 % | 48,4 % | 0,073 |
| **Vecka 52** |  |  |  |
| Klinisk remission | 33,3 % | 23,2 % | 0,100 |
| Kliniskt svar | 41,9 % | 28,4 % | 0,038 |
| \* p-värde för standarddos jämfört med lågdos. | | | |

**Tabell 30. Pediatrisk CD-studie – diskontinuering av kortikosteroider eller immunomodulerare och fistelremission**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Standarddos**  **40/20 mg varannan vecka** | **Lågdos**  **20/10 mg varannan vecka** | **P-värde1** |
| **Diskontinuering av kortikosteroider** | **N = 33** | **N = 38** |  |
| Vecka 26 | 84,8 % | 65,8 % | 0,066 |
| Vecka 52 | 69,7 % | 60,5 % | 0,420 |
| **Diskontinuering av immunomodulerare2** | **N = 60** | **N = 57** |  |
| Vecka 52 | 30,0 % | 29,8 % | 0,983 |
| **Fistelremission3** | **N = 15** | **N = 21** |  |
| Vecka 26 | 46,7 % | 38,1 % | 0,608 |
| Vecka 52 | 40,0 % | 23,8 % | 0,303 |

1  p-värde för standarddos jämfört med lågdos.

2  Immunosupprimerande behandling kunde endast avbrytas vid eller efter vecka 26 av prövaren om patienten nådde kriteriet för klinisk respons.

3 Definierad som stängning av alla fistlar som var öppna vid baslinjen under minst 2 efterföljande post-baslinjebesök.

Statistiskt signifikanta ökningar (förbättringar) från baslinje till vecka 26 och 52 i BMI och längdtillväxt observerades för båda behandlingsgrupperna.

Statistiskt och kliniskt signifikanta ökningar (förbättringar) från baslinje observerades hos båda behandlingsgrupperna för livskvalitetsparametrarna (inklusive IMPACT III).

Etthundra patienter (n = 100) från den pediatriska CD-studien fortsatte in i en oblindad långtids-förlängningsstudie. Efter 5 år med adalimumabterapi var 74 % (37/50) av de kvarvarande 50 patienterna i studien fortfarande i klinisk remission, och 92 % (46/50) av patienterna visade fortfarande på kliniskt svar enligt PCDAI.

*Pediatriska patienter med ulcerös kolit*

Säkerhet och effekt för adalimumab utvärderades i en randomiserad, dubbelblind multicenterstudie på 93 pediatriska patienter från 5 till 17 års ålder med måttlig till svår ulcerös kolit (”Mayo score” 6 till 12 med subscore för endoskopi på 2 till 3 poäng, bekräftat med centralt avläst endoskopi) som hade ett otillräckligt svar på eller inte tolererade konventionell behandling. Cirka 16 % av patienterna i studien hade sviktat på tidigare anti-TNF-behandling. Patienter som fick kortikosteroider vid inskrivningen i studien tilläts trappa ned behandlingen med kortikosteroider efter vecka 4.

Under induktionsperioden för studien randomiserades 77 patienter i förhållandet 3:2 till dubbelblind behandling med adalimumab vid en induktionsdos på 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0 och vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2; eller en induktionsdos på 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0, placebo vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2. Båda grupperna fick 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) vecka 4 och vecka 6. Efter en ändring av studiens utformning fick de återstående 16 patienterna som rekryterades under induktionsperioden öppen behandling med adalimumab med induktionsdosen 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0 och vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2.

Vecka 8 randomiserades 62 patienter som uppvisade kliniskt svar enligt partiell ”Mayo score” (Partial Mayo Score, PMS, definierat som en minskning av PMS ≥ 2 poäng och ≥ 30 % från baslinjen) i lika antal till att få dubbelblind underhållsbehandling med adalimumab av en dos på 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varje vecka, eller en underhållsdos på 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varannan vecka. Före en ändring av studiedesignen randomiserades ytterligare 12 patienter som uppvisade kliniskt svar enligt PMS till att få placebo, men de ingick inte i den konfirmerande analysen av effekt.

Sjukdomsutbrottt definierades som en ökning av PMS på minst 3 poäng (för patienter med PMS på 0 till 2 vecka 8), minst 2 poäng (för patienter med PMS på 3 till 4 vecka 8), eller minst 1 poäng (för patienter med PMS på 5 till 6 vecka 8).

Patienter som uppfyllde kriterierna för sjukdomsutbrott vid eller efter vecka 12 randomiserades till att få en återinduktionsdos på 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) eller en dos på 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) och fortsatte att ta sin respektive underhållsdosregim efteråt.

*Effektresultat*

De ko-primära effektmåtten i studien var klinisk remission enligt PMS (definierat som PMS ≤ 2 och ingen individuell subscore > 1) vecka 8 och klinisk remission enligt fullständig ”Mayo score” (Full Mayo Score, FMS) (definierat som en ”Mayo score” ≤ 2 och ingen individuell subscore > 1) vecka 52 hos patienter som uppnått kliniskt svar enligt PMS vecka 8.

Kliniska remissionsfrekvenser enligt PMS vid vecka 8 för patienter i var och en av de dubbelblinda adalimumabinduktionsgrupperna redovisas i tabell 31.

**Tabell 31. Klinisk remission enligt PMS vid 8 veckor**

|  | **Adalimumaba**  **Maximalt 160 mg vecka 0/placebo vecka 1**  **N** **=** **30** | **Adalimumabb,c**  **Maximalt 160 mg vecka 0 och vecka 1**  **N** **=** **47** |
| --- | --- | --- |
| Klinisk remission | 13/30 (43,3 %) | 28/47 (59,6 %) |
| a Adalimumab 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0, placebo vecka 1 och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2  b Adalimumab 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0 och vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2  c Inte inkluderat en öppen induktionsdos av adalimumab 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0 och vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2  Obs 1: Båda induktionsgrupperna fick 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) vecka 4 och vecka 6  Obs 2: Patienter med saknade värden vecka 8 ansågs inte ha uppnått endpoint | | |

Vid vecka 52 bedömdes klinisk remission enligt FMS hos vecka 8-responders, kliniskt svar enligt FMS (definierat som en minskning av ”Mayo score” ≥ 3 poäng och ≥ 30 % från baslinjen) hos vecka 8-responders, slemhinneläkning (definierat som ”Mayo subscore” för endoskopi ≤ 1) hos vecka 8-responders, klinisk remission enligt FMS hos vecka 8-remittenter, och andelen patienter med kortikosteroidfri remission enligt FMS hos vecka 8-responders hos patienter som fick adalimumab vid de dubbelblinda maximala underhållsdoserna på 40 mg varannan vecka (0,6 mg/kg) och maximalt 40 mg varje vecka (0,6 mg/kg) (tabell 32).

**Tabell 32. Effektresultat vid 52 veckor**

|  | **Adalimumaba**  **Maximalt 40** **mg varannan vecka**  **N** **=** **31** | **Adalimumabb**  **Maximalt 40** **mg varje vecka**  **N** **=** **31** |
| --- | --- | --- |
| Klinisk remission hos vecka 8 PMS-responders | 9/31 (29,0 %) | 14/31 (45,2 %) |
| Kliniskt svar hos vecka 8 PMS-responders | 19/31 (61,3 %) | 21/31 (67,7 %) |
| Slemhinneläkning hos vecka 8 PMS-responders | 12/31 (38,7 %) | 16/31 (51,6 %) |
| Klinisk remission hos vecka 8 PMS-remittenter | 9/21 (42,9 %) | 10/22 (45,5 %) |
| Kortikosteroidfri remission hos vecka 8 PMS-respondersc | 4/13 (30,8 %) | 5/16 (31,3 %) |

a Adalimumab 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varannan vecka

b Adalimumab 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varje vecka

c Hos patienter som fick samtidig behandling med kortikosteroider vid baslinjen

Obs! Patienter med saknade värden vecka 52 eller som randomiserades till att få återinduktions- eller underhållsbehandling ansågs vara icke-responders för vecka 52-endpoints

Ytterligare utforskande effekt-endpoints inkluderade kliniskt svar enligt PUCAI (Paediatric Ulcerative Colitis Activity Index) (definierat som en minskning av PUCAI ≥ 20 poäng från baslinjen) och klinisk remission enligt PUCAI (definierat som PUCAI < 10) vecka 8 och vecka 52 (tabell 33).

**Tabell 33. Utforskande endpoint-resultat enligt PUCAI**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Vecka** **8** | |
| **Adalimumaba**  **Maximalt 160** **mg vecka** **0/placebo vecka** **1**  **N** **=** **30** | **Adalimumabb,c**  **Maximalt 160** **mg vecka** **0 och vecka** **1**  **N** **=** **47** |
| Klinisk remission enligt PUCAI | 10/30 (33,3 %) | 22/47 (46,8 %) |
| Kliniskt svar enligt PUCAI | 15/30 (50,0 %) | 32/47 (68,1 %) |
|  | **Vecka** **52** | |
| **Adalimumabd**  **Maximalt 40** **mg varannan vecka**  **N** **=** **31** | **Adalimumabe**  **Maximalt 40** **mg varje vecka**  **N** **=** **31** |
| Klinisk remission enligt PUCAI hos vecka 8 PMS-responders | 14/31 (45,2 %) | 18/31 (58,1 %) |
| Kliniskt svar enligt PUCAI hos vecka 8 PMS-responders | 18/31 (58,1 %) | 16/31 (51,6 %) |

a Adalimumab 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0, placebo vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2

b Adalimumab 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0 och vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2

c Inte inkluderat en öppen induktionsdos av adalimumab 2,4 mg/kg (maximalt 160 mg) vecka 0 och vecka 1, och 1,2 mg/kg (maximalt 80 mg) vecka 2

d Adalimumab 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varannan vecka

e Adalimumab 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varje vecka

Obs 1: Båda induktionsgrupperna fick 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) vecka 4 och vecka 6

Obs 2: Patienter med saknade värden vecka 8 ansågs inte ha uppfyllt endpoints

Obs 3: Patienter med saknade värden vecka 52 eller som randomiserades till att få återinduktions- eller underhållsbehandling ansågs vara icke-responders för vecka 52-endpoints

Av de adalimubabbehandlade patienterna som fick återinduktionsbehandling under underhållsperioden, hade 2/6 (33 %) uppnått kliniskt svar enligt FMS vecka 52.

*Livskvalitet*

Kliniskt meningsfulla förbättringar från baslinjen observerades i IMPACT III och i resultaten för vårdgivarens arbetsproduktivitet och aktivitetsförsämring (Work Productivity and Activity Impairment – WPAI) för de grupper som behandlades med adalimumab.

Kliniskt meningsfulla ökningar (förbättring) från baslinjen i längdtillväxt observerades för de grupper som behandlades med adalimumab, och kliniskt betydelsefulla ökningar (förbättring) från baslinjen i BMI observerades för patienter som fick den höga underhållsdosen på maximalt 40 mg (0,6 mg/kg) varje vecka.

*Pediatriska patienter med uveit*

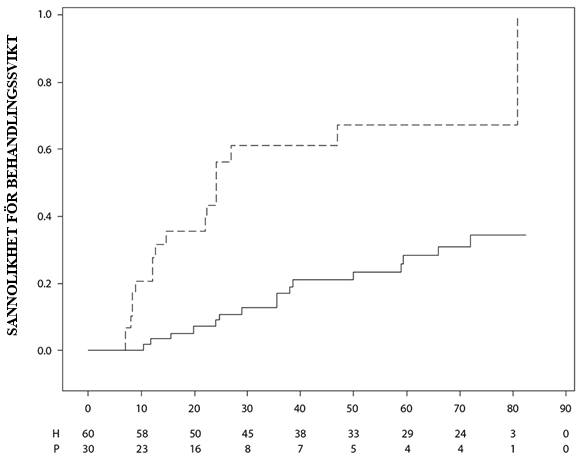
Adalimumabs säkerhet och effekt utvärderades i en randomiserad, dubbelmaskerad, kontrollerad studie med 90 pediatriska patienter från 2 till < 18 års ålder med aktiv JIA-associerad icke-infektiös främre uveit och som inte svarat på minst 12 veckors behandling med metotrexat. Patienterna fick antingen placebo eller 20 mg adalimumab (vid < 30 kg) eller 40 mg adalimumab (vid ≥ 30 kg) varannan vecka i kombination med deras baslinjedos av metotrexat.

Den primära endpointen var ”tid till behandlingssvikt”. Kriterierna för behandlingssvikt var försämring eller fortsatt oförbättrad okulär inflammation, delvis förbättring med utveckling av bibehållen okulär komorbiditet eller försämring av okulär komorbiditet, ej tillåten användning av samtidig medicinering och behandlingsuppehåll under en längre period.

*Kliniskt svar*

Adalimumab fördröjde signifikant tiden till behandlingssvikt i jämförelse med placebo (se figur 3, P < 0,0001 från log rank-test). Mediantiden till behandlingssvikt var 24,1 veckor för patienter som behandlades med placebo, medan mediantiden till behandlingssvikt för patienter som behandlades med adalimumab inte gick att fastställa eftersom mindre än hälften av dessa patienter upplevde behandlingssvikt. Adalimumab minskade signifikant risken för behandlingssvikt med 75 % jämfört med placebo, vilket framgår av hazardkvoten (HR = 0,25 [95 % KI: 0,12; 0,49]).

**Figur 3. Kaplan-Meier-kurvor som summerar tid till behandlingssvikt i studien på pediatrisk uveit**



|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **TID (VECKOR)** | | | | |
|  | Behandling |  | Placebo |  | Adalimumab |
|  | Obs! P = Placebo (antal i riskzonen); H = adalimumab (antal i riskzonen). | | | | |

**5.2 Farmakokinetiska uppgifter**

Absorption och distribution

Efter subkutan administrering av en singeldos på 40 mg var absorptionen och distributionen av adalimumab långsam och högsta serumkoncentrationen nåddes cirka 5 dagar efter administrering. Den genomsnittliga absoluta biotillgängligheten beräknat från tre studier efter administrering av en subkutan singeldos på 40 mg adalimumab var 64 %. Efter administrering av intravenösa singeldoser i intervallet 0,25 till 10 mg/kg var koncentrationerna dosberoende. Efter doser på 0,5 mg/kg (~40 mg) varierade clearance från 11 till 15 ml/timme, distributionsvolymen (Vss) varierade mellan 5 till 6 liter och medelvärdet för terminal halveringstid var 2 veckor. Koncentrationen av adalimumab i synovialvätska från ett flertal patienter med reumatoid artrit varierade mellan 31-96 % av koncentrationen i serum.

Efter subkutan administrering av 40 mg adalimumab varannan vecka hos vuxna reumatoid artrit (RA) patienter var medelvärdet för de lägsta steady-state medelkoncentrationerna ca 5 μg/ml (utan samtidig metotrexat) och 8 till 9 μg/ml (med samtidig metotrexat). Predoskoncentrationen av adalimumab i serum vid steady-state ökade grovt räknat proportionellt med dosen efter subkutan tillförsel av 20, 40 och 80 mg varannan vecka och vid varje vecka.

Efter administrering av 24 mg/m2 (maximalt 40 mg) adalimumab subkutant varannan vecka, utan samtidig behandling med metotrexat, hos patienter med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit (JIA) som var 4−17 år, var medelvärdet för dalkoncentrationen av adalimumab i serum vid steady-state 5,6 ± 5,6 µg/ml (102 % CV) (värden uppmättes från vecka 20 till 48). Vid samtidig behandling med metotrexat var medelvärdet 10,9 ± 5,2 µg/ml (47,7 % CV).

Hos patienter med polyartikulär JIA som var 2 till < 4 år eller 4 år och äldre och som vägde < 15 kg doserade med adalimumab 24 mg/m2, var medelvärdet för dalkoncentrationerna av adalimumab i serum vid steady-state 6,0 ± 6,1 µg/ml (101 % CV) utan samtidig behandling med metotrexat och 7,9 ± 5,6 µg/ml (71,2 % CV) med samtidig användning av metotrexat.

Efter administrering av 24 mg/m2 (maximalt 40 mg) adalimumab subkutant varannan vecka, utan samtidig behandling med metotrexat, hos patienter med entesitrelaterad artrit, 6−17 år, var medelvärdet för dalkoncentrationen av adalimumab i serum vid steady-state 8,8 ± 6,6 μg/ml (värden uppmättes vid vecka 24). Vid samtidig behandling med metotrexat var medelvärdet 11,8 ± 4,3 μg/ml.

Efter subkutan administrering av 40 mg adalimumab varannan vecka hos vuxna patienter med icke-radiografisk axial spondylartrit, var medelvärdet (± SD) för dalkoncentrationen vid steady-state vid vecka 68, 8,0 ± 4,6 μg/ml.

Hos vuxna patienter med psoriasis var medelvärdet för dalkoncentrationen vid steady-state 5 μg/ml under behandling med adalimumab 40 mg varannan vecka som monoterapi.

Efter administrering av 0,8 mg/kg (maximalt 40 mg) subkutant varannan vecka till pediatriska patienter med kronisk plackpsoriasis var medelvärdet ± SD för dalkoncentrationen av adalimumab vid steady-state cirka 7,4 ± 5,8 µg/ml (79 % CV).

Hos vuxna patienter med hidradenitis suppurativa ger en dos av 160 mg adalimumab vid vecka 0 följt av 80 mg vecka 2 dalkoncentrationer av adalimumab på ungefär 7 till 8 μg/ml vid vecka 2 och vecka 4. Medelvärdet för dalkoncentrationen vid steady-state vid vecka 12 till vecka 36 var ungefär 8 till 10 μg/ml vid behandling med adalimumab 40 mg varje vecka.

Adalimumabexponeringen hos ungdomar med HS predikterades med hjälp av populationsbaserad farmakokinetisk modellering och simulering baserad på farmakokinetik hos andra pediatriska patienter över flera indikationer (pediatrisk psoriasis, juvenil idiopatisk artrit, pediatrisk Crohns sjukdom och entesitrelaterad artrit). Den rekommenderade doseringen för ungdomar med HS är 40 mg varannan vecka. Eftersom exponeringen för adalimumab kan påverkas av kroppsvikten, kan det vara lämpligt att ge den rekommenderade vuxendosen på 40 mg varje vecka till ungdomar med en högre kroppsvikt och otillräckligt behandlingssvar.

Hos patienter med Crohns sjukdom ger laddningsdosen 80 mg adalimumab vid vecka 0 följt av 40 mg adalimumab vecka 2 dalkoncentrationer av serum adalimumab på ungefär 5,5 μg/ml under induktionsperioden. En laddningsdos av 160 mg adalimumab vid vecka 0 följt av 80 mg adalimumab vecka 2 ger dalkoncentrationer av adalimumab på ungefär 12 μg/ml under induktionsperioden. Ett medelvärdet för dalkoncentrationen vid steady-state på ungefär 7 μg/ml sågs hos patienter med Crohns sjukdom som fick en underhållsdos av 40 mg adalimumab varannan vecka.

Hos pediatriska patienter med måttlig till svår CD, var den öppna induktionsdosen av adalimumab 160/80 mg respektive 80/40 mg vid vecka 0 och 2, beroende på en kroppsviktsgräns över/under 40 kg. Vid vecka 4 randomiserades patienterna 1:1 baserat på kroppsvikt till underhållsbehandlingsgrupper med antingen standarddos (40/20 mg varannan vecka) eller lågdos (20/10 mg varannan vecka). Medelvärdet (±SD) för dalkoncentrationen av adalimumab i serum som uppnåddes vid vecka 4 var 15,7 ± 6,6 μg/ml för patienter ≥ 40 kg (160/80 mg) och 10,6 ± 6,1 μg/ml för patienter < 40 kg (80/40 mg).

För patienter som stod kvar på sin randomiseringsbehandling var dal-medelvärdet (±SD) för adalimumab vid vecka 52 9,5 ± 5,6 μg/ml för standarddosgruppen och 3,5 ± 2,2 μg/ml för lågdosgruppen. Dalkoncentrationernas medelvärde bibehölls hos patienter som fortsatte med adalimumab-behandling varannan vecka under 52 veckor. För patienter som hade doseskalerat från varannan vecka till varje vecka, var medel serumkoncentrationer (±SD) av adalimumab vid vecka 52; 15,3 ± 11,4 μg/ml (40/20 mg, varje vecka) och 6,7 ± 3,5 μg/ml (20/10 mg, varje vecka).

Hos patienter med ulcerös kolit uppnåddes med en laddningsdos på 160 mg adalimumab vecka 0 följt av 80 mg adalimumab vid vecka 2 dalkoncentrationer av adalimumab på ungefär 12 µg/ml under induktionsperioden. Medeldalvärden vid steady-state på ungefär 8 μg/ml sågs hos patienter med ulcerös kolit som fick underhållsdosering med adalimumab 40 mg varannan vecka.

Efter subkutan administrering av kroppsviktsbaserad dosering på 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varannan vecka till pediatriska patienter med ulcerös kolit var medelvärdet för dalkoncentrationen av adalimumab i serum vid steady-state 5,01 ± 3,28 μg/ml vid vecka 52. För patienter som fick 0,6 mg/kg (maximalt 40 mg) varje vecka var medelvärdet (±SD) för dalkoncentrationen av adalimumab i serum vid steady-state 15,7 ± 5,60 μg/ml vid vecka 52.

Hos vuxna patienter med uveit gav en startdos av 80 mg adalimumab vecka 0 följt av 40 mg adalimumab varannan vecka med början vecka 1 ett medelvärde för steady-state-koncentrationen på ungefär 8 till 10 µg/ml.

Adalimumabexponeringen hos pediatriska patienter med uveit predikterades med hjälp av populationsbaserad farmakokinetisk modellering och simulering baserad på farmakokinetik hos andra pediatriska patienter över flera indikationer (pediatrisk psoriasis, juvenil idiopatisk artrit, pediatrisk Crohns sjukdom och entesitrelaterad artrit). Inga kliniska exponeringsdata finns tillgängliga för användning av en laddningsdos hos barn < 6 år. Den predikterade exponeringen tyder på att utan metotrexat kan en laddningsdos leda till initialt förhöjd systemisk exponering.

Populationsbaserad farmakokinetisk och farmakokinetisk/farmakodynamisk modellering och simulering predikterade jämförbar exponering och effekt av adalimumab hos patienter som behandlades med 80 mg varannan vecka jämfört med 40 mg varje vecka (inklusive vuxna patienter med RA, HS, UC, CD eller Ps, ungdomar med HS och pediatriska patienter ≥ 40 kg med CD och UC).

Exponerings-responsförhållande hos pediatriska patienter

Baserat på data från kliniska studier hos patienter med JIA (pJIA och ERA), fastställdes ett exponerings-responssamband mellan plasmakoncentrationer och PedACR 50 respons. Den uppenbara plasmakoncentration av adalimumab som ger halva den maximal sannolikhet av PedACR 50-respons (EC50) var 3 μg/ml (95 % KI: 1−6 μg/ml).

Exponerings-responsförhållanden mellan koncentrationen av adalimumab och effekt hos pediatriska patienter med svår kronisk plackpsoriasis fastställdes för PASI 75 respektive PGA ”utläkt” eller ”minimal”. PASI 75 och PGA ”utläkt” eller ”minimal” ökade med ökande koncentrationer av adalimumab, båda med en liknande synbar EC50 på cirka 4,5 μg/ml (95 % KI 0,4−47,6 respektive 1,9−10,5).

Eliminering

Populationsbaserade farmakokinetiska analyser med data från mer än 1 300 RA patienter visade en tendens till högre synbar clearance med ökande kroppsvikt. Efter justering för viktskillnader, verkade skillnader i kön och ålder ha minimal effekt på adalimumabs clearance. Serumnivåerna av fritt adalimumab (inte bundet till anti-adalimumab antikroppar, AAA) observerades vara lägre hos patienter med mätbara AAA.

Nedsatt njur- eller leverfunktion

Adalimumab har inte studerats hos denna patientpopulation.

**5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

Gängse studier avseende toxicitet efter en singeldos och efter upprepad dosering, samt gentoxicitet visade inte några särskilda risker för människa.

En embryo-fetal utvecklingstoxicitets-/perinatal utvecklingsstudie har utförts på cynomolgusapor med doser på 0, 30 och 100 mg/kg (9-17 apor/grupp) och inga tecken på fosterskador beroende av adalimumab kunde påvisas. Varken carcinogenicitetsstudier eller standardbedömning av fertilitet och postnatal toxicitet har genomförts med adalimumab, på grund av att lämpliga modeller saknas för en antikropp med begränsad korsreaktivitet med gnagar-TNF och bildandet av neutraliserande antikroppar i gnagare.

**6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

**6.1 Förteckning över hjälpämnen**

L-histidin

L-histidinhydrokloridmonohydrat

Sackaros

Edetatdinatriumdihydrat

L-metionin

Polysorbat 80

Vatten för injektionsvätskor

**6.2 Inkompatibiliteter**

Då blandbarhetsstudier saknas får detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

**6.3 Hållbarhet**

3 år

**6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras i kylskåp (2 °C−8 °C). Får ej frysas. Förvara den förfyllda sprutan eller den förfyllda injektionspennan i ytterförpackningen. Ljuskänsligt.

En Amsparity förfylld spruta eller förfylld injektionspenna kan förvaras vid rumstemperatur upp till högst 30 °C under en period upp till 30 dagar. Sprutan eller injektionspennan måste skyddas mot ljus och kasseras om den ej används inom 30-dagarsperioden.

**6.5 Förpackningstyp och innehåll**

Amsparity 40 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta

Amsparity 40 mg injektionsvätska i förfylld spruta (typ I-glas) med en kolvpropp (bromobutylgummi) och en nål med nålskydd (termoplastisk elastomer) för engångsbruk.

Förpackningar:

* 1 förfylld spruta (0,8 ml steril lösning) med 2 spritsuddar, vardera förfylld spruta är förpackad i ett blister.
* 2 förfyllda sprutor (0,8 ml steril lösning) med 2 spritsuddar, vardera förfylld spruta är förpackad i ett blister.
* 4 förfyllda sprutor (0,8 ml steril lösning) med 4 spritsuddar, vardera förfylld spruta är förpackad i ett blister.
* 6 förfyllda sprutor (0,8 ml steril lösning) med 6 spritsuddar, vardera förfylld spruta är förpackad i ett blister.

Amsparity 40 mg injektionsvätska, lösning i förfylld injektionspenna

Amsparity 40 mg lösning för injektion i engångsförfylld injektionspenna för patientanvändning, innehållande en förfylld spruta. Sprutan inuti pennan är tillverkad av typ I-glas med en kolvpropp (bromobutylgummi) och en nål med nålskydd (termoplastisk elastomer).

Förpackningar:

* 1 förfylld injektionspenna (0,8 ml steril lösning) med 2 spritsuddar.
* 2 förfyllda injektionspennor (0,8 ml steril lösning) med 2 spritsuddar.
* 4 förfyllda injektionspennor (0,8 ml steril lösning) med 4 spritsuddar.
* 6 förfyllda injektionspennor (0,8 ml steril lösning) med 6 spritsuddar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningstyper och förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**6.6 Särskilda anvisningar för destruktion**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

**7 INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgien

**8 NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Amsparity 40 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta

EU/1/19/1415/003

EU/1/19/1415/004

EU/1/19/1415/005

EU/1/19/1415/006

Amsparity 40 mg injektionsvätska, lösning i förfylld injektionspenna

EU/1/19/1415/007

EU/1/19/1415/008

EU/1/19/1415/009

EU/1/19/1415/010

**9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

Datum för det första godkännandet: 13 februari 2020

Datum för den senaste förnyelsen: 19 september 2024

**10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <https://www.ema.europa.eu>.

**BILAGA II**

**A. TILLVERKARE AV DEN AKTIVA SUBSTANSEN AV BIOLOGISKT URSPRUNG OCH TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS**

**B. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING**

**C. ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING**

**D. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE EN SÄKER OCH EFFEKTIV ANVÄNDNING AV LÄKEMEDLET**

# A. TILLVERKARE AV DEN AKTIVA SUBSTANSEN AV BIOLOGISKT URSPRUNG OCH TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS

Namn och adress till tillverkare av aktiv substans av biologiskt ursprung

Wyeth BioPharma

Division of Wyeth Pharmaceuticals LLC

One Burtt Road

Andover, MA 01810

USA

Namn och adress till tillverkare som ansvarar för frisläppande av tillverkningssats

Pfizer Service Company BV

Hermeslaan 11

1932 Zaventem

Belgien

# B. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING

Läkemedel som med begränsningar lämnas ut mot recept (se bilaga I: Produktresumén, avsnitt 4.2).

# C. ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING

* **Periodiska säkerhetsrapporter**

Kraven för att lämna in periodiska säkerhetsrapporter för detta läkemedel anges i den förteckning över referensdatum för unionen (EURD-listan) som föreskrivs i artikel 107c.7 i direktiv 2001/83/EG och eventuella uppdateringar och som offentliggjorts på webbportalen för europeiska läkemedel.

# D. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE EN SÄKER OCH EFFEKTIV ANVÄNDNING AV LÄKEMEDLET

* **Riskhanteringsplan**

Innehavaren av godkännandet för försäljning ska genomföra de erforderliga farmakovigilansaktiviteter och -åtgärder som finns beskrivna i den överenskomna riskhanteringsplanen (Risk Management Plan, RMP) som finns i modul 1.8.2 i godkännandet för försäljning samt eventuella efterföljande överenskomna uppdateringar av riskhanteringsplanen.

En uppdaterad riskhanteringsplan ska lämnas in

* på begäran av Europeiska läkemedelsmyndigheten,
* när riskhanteringssystemet ändras, särskilt efter att ny information framkommit som kan leda till betydande ändringar i läkemedlets nytta-riskprofil eller efter att en viktig milstolpe (för farmakovigilans eller riskminimering) har nåtts.
* **Ytterligare riskminimeringsåtgärder**

Patientkortet (vuxen och barn) innehåller följande nyckelelement

- infektioner, inklusive tuberkulos

- cancer

- problem med nervsystemet

- vaccinationer

**BILAGA III**

**MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL**

# A. MÄRKNING

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**YTTERKARTONG**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Amsparity 20 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta

adalimumab

**2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)**

En 0,4 ml förfylld spruta innehåller 20 mg adalimumab.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

Hjälpämnen: L-histidin, L-histidinhydrokloridmonohydrat, sackaros, edetatdinatriumdihydrat, L-metionin, polysorbat 80 och vatten för injektionsvätskor. Se bipacksedeln för ytterligare information.

**4. LÄKEMEDELSFORM OCH FÖRPACKNINGSSTORLEK**

Injektionsvätska

2 förfyllda sprutor

2 spritsuddar

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Subkutan användning

Läs bipacksedeln före användning.

Endast för engångsbruk.

För användning till barn.

**6. SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

**7. ÖVRIGA SÄRSKILDA VARNINGAR OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT**

**8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras i kylskåp. Får ej frysas.

Förvara sprutan i ytterförpackningen. Ljuskänsligt.

**10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL**

**11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgien

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/19/1415/001

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

Amsparity 20 mg

**17. UNIK IDENTITETSBETECKNING - TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD**

Tvådimensionell streckkod som innehåller den unika identitetsbeteckningen.

**18. UNIK IDENTITETSBETECKNING - I ETT FORMAT LÄSBART FÖR MÄNSKLIGT ÖGA**

PC

SN

NN

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ BLISTER ELLER STRIPS**

**BRICKTEXT**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Amsparity 20 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta

adalimumab

**2. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Pfizer Europe MA EEIG

**3. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**5. ÖVRIGT**

För förvaringsanvisningar, läs bipacksedeln.

Endast för engångsbruk.

För användning till barn.

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR**

**SPRUTETIKETT**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Amsparity 20 mg injektionsvätska

adalimumab

s.c.

**2. ADMINISTRERINGSSÄTT**

**3. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**5. MÄNGD UTTRYCKT I VIKT, VOLYM ELLER PER ENHET**

20 mg/0,4 ml

**6. ÖVRIGT**

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**YTTERKARTONG**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Amsparity 40 mg/0,8 ml injektionsvätska, lösning

adalimumab

**2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)**

En 0,8 ml injektionsflaska innehåller 40 mg adalimumab.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

Hjälpämnen: L-histidin, L-histidinhydrokloridmonohydrat, sackaros, edetatdinatriumdihydrat, L-metionin, polysorbat 80 och vatten för injektionsvätskor. Se bipacksedeln för ytterligare information.

**4. LÄKEMEDELSFORM OCH FÖRPACKNINGSSTORLEK**

Injektionsvätska

Innehåller 2 kartonger enbart för engångsadministration

**Varje kartong innehåller:**

1 injektionsflaska

1 steril injektionsspruta

1 steril nål

1 steril flaskadapter

2 spritsuddar

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Subkutan användning

Läs bipacksedeln före användning.

För användning till barn.

**6. SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

**7. ÖVRIGA SÄRSKILDA VARNINGAR OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT**

**8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras i kylskåp. Får ej frysas.

Förvara injektionsflaskan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

**10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL**

**11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgien

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/19/1415/002

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

Amsparity 40 mg/0,8 ml

**17. UNIK IDENTITETSBETECKNING - TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD**

Tvådimensionell streckkod som innehåller den unika identitetsbeteckningen.

**18. UNIK IDENTITETSBETECKNING - I ETT FORMAT LÄSBART FÖR MÄNSKLIGT ÖGA**

PC

SN

NN

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**INNERKARTONG**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Amsparity 40 mg/0,8 ml injektionsvätska, lösning

adalimumab

**2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)**

En 0,8 ml injektionsflaska innehåller 40 mg adalimumab.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

Hjälpämnen: L-histidin, L-histidinhydrokloridmonohydrat, sackaros, edetatdinatriumdihydrat, L-metionin, polysorbat 80 och vatten för injektionsvätskor. Se bipacksedeln för ytterligare information.

**4. LÄKEMEDELSFORM OCH FÖRPACKNINGSSTORLEK**

Injektionsvätska

1 injektionsflaska

1 steril injektionsspruta

1 steril nål

1 steril flaskadapter

2 spritsuddar

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Subkutan användning

Läs bipacksedeln före användning.

Endast för engångsbruk.

För användning till barn.

**6. SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

**7. ÖVRIGA SÄRSKILDA VARNINGAR OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT**

**8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras i kylskåp. Får ej frysas.

Förvara injektionsflaskan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

**10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL**

**11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgien

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/19/1415/002

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

Amsparity 40 mg/0,8 ml

**17. UNIK IDENTITETSBETECKNING - TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD**

**18. UNIK IDENTITETSBETECKNING - I ETT FORMAT LÄSBART FÖR MÄNSKLIGT ÖGA**

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR**

**ETIKETT PÅ INJEKTIONSFLASKAN**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Amsparity 40 mg/0,8 ml injektionsvätska

adalimumab

s.c.

**2. ADMINISTRERINGSSÄTT**

**3. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**5. MÄNGD UTTRYCKT I VIKT, VOLYM ELLER PER ENHET**

40 mg/0,8 ml

**6. ÖVRIGT**

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**YTTERKARTONG**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Amsparity 40 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta

adalimumab

**2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)**

En 0,8 ml förfylld spruta innehåller 40 mg adalimumab.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

Hjälpämnen: L-histidin, L-histidinhydrokloridmonohydrat, sackaros, edetatdinatriumdihydrat, L-metionin, polysorbat 80 och vatten för injektionsvätskor. Se bipacksedeln för ytterligare information.

**4. LÄKEMEDELSFORM OCH FÖRPACKNINGSSTORLEK**

Injektionsvätska

1 förfylld spruta

2 spritsuddar

2 förfyllda sprutor

2 spritsuddar

4 förfyllda sprutor

4 spritsuddar

6 förfyllda sprutor

6 spritsuddar

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Subkutan användning

Läs bipacksedeln före användning.

Endast för engångsbruk.

**6. SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

**7. ÖVRIGA SÄRSKILDA VARNINGAR OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT**

**8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras i kylskåp. Får ej frysas.

Förvara sprutan i ytterförpackningen. Ljuskänsligt.

**10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL**

**11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgien

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/19/1415/003

EU/1/19/1415/004

EU/1/19/1415/005

EU/1/19/1415/006

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

Amsparity 40 mg

**17. UNIK IDENTITETSBETECKNING - TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD**

Tvådimensionell streckkod som innehåller den unika identitetsbeteckningen.

**18. UNIK IDENTITETSBETECKNING - I ETT FORMAT LÄSBART FÖR MÄNSKLIGT ÖGA**

PC

SN

NN

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ BLISTER ELLER STRIPS**

**BRICKTEXT**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Amsparity 40 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta

adalimumab

**2. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Pfizer Europe MA EEIG

**3. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**5. ÖVRIGT**

För förvaringsanvisningar, läs bipacksedeln.

Endast för engångsbruk.

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR**

**SPRUTETIKETT**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Amsparity 40 mg injektionsvätska

adalimumab

s.c.

**2. ADMINISTRERINGSSÄTT**

**3. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**5. MÄNGD UTTRYCKT I VIKT, VOLYM ELLER PER ENHET**

40 mg/0,8 ml

**6. ÖVRIGT**

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**YTTERKARTONG**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Amsparity 40 mg injektionsvätska, lösning i förfylld injektionspenna

adalimumab

**2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)**

En 0,8 ml förfylld injektionspenna innehåller 40 mg adalimumab.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

Hjälpämnen: L-histidin, L-histidinhydrokloridmonohydrat, sackaros, edetatdinatriumdihydrat, L-metionin, polysorbat 80 och vatten för injektionsvätskor. Se bipacksedeln för ytterligare information.

**4. LÄKEMEDELSFORM OCH FÖRPACKNINGSSTORLEK**

Injektionsvätska

1 förfylld injektionspenna

2 spritsuddar

2 förfyllda injektionspennor

2 spritsuddar

4 förfyllda injektionspennor

4 spritsuddar

6 förfyllda injektionspennor

6 spritsuddar

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Subkutan användning

Läs bipacksedeln före användning.

Endast för engångsbruk.

**6. SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

**7. ÖVRIGA SÄRSKILDA VARNINGAR OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT**

**8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras i kylskåp. Får ej frysas.

Förvara den förfyllda injektionspennan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

**10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL**

**11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgien

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/19/1415/007

EU/1/19/1415/008

EU/1/19/1415/009

EU/1/19/1415/010

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

Amsparity 40 mg

**17. UNIK IDENTITETSBETECKNING - TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD**

Tvådimensionell streckkod som innehåller den unika identitetsbeteckningen.

**18. UNIK IDENTITETSBETECKNING - I ETT FORMAT LÄSBART FÖR MÄNSKLIGT ÖGA**

PC

SN

NN

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR**

**ETIKETT PÅ INJEKTIONSPENNA**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Amsparity 40 mg injektionsvätska

adalimumab

s.c.

**2. ADMINISTRERINGSSÄTT**

**3. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**5. MÄNGD UTTRYCKT I VIKT, VOLYM ELLER PER ENHET**

40 mg/0,8 ml

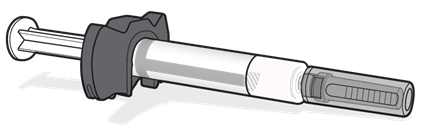
**6. ÖVRIGT**

# B. BIPACKSEDEL

**Bipacksedel: Information till patienten**

**Amsparity 20 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta**

adalimumab



**Läs noga igenom denna bipacksedel innan ditt barn börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för ditt barn.**

* Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
* Ditt barns läkare kommer även ge dig ett patientkort, som innehåller viktig säkerhetsinformation som du måste vara medveten om innan Amsparity ges till ditt barn och under behandling med Amsparity. Behåll detta patientkort.
* Om du har ytterligare frågor vänd dig till ditt barns läkare eller apotekspersonal.
* Detta läkemedel har ordinerats enbart åt ditt barn. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar ditt barns.
* Om ditt barn får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

1. Vad Amsparity är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan ditt barn använder Amsparity
3. Hur ditt barn använder Amsparity
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Amsparity ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

**1. Vad Amsparity är och vad det används för**

Amsparity innehåller den aktiva substansen adalimumab, ett läkemedel som påverkar immunsystemet (immunförsvaret) i ditt barns kropp.

Amsparity är avsett för behandling av följande inflammatoriska sjukdomar:

* + Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit (barnreumatisk ledsjukdom)
  + Entesitrelaterad artrit (muskel-, senfästes- och ledinflammation) hos barn och ungdomar
  + Plackpsoriasis hos barn och ungdomar
  + Crohns sjukdom (inflammation i tarmen) hos barn och ungdomar
  + Uveit (inflammation i ögat) hos barn och ungdomar

Den aktiva substansen i Amsparity, adalimumab, är en monoklonal antikropp. Monoklonala antikroppar är proteiner som fäster vid ett specifikt mål i kroppen.

Målet för adalimumab är ett protein som kallas tumörnekrosfaktor (TNFα), som är involverat i immunförsvaret och finns i förhöjda nivåer vid de inflammatoriska sjukdomar som anges ovan. Genom att binda till TNFα blockerar Amsparity dess verkan och minskar inflammationen vid dessa sjukdomar.

Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit

Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit är en inflammatorisk sjukdom i lederna som ofta först visar sig i barndomen.

Amsparity används för att behandla polyartikulär juvenil idiopatisk artrit hos barn och ungdomar 2−17 år. Ditt barn kanske först får andra sjukdomsmodifierande läkemedel, såsom metotrexat. Om dessa läkemedel inte fungerar tillräckligt, kommer ditt barn att få Amsparity för att behandla polyartikulär juvenil idiopatisk artrit.

Entesitrelaterad artrit hos barn och ungdomar

Pediatrisk entesitrelaterad artrit är en inflammatorisk sjukdom i lederna och senfästen.

Amsparity används för att behandla entesitrelaterad artrit hos barn och ungdomar 6−17 år. Ditt barn kanske först får andra sjukdomsmodifierande läkemedel, såsom metotrexat. Om dessa läkemedel inte fungerar tillräckligt, kommer ditt barn att få Amsparity för att behandla entesitrelaterad artrit.

Plackpsoriasis hos barn och ungdomar

Plackpsoriasis är en sjukdom som orsakar röda, flagiga och torra plack på huden som täcks av silvriga fjäll. Plackpsoriasis kan också involvera naglarna, som då kan smulas sönder, bli tjockare och lyfta från nagelbädden, vilket kan vara smärtsamt. Psoriasis tros orsakas av en störning i kroppens immunsystem som leder till en ökad produktion av hudceller.

Amsparity används för att behandla svår plackpsoriasis hos barn och ungdomar 4−17 år där lokal behandling och ljusbehandling inte har fungerat eller inte är lämpligt.

Crohns sjukdom hos barn och ungdomar

Crohns sjukdom är en inflammatorisk tarmsjukdom.

Amsparity används för att behandla Crohns sjukdom hos barn och ungdomar 6−17 år.

Om ditt barn har Crohns sjukdom kommer det först att få andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte hjälper tillräckligt, kommer ditt barn att få Amsparity för att minska tecken och symtom på Crohns sjukdom.

Uveit hos barn och ungdomar

Icke-infektiös uveit (icke smittsam uveit) är en inflammatorisk sjukdom som påverkar vissa delar av ögat. Inflammationen kan leda till försämrad syn och/eller förekomst av floaters i ögat (svarta prickar eller stripiga linjer som rör sig över synfältet). Amsparity fungerar genom att minska denna inflammation.

Amsparity används för att behandla barn och ungdomar från 2 års ålder med kronisk icke-infektiös uveit där inflammationen påverkar främre delen av ögat.

Ditt barn kanske först får andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte fungerar tillräckligt, kommer ditt barn att få Amsparity för att minska tecken och symtom på sjukdomen.

**2. Vad du behöver veta innan ditt barn använder Amsparity**

**Använd inte Amsparity**

* + om ditt barn är allergiskt mot adalimumab eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
  + om ditt barn har en allvarlig infektion, inklusive aktiv tuberkulos, sepsis (blodförgiftning) eller opportunistiska infektioner (ovanliga infektioner som är förknippade med ett nedsatt immunförsvar). Det är viktigt att du talar om för barnets läkare om ditt barn har symtom på infektioner, t.ex. feber, sår, trötthetskänsla, tandproblem (se ”Varningar och försiktighet”).
  + om ditt barn har måttlig eller svår hjärtsvikt. Det är viktigt att berätta för läkare om ditt barn har eller har haft en allvarlig hjärtåkomma (se ”Varningar och försiktighet”).

**Varningar och försiktighet**

Tala med ditt barns läkare eller apotekspersonal innan Amsparity används.

Det är viktigt att du och barnets läkare dokumenterar namnet och tillverkningssatsnumret på ditt barns läkemedel.

Allergiska reaktioner

* + Om ditt barn får allergiska reaktioner med symtom såsom trånghetskänsla i bröstet, väsande andning, yrsel, svullnad eller utslag, ska du sluta injicera Amsparity och kontakta barnets läkare omgående eftersom dessa reaktioner i sällsynta fall kan vara livshotande.

Infektioner

* + Om ditt barn har någon infektion, inklusive långvariga infektioner eller lokala infektioner (t.ex. bensår) måste du rådgöra med läkare innan barnet börjar med Amsparity. Om du är osäker, kontakta ditt barns läkare.
  + Ditt barn kanske lättare får infektioner medan han/hon får behandling med Amsparity. Denna risk kan öka ifall han/hon har försämrad lungfunktion. Dessa infektioner kan vara allvarliga och inkludera tuberkulos, infektioner orsakade av virus, svamp, parasiter eller bakterier, eller andra opportunistiska infektioner (ovanliga infektiösa organismer) och sepsis (blodförgiftning). I sällsynta fall kan dessa infektioner bli livshotande. Det är viktigt att berätta för läkare om ditt barn får symtom såsom feber, sår, trötthetskänsla eller tandbesvär. Ditt barns läkare kan rekommendera att användningen av Amsparity avbryts tillfälligt.

Tuberkulos

* + Eftersom fall av tuberkulos har rapporterats hos patienter som behandlats med adalimumab, kommer läkaren att undersöka ditt barn för tecken och symtom på tuberkulos innan behandling med Amsparity påbörjas. Denna kontroll omfattar en noggrann genomgång av barnets sjukdomshistoria samt lämpliga undersökningar (t.ex. lungröntgen och ett tuberkulintest). Genomförandet och resultaten av dessa tester ska anges på ditt barns patientkort.
  + Det är mycket viktigt att du berättar för läkare om ditt barn någonsin har haft tuberkulos, eller om han/hon har varit i nära kontakt med någon som har haft tuberkulos. Om ditt barn har aktiv tuberkulos, använd inte Amsparity.
  + Tuberkulos kan utvecklas under behandling även om ditt barn har fått förebyggande behandling mot tuberkulos.
  + Om symtom på tuberkulos (till exempel ihållande hosta, viktminskning, brist på energi, lätt feber), eller om någon annan infektion uppkommer under eller efter behandlingen, måste du genast berätta detta för barnets läkare.

Infektion vid resor/återkommande infektion

* + Tala om för läkare ifall ditt barn bor eller reser i regioner där svampinfektioner såsom histoplasmos, koccidioidomykos eller blastomykos är endemiska (ständigt närvarande).
  + Upplys läkare om ditt barn tidigare har haft problem med återkommande infektioner eller andra åkommor som ökar risken för infektioner.
  + Du och ditt barns läkare ska vara särskilt uppmärksamma på tecken på infektion medan ditt barn behandlas med Amsparity. Det är viktigt att tala om för läkare om ditt barn får symtom på infektioner, såsom feber, sår, trötthetskänsla eller tandbesvär.

Hepatit B

* Tala om för läkare ifall ditt barn är bärare av hepatit B-virus (HBV), ifall han/hon har en aktiv HBV-infektion eller om du tror att han/hon löper risk att få HBV. Läkaren bör testa ditt barn för hepatit B. Adalimumab kan reaktivera HBV-infektion hos personer som bär på viruset. I vissa sällsynta fall, speciellt ifall ditt barn tar andra läkemedel som hämmar immunsystemet, kan reaktivering av HBV vara livshotande.

Operationer och tandingrepp

* + Om ditt barn snart ska genomgå en operation eller ett tandingrepp, informera läkare om att han/hon tar Amsparity. Ditt barns läkare kan rekommendera att användningen av Amsparity avbryts tillfälligt.

Demyeliniserande sjukdom

* + Om ditt barn har eller utvecklar en demyeliniserande sjukdom (en sjukdom som påverkar de isolerande lagren runt nerverna, såsom multipel skleros (MS)), kommer din läkare att göra en bedömning om han/hon kan få eller ska fortsätta behandlas med Amsparity. Berätta omedelbart för ditt barns läkare om ditt barn får symtom såsom synförändringar, svaghet i armar eller ben, eller domningar eller stickningar någonstans på kroppen.

Vaccination

* + Vissa vacciner innehåller levande men försvagade former av sjukdomsorsakade bakterier eller virus som kan orsaka infektioner och som inte ska ges under behandling med Amsparity. Rådgör med ditt barns läkare innan ditt barn vaccineras. Det rekommenderas att barn, om möjligt, vaccineras enligt gällande riktlinjer för allmän vaccination innan behandling med Amsparity påbörjas. Om ditt barn har fått Amsparity medan hon var gravid, kan hennes nyfödda barn ha en ökad risk för att få en infektion i upp till cirka fem månader efter den sista dos av Amsparity som hon fick under graviditeten. Det är viktigt att du berättar för barnläkaren och annan sjukvårdspersonal att hon använde Amsparity under sin graviditet så att de kan bestämma när hennes nyfödda barn ska vaccineras.

Hjärtsvikt

* + Det är viktigt att tala om för läkaren om ditt barn har eller har haft en allvarlig hjärtåkomma. Om ditt barn har mild hjärtsvikt och behandlas med Amsparity, måste hans/hennes hjärtproblem övervakas noggrant av barnets läkare. Om han/hon utvecklar nya symtom eller om symtom på hjärtsvikt förvärras (t.ex. andfåddhet eller svullna fötter), måste du kontakta läkare omedelbart.

Feber, blåmärken, blödning eller blekhet

* + Hos vissa patienter klarar inte kroppen att tillverka tillräckligt antal blodceller som hjälper kroppen att bekämpa infektioner eller stoppa blödningar hos ditt barn. Om ditt barn får feber som inte går ner, får blåmärken eller blöder lätt eller ser mycket blek ut, bör du omedelbart ringa läkare. Barnets läkare kan då besluta att behandlingen ska avbrytas.

Cancer

* + Mycket sällsynta fall av vissa cancertyper har förekommit hos barn och vuxna som behandlas med adalimumab eller andra TNFα-blockerare. Patienter med svårare reumatoid artrit som har haft sjukdomen under längre tid kan ha en förhöjd risk att utveckla lymfom och leukemi (cancer som påverkar blodceller och benmärg). Om ditt barn behandlas med Amsparity kan risken för att utveckla lymfom, leukemi eller annan cancertyp öka. I sällsynta fall har en ovanlig och allvarlig typ av lymfom observerats hos patienter som använder adalimumab. Vissa av dessa patienter behandlades också med läkemedlen azatioprin eller merkaptopurin. Berätta för ditt barns läkare om ditt barn tar azatioprin eller merkaptopurin tillsammans med Amsparity.
  + Även fall av icke-melanom hudcancer har förekommit hos patienter som behandlas med adalimumab. Om nya hudsår uppkommer under eller efter behandling, eller om utseendet på befintliga märken eller hudsår förändras ska du berätta det för barnets läkare.
  + Andra cancerformer än lymfom har förekommit hos patienter med lungsjukdomen kroniskt obstruktiv lungsjukdom (KOL) som behandlats med andra TNF-blockerare. Om ditt barn har KOL, eller är storrökare, ska du diskutera med läkare huruvida det är lämpligt att ditt barn behandlas med en TNFα-blockerare.

Autoimmuna sjukdomar

* + I sällsynta fall kan behandling med Amsparity ge ett lupusliknande syndrom. Kontakta ditt barns läkare om symtom som ihållande, oförklarliga utslag, feber, ledsmärta eller trötthet uppstår.

**Andra läkemedel och Amsparity**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om ditt barn tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Amsparity kan tas tillsammans med metotrexat eller vissa sjukdomsmodifierande anti-reumatiska medel (sulfasalazin, hydroxiklorokin, leflunomid och guldberedningar för injektion), kortikosteroider eller smärtstillande läkemedel, inklusive icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID).

Ditt barn ska inte använda Amsparity tillsammans med läkemedel som innehåller de aktiva substanserna anakinra eller abatacept på grund av den ökade risken för allvarliga infektioner. Samtidig administrering av adalimumab, eller andra TNF-antagonister, med anakinra eller abatacept rekommenderas inte baserat på den möjliga ökade risken för infektioner, inklusive allvarliga infektioner och andra potentiella farmakologiska interaktioner. Om du har frågor, kontakta ditt barns läkare.

**Graviditet och amning**

Ditt barn bör överväga att använda adekvat preventivmetod för att förhindra att bli gravid och fortsätta använda det minst 5 månader efter den sista behandlingen med Amsparity.

Om ditt barn är gravid, tror sig vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga hennes läkare innan hon använder detta läkemedel.

Amsparity ska endast användas under graviditet om det behövs.

Enligt en graviditetsstudie fanns ingen ökad risk för fosterskador när mamman hade fått adalimumab under graviditeten jämfört med mammor med samma sjukdom som inte använt adalimumab.

Amsparity kan användas under amning.

Om ditt barn får Amsparity under sin graviditet, kan hennes nyfödda barn ha en ökad risk för att få en infektion. Det är viktigt att du berättar för barnläkaren och annan sjukvårdspersonal att hon använde Amsparity under sin graviditet innan det nyfödda barnet ska vaccineras. För mer information om vacciner se avsnittet ”Varningar och försiktighet”.

**Körförmåga och användning av maskiner**

Amsparity kan ha en liten påverkan på ditt barns förmåga att köra bil, cykla eller använda maskiner. En känsla av att rummet snurrar (yrsel) samt synstörningar kan inträffa när Amsparity används.

**Amsparity innehåller polysorbat 80**

Detta läkemedel innehåller 0,08 mg polysorbat 80 per 0,4 ml förfylld endosspruta, vilket motsvarar 0,2 mg/ml polysorbat 80. Polysorbater kan orsaka allergiska reaktioner. Berätta för din läkare om ditt barn har några kända allergier.

**Amsparity innehåller natrium**

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per 0,4 ml dos, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

**3. Hur du använder Amsparity**

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens, sjuksköterskans eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal om du är osäker.

De rekommenderade doserna av Amsparity för varje godkänt användningsområde visas i tabellen nedan. Barnets läkare kan förskriva en annan styrka av Amsparity om barnet behöver en annan dosering.

Amsparity injiceras under huden (subkutan användning).

| **Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit** | | |
| --- | --- | --- |
| **Ålder eller kroppsvikt** | **Hur mycket och hur ofta ska det tas?** | **Observera** |
| Barn och ungdomar från 2 års ålder som väger 30 kg eller mer | 40 mg varannan vecka | Ej tillämpbart |
| Barn och ungdomar från 2 års ålder som väger från 10 kg upp till 30 kg | 20 mg varannan vecka | Ej tillämpbart |

| **Pediatrisk entesitrelaterad artrit** | | |
| --- | --- | --- |
| **Ålder eller kroppsvikt** | **Hur mycket och hur ofta ska det tas?** | **Observera** |
| Barn och ungdomar från 6 års ålder som väger 30 kg eller mer | 40 mg varannan vecka | Ej tillämpbart |
| Barn och ungdomar från 6 års ålder som väger från 15 kg upp till 30 kg | 20 mg varannan vecka | Ej tillämpbart |

| **Barn och ungdomar med plackpsoriasis** | | |
| --- | --- | --- |
| **Ålder eller kroppsvikt** | **Hur mycket och hur ofta ska det tas?** | **Observera** |
| Barn och ungdomar 4−17 år som väger 30 kg eller mer | En startdos på 40 mg, följt av 40 mg en vecka senare.  Därefter är den vanliga dosen 40 mg varannan vecka. | Ej tillämpbart |
| Barn och ungdomar 4−17 år som väger från 15 kg upp till 30 kg | En startdos på 20 mg, följt av 20 mg en vecka senare.  Därefter är den vanliga dosen 20 mg varannan vecka. | Ej tillämpbart |

| **Barn och ungdomar med Crohns sjukdom** | | |
| --- | --- | --- |
| **Ålder eller kroppsvikt** | **Hur mycket och hur ofta ska det tas?** | **Observera** |
| Barn och ungdomar 6−17 år som väger 40 kg eller mer | Startdos på 80 mg, följt av 40 mg två veckor senare.  Om ett snabbare svar krävs, kan ditt barns läkare förskriva en startdos på 160 mg, följt av 80 mg två veckor senare.  Därefter är den vanliga dosen 40 mg varannan vecka. | Ditt barns läkare kan öka doseringen till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka |
| Barn och ungdomar 6−17 år som väger mindre än 40 kg | En startdos på 40 mg, följt av 20 mg två veckor senare.  Om ett snabbare svar krävs, kan ditt barns läkare förskriva en startdos på 80 mg, följt av 40 mg två veckor senare.  Därefter är den vanliga dosen 20 mg varannan vecka. | Ditt barns läkare kan öka doseringen till 20 mg varje vecka |

| **Barn och ungdomar med uveit** | | |
| --- | --- | --- |
| **Ålder eller kroppsvikt** | **Hur mycket och hur ofta ska det tas?** | **Observera** |
| Barn och ungdomar från 2 års ålder som väger mindre än 30 kg | 20 mg varannan vecka | Ditt barns läkare kan ordinera en startdos på 40 mg som ges en vecka före start av den vanliga dosen på 20 mg varannan vecka.  Amsparity rekommenderas att användas tillsammans med metotrexat. |
| Barn och ungdomar från 2 års ålder som väger 30 kg eller mer | 40 mg varannan vecka | Ditt barns läkare kan ordinera en startdos på 80 mg som ges en vecka före start av den vanliga dosen på 40 mg varannan vecka.  Amsparity rekommenderas att användas tillsammans med metotrexat. |

**Hur Amsparity ges**

Amsparity ges som en injektion under huden (via subkutan injektion).

**Detaljerade anvisningar om hur Amsparity injiceras, bruksanvisningen, finns i slutet av denna bipacksedel.**

**Om du har gett för stor mängd av Amsparity**

Om du av misstag injicerar ditt barn med Amsparity oftare än du ska, ska du ringa barnets läkare eller apotekspersonal och förklara att ditt barn har fått för mycket av läkemedlet. Ta alltid med dig läkemedlets ytterkartong, även om den är tom.

**Om du har glömt att ge ditt barn Amsparity**

Om du glömmer bort att ge ditt barn en injektion med Amsparity, ska du ge nästa dos av Amsparity så snart du kommer ihåg detta. Ge sedan ditt barn nästa dos på den dag då du skulle ha givit den om du inte hade glömt bort en dos.

**Om ditt barn slutar att använda Amsparity**

Beslutet att sluta använda Amsparity ska diskuteras med ditt barns läkare. Ditt barns symtom kan återkomma då behandlingen avslutas.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta ditt barns läkare eller apotekspersonal.

**4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. De flesta biverkningar är milda till måttliga. Vissa kan emellertid vara allvarliga och kräva behandling. Biverkningar kan uppträda upp till minst 4 månader efter den sista Amsparity-injektionen.

**Sök genast vård, om några av följande symtom uppstår:**

* allvarliga utslag, nässelutslag eller andra tecken på allergisk reaktion
* svullet ansikte, svullna händer, fötter
* ansträngd andning, svårt att svälja
* andnöd vid ansträngning eller då man ligger ner eller om fötterna svullnar.

**Berätta för ditt barns läkare så snart som möjligt om du märker något av det följande:**

* tecken och symtom på infektion såsom feber, illamående, sår, tandproblem, brännande känsla då man kissar, svaghets- eller trötthetskänsla, hosta
* symtom på nervproblem som stickningar, domningar, dubbelseende eller svaghet i armar eller ben
* tecken på hudcancer som en bula eller ett öppet sår som inte läker
* tecken och symtom på blodsjukdomar såsom långvarig feber, blåmärken, blödning, blekhet.

Tecknen och symtomen som beskrivs ovan kan representera nedan beskrivna biverkningar, som har observerats vid användning av adalimumab:

**Mycket vanliga** (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

* reaktioner på injektionsstället (inklusive smärta, svullnad, rodnad eller klåda)
* luftvägsinfektioner (inklusive förkylning, rinnande näsa, bihåleinflammation, lunginflammation)
* huvudvärk
* buksmärta (magont)
* illamående och kräkning
* hudutslag
* muskel- och ledvärk.

**Vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

* allvarliga infektioner (inklusive blodförgiftning och influensa)
* infektioner i tarmarna (inklusive gastroenterit)
* hudinfektioner (inklusive cellulit och bältros)
* öroninfektioner
* muninfektioner (inklusive tandinfektioner och herpes på läpparna)
* infektioner i könsorganen
* urinvägsinfektioner
* svampinfektioner
* ledinfektioner
* godartade tumörer
* hudcancer
* allergiska reaktioner (inklusive säsongsallergi)
* uttorkning
* humörsvängningar (inklusive depression)
* oro
* problem att sova
* känselstörningar såsom stickningar, myrkrypningar eller domning
* migrän
* nervrotskompression (inklusive smärta i korsryggen och bensmärta)
* synstörningar
* ögoninflammation
* inflammation i ögonlocket och ögonsvullnad
* yrsel (känsla av att rummet snurrar)
* känsla av att hjärtat slår snabbt
* högt blodtryck
* rodnad;
* hematom (en fast svullnad med koagulerat blod)
* hosta
* astma
* andfåddhet
* blödning i magtarmkanalen
* dyspepsi (matsmältningsbesvär, gaser i magen, halsbränna)
* refluxsjukdom (sura uppstötningar)
* torra ögon och torr mun
* klåda
* kliande utslag
* blåmärken
* hudinflammation (såsom eksem)
* sköra finger- och tånaglar
* ökad svettning
* håravfall
* nyuppkommen eller förvärrad psoriasis
* muskelspasmer
* blod i urinen
* njurproblem
* bröstsmärta
* ödem (en vätskeansamling i kroppen som gör att den drabbade vävnaden svullnar)
* feber
* minskat antal blodplättar (trombocyter) vilket ökar risken för blödning eller blåmärken
* försämrad läkning.

**Mindre vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

* opportunistiska (ovanliga) infektioner (vilket inkluderar tuberkulos och andra infektioner som kan uppstå då motståndet mot sjukdomarna är sänkt)
* neurologiska infektioner (inklusive hjärnhinneinflammation orsakad av virus)
* ögoninfektioner
* bakterieinfektioner
* divertikulit (inflammation och infektion av tjocktarmen)
* cancer, inklusive cancer som påverkar lymfsystemet (lymfom) och melanom (en typ av hudcancer)
* immunrubbningar som kan påverka lungor, hud och lymfkörtlar (oftast som sarkoidos)
* vaskulit (inflammation i blodkärlen)
* skakningar
* neuropati (nervskada)
* stroke (slaganfall)
* dubbelseende
* hörselbortfall, öronringningar
* känsla av att hjärtat slår oregelbundet såsom ett missat hjärtslag
* hjärtproblem som kan orsaka andfåddhet eller svullna fötter
* hjärtinfarkt
* ett bråck i en stor artärs vägg, inflammation och koagel i en ven, blockering av ett blodkärl
* lungsjukdom som ger andfåddhet (inklusive lunginflammation)
* lungemboli (blockering i en lungartär)
* pleurautgjutning (onormal vätskeansamling mellan lungor och bröstkorg)
* inflammation i bukspottkörteln som orsakar svår smärta i buken och ryggen
* svårighet att svälja
* ansiktsödem (svullnad i ansiktet)
* gallblåseinflammation, gallstenar
* fettlever (fettansamling i leverceller)
* nattliga svettningar
* ärr
* onormal nedbrytning av muskelvävnad
* systemisk lupus erythematosus (en immunsjukdom som orsakar inflammation i huden, hjärtat, lungor, leder och andra organsystem)
* sömnavbrott
* impotens
* inflammationer.

**Sällsynta** (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare)

* leukemi (cancer som påverkar blod och benmärg)
* allvarlig allergisk reaktion med chock
* multipel skleros
* nervrubbning (såsom ögonnervsinflammation och Guillain-Barrés syndrom, en sjukdom som kan orsaka muskelsvaghet, känselrubbningar, stickningar i armar och överkropp)
* hjärtat slutar pumpa
* lungfibros (ärrbildning i lungan)
* tarmperforation (hål på tarmen)
* hepatit (leverinflammation)
* reaktivering av hepatit B-infektion
* autoimmun hepatit (leverinflammation orsakad av kroppens eget immunsystem)
* kutan vaskulit (inflammation av blodkärlen i huden)
* Stevens-Johnsons syndrom (livshotande reaktion med influensaliknande symtom och hudutslag med blåsor)
* ansiktsödem (svullnad av ansiktet) i samband med allergiska reaktioner
* erytema multiforme (inflammatoriska hudutslag)
* lupusliknande syndrom (ihållande, oförklarliga utslag, feber, ledsmärta eller trötthet)
* angioödem (lokal svullnad av huden)
* lichenoida hudreaktioner (kliande röd-lila hudutslag).

**Har rapporterats** (förekommer hos ett okänt antal användare)

* hepatospleniskt T-cellslymfom (en sällsynt blodcancer som ofta är dödlig)
* merkelcellskarcinom (en sorts hudcancer)
* Kaposis sarkom, en sällsynt cancer förknippad med infektion med humant herpesvirus 8. Kaposis sarkom uppträder oftast som purpurfärgade fläckar på huden.
* leversvikt
* förvärrande av ett tillstånd som kallas dermatomyosit (yttrar sig som hudutslag med åtföljande muskelsvaghet)
* viktökning (för de flesta patienter var viktökningen liten).

Vissa biverkningar som observerats med adalimumab kanske inte orsakar symtom utan kanske endast kan påvisas med blodprover. Dessa inkluderar:

**Mycket vanliga** (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

* låga blodvärden för vita blodkroppar
* låga blodvärden för röda blodkroppar
* förhöjd halt av lipider i blodet
* förhöjda leverenzymer.

**Vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

* höga blodvärden för vita blodkroppar
* låga blodvärden för blodplättar
* förhöjd halt av urinsyra i blodet
* avvikande blodvärden för natrium
* låga blodvärden för kalcium
* låga blodvärden för fosfat
* högt blodsocker
* höga blodvärden för laktatdehydrogenas
* förekomst av autoantikroppar i blodet
* låga blodvärden för kalium.

**Mindre vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

* förhöjda bilirubinvärden (blodprov från levern).

**Sällsynta** (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

* låga blodvärden för vita blodkroppar, röda blodkroppar och blodplättar.

**Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via det nationella rapporteringssystemet listat i [bilaga V](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/qrd-appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.docx). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

**5. Hur Amsparity ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etikett/blister/kartong efter EXP.

Förvaras i kylskåp (2 °C−8 °C). Får ej frysas.

Förvara den förfyllda sprutan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Alternativ förvaring:

Vid behov (till exempel vid resor), så kan en Amsparity förfylld spruta förvaras vid rumstemperatur (upp till 30 °C) under högst 30 dagar − säkerställ att den skyddas mot ljus. Då den tas ur kylskåpet för förvaring i rumstemperatur, **måste sprutan användas inom 30 dagar eller kasseras**, även om den stoppas tillbaks i kylskåpet.

Du ska skriva upp datumet då sprutan tas ur kylskåpet för första gången och datumet då den ska kasseras.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga ditt barns läkare eller apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

**6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

**Innehållsdeklaration**

Den aktiva substansen är adalimumab.

Övriga innehållsämnen är L-histidin, L-histidinhydrokloridmonohydrat, sackaros, edetatdinatriumdihydrat, L-metionin, polysorbat 80 och vatten för injektionsvätskor (se avsnitt 2, ”Amsparity innehåller polysorbat 80” och ”Amsparity innehåller natrium”).

**Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Amsparity 20 mg injektionsvätska i förfylld spruta för pediatrisk användning tillhandahålls som en steril lösning med 20 mg adalimumab löst i 0,4 ml lösning.

Amsparity förfylld spruta är en glasspruta som innehåller en klar, färglös till mycket ljusbrun lösning med adalimumab.

Varje förpackning innehåller 2 förfyllda sprutor för patientanvändning med respektive 2 spritsuddar.

Amsparity kan finnas tillgänglig som injektionsflaska, förfylld spruta och/eller som förfylld injektionspenna.

**Innehavare av godkännande för försäljning**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgien

**Tillverkare**

Pfizer Service Company BV

Hermeslaan 11

1932 Zaventem

Belgien

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  **Luxembourg/Luxemburg**  Pfizer NV/SA  Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11 | **Kύπρος**  PFIZER EΛΛAΣ A.E. (CYPRUS BRANCH)  Τηλ: +357 22 817690 |
| **Česká republika**  Pfizer, spol. s r.o.  Tel: +420-283-004-111 | **Magyarország**  Pfizer Kft.  Tel: +36 1 488 3700 |
| **Danmark**  Pfizer ApS  Tlf.: +45 44 201 100 | **Malta**  Vivian Corporation Ltd.  Tel: +356 21344610 |
| **Deutschland**  PFIZER PHARMA GmbH  Tel: +49 (0)30 550055-51000 | **Nederland**  Pfizer bv  Tel: +31 (0)10 406 43 01 |
| **България**  Пфайзер Люксембург САРЛ,  Клон България  Teл: +359 2 970 4333 | **Norge**  Pfizer AS  Tlf: +47 67 52 61 00 |
| **Eesti**  Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal  Tel: +372 666 7500 | **Österreich**  Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.  Tel: +43 (0)1 521 15-0 |
| **Ελλάδα**  PFIZER EΛΛAΣ A.E.  Τηλ.: +30 210 67 85 800 | **Polska**  Pfizer Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 335 61 00 |
| **España**  Pfizer S.L.  Tel: +34 91 490 99 00 | **Portugal**  Laboratórios Pfizer, Lda.  Tel: +351 21 423 5500 |
| **France**  Pfizer  Tél: +33 (0) 1 58 07 34 40 | **România**  Pfizer România S.R.L  Tel: +40 (0) 21 207 28 00 |
| **Hrvatska**  Pfizer Croatia d.o.o.  Tel: +385 1 3908 777 | **Slovenija**  Pfizer Luxembourg SARL*,* Pfizer, podružnica  za svetovanje s področja farmacevtske  dejavnosti, Ljubljana  Tel: +386 (0)1 52 11 400 |
| **Ireland**  Pfizer Healthcare Ireland Unlimited Company  Tel: +1800 633 363 (toll free)  Tel: +44 (0)1304 616161 | **Slovenská republika**  Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka  Tel: +421 2 3355 5500 |
| **Ísland**  Icepharma hf.  Tel: +354 540 8000 | **Suomi/Finland**  Pfizer Oy  Puh/Tel: +358 (0)9 430 040 |
| **Italia**  Pfizer S.r.l.  Tel: +39 06 33 18 21 | **Sverige**  Pfizer AB  Tel: +46 (0)8 550 520 00 |
| **Latvija**  Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā  Tel. +371 67035775 |  |
| **Lietuva**  Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje  Tel. +3705 2514000 |  |

**Denna bipacksedel ändrades senast**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <https://www.ema.europa.eu>.

**BRUKSANVISNING**

Amsparity (adalimumab)

20 mg

Förfylld endosspruta, för subkutan injektion

**Spara denna information. Dessa anvisningar beskriver steg för steg hur du förbereder och ger injektionen.**

**Förvara Amsparity förfylld spruta i kylskåp (2 °C−8 °C).**

**Förvara Amsparity förfylld spruta i originalförpackningen tills den ska användas för att skydda den mot direkt solljus.**

**Vid behov, till exempel när du och ditt barn reser, kan Amsparity förfylld spruta förvaras vid rumstemperatur i upp till 30 °C i upp till 30 dagar.**

**Förvara Amsparity, injektionsmaterial och alla andra läkemedel utom räckhåll för barn.**

Amsparity för injektion tillhandahålls i en förfylld engångsspruta som innehåller en dos av läkemedlet.

Försök **inte** att injicera ditt barn med Amsparity förrän du har läst och förstått bruksanvisningen. Om ditt barns läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal beslutar att du kan ge injektioner med Amsparity till ditt barn i hemmet, ska du få undervisning om rätt sätt att förbereda och injicera Amsparity.

Det är också viktigt att du talar med ditt barns läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal för att vara säker på doseringsanvisningarna för ditt barns Amsparity. Som hjälp att komma ihåg när du ska injicera Amsparity kan du i förväg göra en anteckning i din kalender. Tala med ditt barns läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal om du har några frågor om rätt sätt att injicera Amsparity.

Efter genomgången träning kan Amsparity för injektion ges av ditt barn eller av en annan person, t.ex. en familjemedlem eller vän.

**1. Material som behövs**

* Du behöver följande material för varje injektion av Amsparity. Välj en ren, plan yta att lägga materialet på.
* 1 Amsparity förfylld spruta på en bricka, i förpackningen
* 1 spritsudd, i förpackningen
* 1 bomullstuss eller kompress (medföljer inte i Amsparity-förpackningen)
* En lämplig behållare för vasst avfall (medföljer inte i Amsparity-förpackningen)

**Viktigt:** Om du har ytterligare frågor om ditt barns Amsparity förfyllda spruta eller läkemedel, tala med ditt barns läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal.

nålskydd

kolv

cylinder

fönster

ÅÅÅÅ MMM DD

utgångsdatum



kolv

cylinder

nålskydd

fönster

**2. Förberedelser**

* Ta ut Amsparity-förpackningen ur kylskåpet.
* Öppna förpackningen och ta ut brickan med den förfyllda sprutan.
* Kontrollera förpackningen och brickan, och använd **inte** om:
  + utgångsdatumet har passerats
  + den har blivit fryst eller tinats upp
  + den har tappats, även om den inte ser ut att vara skadad
  + den har varit uttagen ur kylskåpet i mer än 30 dagar
  + den verkar vara skadad
  + förseglingen på en ny förpackning har brutits.
* Om något av det ovanstående gäller, kassera den förfyllda sprutan på samma sätt som en använd spruta. Du behöver en ny förfylld spruta för att ge ditt barns injektion.
* Tvätta händerna med tvål och vatten och torka dem helt torra.

Om du har ytterligare frågor om ditt barns läkemedel, tala med ditt barns läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal.

**Packa upp den förfyllda sprutan**



* Dra av pappersförseglingen på brickan.
* Ta ut 1 förfylld spruta från brickan och lägg tillbaka originalförpackningen med eventuella oanvända förfyllda sprutor i kylskåpet.
* Använd **inte** sprutan om den verkar vara skadad.
* Den förfyllda sprutan kan användas direkt efter att den har tagits ut ur kylskåpet.
* Du kan tycka att sveda och obehag minskar om den förfyllda sprutan är rumstempererad vid användning. Låt den förfyllda sprutan ligga i rumstemperatur i skydd mot direkt solljus i 15−30 minuter innan du ger ditt barn injektionen.
* Ta **inte** av nålskyddet från den förfyllda sprutan förrän du är redo att ge injektionen.

**Håll alltid i den förfyllda sprutans cylinder för att förhindra skador.**

**Kontrollera läkemedlet**



* Titta noggrant på ditt barns läkemedel i fönstret.
* Vänd den förfyllda sprutan varsamt fram och tillbaka för att kontrollera läkemedlet.
* Skaka **inte** den förfyllda sprutan. Skakning kan skada läkemedlet.
* Kontrollera att läkemedlet i den förfyllda sprutan är klart och färglöst till mycket ljusbrunt och att det inte finns flagor eller partiklar i det. Det är normalt att se en eller fler bubblor i fönstret. Försök **inte** att avlägsna luftbubblor.

Om du har ytterligare frågor om ditt barns läkemedel, tala med ditt barns läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal.

**Buken:**

Minst 5 cm från naveln

**Låren:**

Övre delen av låren

**Välj och förbered injektionsstället**



* Välj ett nytt ställe varje gång du ger ditt barn en injektion.
* Injicera **inte** i beniga områden eller i områden med blåmärken eller där ditt barns hud är röd, öm eller hård. Undvik att injicera i områden med ärr eller bristningar.
* Om ditt barn har psoriasis, injicera inte direkt i upphöjda, tjocka, röda eller fjällande hudpartier eller hudförändringar.
* Injicera **inte** genom ditt barns kläder.
* Tvätta injektionsstället med spritsudden.
* Låt injektionsstället torka.

**Ta av nålskyddet**



* Håll den förfyllda sprutan i cylindern. Dra försiktigt av nålskyddet rakt och bort från kroppen när du är redo för injektionen.
* Det är normalt att se några få droppar läkemedel på nålspetsen när du tar av nålskyddet.
* Kasta nålskyddet i en behållare för vasst avfall.

**Obs:** Var försiktig när du hanterar den förfyllda sprutan för att undvika oavsiktliga nålstick.

**För in nålen**



* Nyp försiktigt ihop en bit av huden inom det rengjorda injektionsstället.
* För in nålens hela längd i huden, med 45 graders vinkel, som på bilden.
* Släpp huden när du har fört in nålen.

**Viktigt:** För **inte** in nålen i ditt barns hud på nytt. Om nålen redan har förts in i huden och du därefter vill ändra injektionsställe, måste du använda en ny förfylld spruta.

**Injicera läkemedlet**



* Tryck in kolven långsamt och jämnt hela vägen tills cylindern är tom. Det tar vanligen 2 till 5 sekunder att injicera dosen.

**Obs:** Det rekommenderas att du låter den förfyllda sprutans nål vara kvar i huden i ytterligare 5 sekunder efter att du tryckt in kolven helt.

* Dra ut nålen ur huden i samma vinkel som den fördes in i.

**Kontrollera sprutan**



* Kontrollera att den förfyllda sprutan har tömts helt på läkemedel.
* **För aldrig in nålen igen.**
* **Sätt aldrig tillbaka nålskyddet igen.**

**Obs:** Om den grå proppen inte är i den position som visas kanske du inte har injicerat allt läkemedel. Tala med ditt barns läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal genast.

**Kasta sprutan**



* Kassera sprutan genast enligt läkarens, sjuksköterskans eller apotekspersonalens anvisningar och i enlighet med lokala hälso- och säkerhetsföreskrifter.

**Efter injektionen**



* Titta noga på injektionsstället. Om det finns blod, tryck lätt mot injektionsstället i några sekunder med en ren bomullstuss eller kompress.
* Gnugga **inte** på injektionsstället.

**Obs:** Förvara eventuella oanvända sprutor i kylskåpet i originalförpackningen.

Vänd för

Bipacksedel: Information till patienten

**Bipacksedel: Information till patienten**

**Amsparity 40 mg/0,8 ml injektionsvätska, lösning**

adalimumab

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan ditt barn börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för ditt barn.**

* Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
* Ditt barns läkare kommer även ge dig ett patientkort, som innehåller viktig säkerhetsinformation som du måste vara medveten om innan Amsparity ges till ditt barn och under behandling med Amsparity. Behåll detta patientkort.
* Om du har ytterligare frågor vänd dig till ditt barns läkare eller apotekspersonal.
* Detta läkemedel har ordinerats enbart åt ditt barn. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar ditt barns.
* Om ditt barn får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

1. Vad Amsparity är och vad det används för

2. Vad du behöver veta innan ditt barn använder Amsparity

3. Hur du använder Amsparity

4. Eventuella biverkningar

5. Hur Amsparity ska förvaras

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

**1. Vad Amsparity är och vad det används för**

Amsparity innehåller den aktiva substansen adalimumab, ett läkemedel som påverkar kroppens immunsystem (immunförsvar).

Amsparity är avsett för behandling av följande inflammatoriska sjukdomar:

* Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit (barnreumatisk ledsjukdom)
* Entesitrelaterad artrit (muskel-, senfästes- och ledinflammation) hos barn och ungdomar
* Plackpsoriasis hos barn och ungdomar
* Hidradenitis suppurativa (inflammation i huden) hos ungdomar
* Crohns sjukdom (inflammation i tarmen) hos barn och ungdomar
* Ulcerös kolit (inflammation i tjocktarmen) hos barn och ungdomar
* Uveit (inflammation i ögat) hos barn och ungdomar

Den aktiva substansen i Amsparity, adalimumab, är en monoklonal antikropp. Monoklonala antikroppar är proteiner som fäster vid ett specifikt mål i kroppen.

Målet för adalimumab är ett protein som kallas tumörnekrosfaktor (TNFα), som är involverat i immunförsvaret och finns i förhöjda nivåer vid de inflammatoriska sjukdomar som anges ovan. Genom att binda till TNFα blockerar Amsparity dess verkan och minskar inflammationen vid dessa sjukdomar.

Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit

Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit är en inflammatorisk sjukdom i lederna som ofta först uppstår i barndomen.

Amsparity används för att behandla polyartikulär juvenil idiopatisk artrit hos barn och ungdomar 2−17 år. Ditt barn kanske först får andra sjukdomsmodifierande läkemedel, såsom metotrexat. Om dessa läkemedel inte fungerar tillräckligt, kommer ditt barn att få Amsparity för att behandla polyartikulär juvenil idiopatisk artrit eller entesitrelaterad artrit.

Entesitrelaterad artrit hos barn och ungdomar

Pediatrisk entesitrelaterad artrit är en inflammatorisk sjukdom i lederna och senfästen.

Amsparity används för att behandla entesitrelaterad artrit hos barn och ungdomar 6−17 år. Ditt barn kanske först får andra sjukdomsmodifierande läkemedel, såsom metotrexat. Om dessa läkemedel inte fungerar tillräckligt, kommer ditt barn att få Amsparity för att behandla entesitrelaterad artrit.

Plackpsoriasis hos barn och ungdomar

Plackpsoriasis är en sjukdom som orsakar röda, flagiga och torra plack på huden som täcks av silvriga fjäll. Plackpsoriasis kan också involvera naglarna, som då kan smulas sönder, bli tjockare och lyfta från nagelbädden, vilket kan vara smärtsamt. Psoriasis tros orsakas av en störning i kroppens immunsystem som leder till en ökad produktion av hudceller.

Amsparity används för att behandla svår plackpsoriasis hos barn och ungdomar 4−17 år där lokal behandling och ljusbehandling inte har fungerat eller inte är lämpligt.

Hidradenitis suppurativa hos ungdomar

Hidradenitis suppurativa (ibland kallat acne inversa) är en långvarig och ofta smärtsam inflammatorisk hudsjukdom. Symtomen kan vara ömma noduli (knölar) och abscesser (bölder) som kan läcka var. Sjukdomen påverkar vanligen specifika områden av huden, t.ex. under brösten, armhålorna, insidan av låren, ljumsken och skinkorna. Ärrbildning kan också uppstå i de påverkade områdena.

Amsparity används för att behandla hidradenitis suppurativa hos ungdomar från 12 års ålder. Amsparity kan minska antalet knölar och bölder som ditt barn har samt smärtan som ofta är kopplad till sjukdomen. Ditt barn kanske först får andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte har önskad effekt kommer ditt barn att få Amsparity.

Crohns sjukdom hos barn och ungdomar

Crohns sjukdom är en inflammatorisk tarmsjukdom.

Amsparity används för att behandla Crohns sjukdom hos barn och ungdomar i åldern 6−17 år.

Om ditt barn har Crohns sjukdom kommer det först att få andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte hjälper tillräckligt, kommer ditt barn att få Amsparity för att minska tecken och symtom på Crohns sjukdom.

Ulcerös kolit hos barn och ungdomar

Ulcerös kolit är en inflammatorisk sjukdom i tjocktarmen. Amsparity används för att behandla måttlig till svår ulcerös kolit hos barn i åldern 6−17 år. Ditt barn kommer kanske först att få andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte har önskad effekt kommer ditt barn att få Amsparity för att minska tecken och symtom på sjukdomen.

Uveit hos barn och ungdomar

Icke-infektiös uveit (icke smittsam uveit) är en inflammatorisk sjukdom som påverkar vissa delar av ögat. Inflammationen kan leda till försämrad syn och/eller förekomst av floaters i ögat (svarta prickar eller stripiga linjer som rör sig över synfältet). Amsparity fungerar genom att minska denna inflammation.

Amsparity används för att behandla barn och ungdomar från 2 års ålder med kronisk icke-infektiös uveit där inflammationen påverkar främre delen av ögat.

Ditt barn kanske först får andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte fungerar tillräckligt, kommer ditt barn att få Amsparity för att minska tecken och symtom på sjukdomen.

**2. Vad du behöver veta innan ditt barn använder Amsparity**

**Använd inte Amsparity**

* + om ditt barn är allergiskt mot adalimumab eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
  + om ditt barn har en allvarlig infektion, inklusive aktiv tuberkulos, sepsis (blodförgiftning) eller opportunistiska infektioner (ovanliga infektioner som är förknippade med ett nedsatt immunförsvar). Det är viktigt att du talar om för barnets läkare om ditt barn har symtom på infektioner, t.ex. feber, sår, trötthetskänsla, tandproblem (se ”Varningar och försiktighet”).
  + om ditt barn har måttlig eller svår hjärtsvikt. Det är viktigt att berätta för läkare om ditt barn har eller har haft en allvarlig hjärtåkomma (se ”Varningar och försiktighet”).

**Varningar och försiktighet**

Tala med ditt barns läkare eller apotekspersonal innan Amsparity används.

Det är viktigt att du och barnets läkare dokumenterar namnet och tillverkningssatsnumret på ditt barns läkemedel.

Allergiska reaktioner

* + Om ditt barn får allergiska reaktioner med symtom såsom trånghetskänsla i bröstet, väsande andning, yrsel, svullnad eller utslag, ska du sluta injicera Amsparity och kontakta läkare omgående eftersom dessa reaktioner i sällsynta fall kan vara livshotande.

Infektioner

* + Om ditt barn har någon infektion, inklusive långvariga infektioner eller lokala infektioner (t.ex. bensår) måste du rådgöra med läkare innan barnet börjar med Amsparity. Om du är osäker, kontakta ditt barns läkare.
  + Ditt barn kanske lättare får infektioner medan han/hon får behandling med Amsparity. Denna risk kan öka ifall han/hon har försämrad lungfunktion. Dessa infektioner kan vara allvarliga och inkludera tuberkulos, infektioner orsakade av virus, svamp, parasiter eller bakterier, eller andra opportunistiska infektioner (ovanliga infektiösa organismer) och sepsis (blodförgiftning). I sällsynta fall kan dessa infektioner bli livshotande. Det är viktigt att berätta för läkare om ditt barn får symtom såsom feber, sår, trötthetskänsla eller tandbesvär. Ditt barns läkare kan rekommendera att användningen av Amsparity avbryts tillfälligt.

Tuberkulos

* + Eftersom fall av tuberkulos har rapporterats hos patienter som behandlats med adalimumab, kommer läkaren att undersöka ditt barn för tecken och symtom på tuberkulos innan behandling med Amsparity påbörjas. Denna kontroll omfattar en noggrann genomgång av barnets sjukdomshistoria och lämpliga undersökningar (t.ex. lungröntgen och ett tuberkulintest). Genomförandet och resultaten av dessa tester ska anges på ditt barns patientkort.

* Det är mycket viktigt att du berättar för läkare om ditt barn någonsin har haft tuberkulos, eller om han/hon har varit i nära kontakt med någon som har haft tuberkulos. Om ditt barn har aktiv tuberkulos, använd inte Amsparity.
* Tuberkulos kan utvecklas under behandling även om ditt barn har fått förebyggande behandling mot tuberkulos.
* Om symtom på tuberkulos (till exempel ihållande hosta, viktminskning, brist på energi, lätt feber), eller om någon annan infektion uppkommer under eller efter behandlingen, måste du genast berätta detta för barnets läkare.

Infektion vid resor/återkommande infektion

* Tala om för läkare ifall ditt barn bor eller reser i regioner där svampinfektioner såsom histoplasmos, koccidioidomykos eller blastomykos är endemiska (ständigt närvarande).
* Upplys läkare om ditt barn tidigare har haft problem med återkommande infektioner eller andra åkommor som ökar risken för infektioner.
* Du och ditt barns läkare ska vara särskilt uppmärksamma på tecken på infektion medan ditt barn behandlas med Amsparity. Det är viktigt att tala om för läkare om ditt barn får symtom på infektioner, såsom feber, sår, trötthetskänsla eller tandbesvär.

Hepatit B

* Tala om för läkare ifall ditt barn är bärare av hepatit B-virus (HBV), ifall han/hon har en aktiv HBV-infektion eller om du tror att han/hon löper risk att få HBV. Läkaren bör testa ditt barn för Hepatit B. Adalimumab kan reaktivera HBV-infektion hos personer som bär på viruset. I vissa sällsynta fall, speciellt ifall ditt barn tar andra läkemedel som hämmar immunsystemet, kan reaktivering av HBV vara livshotande.

Operationer och tandingrepp

* Om ditt barn snart ska genomgå en operation eller ett tandingrepp, informera läkare om att han/hon tar Amsparity. Ditt barns läkare kan rekommendera att användningen av Amsparity avbryts tillfälligt.

Demyeliniserande sjukdom

* Om ditt barn har eller utvecklar en demyeliniserande sjukdom (en sjukdom som påverkar de isolerande lagren runt nerverna, såsom multipel skleros (MS)), kommer din läkare att göra en bedömning om han/hon kan få eller ska fortsätta behandlas med Amsparity. Berätta omedelbart för ditt barns läkare om ditt barn får symtom så som synförändringar, svaghet i armar eller ben, eller domningar eller stickningar någonstans på kroppen.

Vaccination

* Vissa vacciner innehåller levande men försvagade former av sjukdomsalstrande bakterier eller virus som kan orsaka infektioner och som inte ska ges under behandling med Amsparity. Rådgör med ditt barns läkare innan ditt barn vaccineras. Det rekommenderas att barn, om möjligt, vaccineras enligt gällande riktlinjer för allmän vaccination innan behandling med Amsparity påbörjas. Om ditt barn har fått Amsparity medan hon var gravid, kan hennes nyfödda barn ha en ökad risk för att få en infektion i upp till cirka fem månader efter den sista dos av Amsparity som hon fick under graviditeten. Det är viktigt att du berättar för barnläkaren och annan sjukvårdspersonal att hon använde Amsparity under sin graviditet så att de kan bestämma när hennes nyfödda barn ska vaccineras.

Hjärtsvikt

* Det är viktigt att tala om för läkaren om ditt barn har eller har haft en allvarlig hjärtåkomma. Om ditt barn har mild hjärtsvikt och behandlas med Amsparity, måste hans/hennes hjärtproblem övervakas noggrant av barnets läkare. Om han/hon utvecklar nya symtom eller om symtom på hjärtsvikt förvärras (t.ex. andfåddhet eller svullna fötter), måste du kontakta läkare omedelbart.

Feber, blåmärken, blödning eller blekhet

* Hos vissa patienter klarar inte kroppen att tillverka tillräckligt antal blodceller som hjälper kroppen att bekämpa infektioner eller stoppa blödningar. Om ditt barn får feber som inte går ner, får blåmärken eller blöder lätt eller ser mycket blek ut bör du omedelbart ringa läkare. Barnets läkare kan då besluta att behandlingen ska avbrytas.

Cancer

* Mycket sällsynta fall av vissa cancertyper har förekommit hos barn och vuxna som behandlas med adalimumab eller andra TNFα-blockerare. Patienter med svårare reumatoid artrit som har haft sjukdomen under längre tid kan ha en förhöjd risk att utveckla lymfom och leukemi (cancer som påverkar blodceller och benmärg). Om ditt barn behandlas med Amsparity kan risken för att utveckla lymfom, leukemi eller annan cancertyp öka. I sällsynta fall har en ovanlig och allvarlig typ av lymfom observerats hos patienter som använder adalimumab. Vissa av dessa patienter behandlades också med läkemedlen azatioprin eller merkaptopurin. Berätta för ditt barns läkare om ditt barn tar azatioprin eller merkaptopurin tillsammans med Amsparity.
* Även fall av icke-melanom hudcancer har förekommit hos patienter som behandlas med adalimumab. Om nya hudsår uppkommer under eller efter behandling, eller om utseendet på befintliga märken eller hudsår förändras ska du berätta det för barnets läkare.
* Andra cancerformer än lymfom har förekommit hos de patienter med lungsjukdomen kroniskt obstruktiv lungsjukdom (KOL) som behandlas med andra TNF-blockerare. Om ditt barn har KOL, eller är storrökare, ska du diskutera med läkare huruvida det är lämpligt att ditt barn behandlas med en TNFα-blockerare.

Autoimmuna sjukdomar

* I sällsynta fall kan behandling med Amsparity ge ett lupusliknande syndrom. Kontakta ditt barns läkare om symtom som ihållande, oförklarliga utslag, feber, ledsmärta eller trötthet uppstår.

**Andra läkemedel och Amsparity**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om ditt barn tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Amsparity kan tas tillsammans med metotrexat eller vissa sjukdomsmodifierande anti-reumatiska medel (sulfasalazin, hydroxiklorokin, leflunomid och guldberedningar för injektion), steroider eller smärtstillande läkemedel, inklusive icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID).

Ditt barn ska inte använda Amsparity tillsammans med läkemedel som innehåller de aktiva substanserna anakinra eller abatacept på grund av den ökade risken för allvarliga infektioner. Samtidig administrering av adalimumab, eller andra TNF-antagonister, med anakinra eller abatacept rekommenderas inte baserat på den möjliga ökade risken för infektioner, inklusive allvarliga infektioner och andra potentiella farmakologiska interaktioner. Om du har frågor, kontakta ditt barns läkare.

**Graviditet och amning**

Ditt barn bör överväga att använda adekvat preventivmetod för att förhindra att bli gravid och fortsätta använda det minst 5 månader efter den sista behandlingen med Amsparity.

Om ditt barn är gravid, tror sig vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga hennes läkare innan hon använder detta läkemedel.

Amsparity ska endast användas under graviditet om det behövs.

Enligt en graviditetsstudie fanns ingen ökad risk för fosterskador när mamman hade fått adalimumab under graviditeten jämfört med mammor med samma sjukdom som inte använt adalimumab.

Amsparity kan användas under amning.

Om ditt barn får Amsparity under sin graviditet, kan hennes nyfödda barn ha en ökad risk för att få en infektion. Det är viktigt att du berättar för barnläkaren och annan sjukvårdspersonal att hon använde Amsparity under sin graviditet innan det nyfödda barnet ska vaccineras. För mer information om vacciner se avsnittet ”Varningar och försiktighet”.

**Körförmåga och användning av maskiner**

Amsparity kan ha en liten påverkan på ditt barns förmåga att köra bil, cykla eller använda maskiner. En känsla av att rummet snurrar (yrsel) samt synstörningar kan inträffa när Amsparity används.

**Amsparity innehåller polysorbat 80**

Detta läkemedel innehåller 0,16 mg polysorbat 80 per 0,8 ml endosinjektionsflaska, vilket motsvarar 0,2 mg/ml polysorbat 80. Polysorbater kan orsaka allergiska reaktioner. Berätta för din läkare om ditt barn har några kända allergier.

**Amsparity innehåller natrium**

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per 0,8 ml dos, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

**3. Hur ditt barn använder Amsparity**

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens, sjuksköterskans eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga ditt barns läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal om du är osäker. Barnets läkare kan förskriva en annan styrka av Amsparity om barnet behöver en annan dosering.

Amsparity injiceras under huden (subkutan användning).

Barn och ungdomar med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit

*Barn och ungdomar från 2 års ålder som väger från 10 kg upp till 30 kg*

Den rekommenderade dosen av Amsparity är 20 mg varannan vecka.

*Barn och ungdomar från 2 års ålder som väger 30 kg eller mer*

Den rekommenderade dosen av Amsparity är 40 mg varannan vecka.

Barn och ungdomar med entesitrelaterad artrit

*Barn och ungdomar från 6 års ålder som väger från 15 kg upp till 30 kg*

Den rekommenderade dosen av Amsparity är 20 mg varannan vecka.

*Barn och ungdomar från 6 års ålder som väger 30 kg eller mer*

Den rekommenderade dosen av Amsparity är 40 mg varannan vecka.

Barn och ungdomar med psoriasis

*Barn och ungdomar 4−17 år som väger från 15 kg upp till 30 kg*

Den rekommenderade dosen av Amsparity är en startdos på 20 mg, följt av 20 mg en vecka senare. Därefter är den vanliga dosen 20 mg varannan vecka.

*Barn och ungdomar 4−17 år som väger 30 kg eller mer*

Den rekommenderade doseringen av Amsparity är en startdos på 40 mg, följt av 40 mg en vecka senare. Därefter är den vanliga dosen 40 mg varannan vecka.

Ungdomar med hidradenitis suppurativa 12*−*17 år som väger 30 kg eller mer

Den rekommenderade doseringen av Amsparity är en startdos på 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) följt av 40 mg varannan vecka med start en vecka senare. Om denna dos inte ger önskad effekt kan läkaren öka doseringen till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Det rekommenderas att en bakteriedödande dagligen används lösning på de påverkade områdena.

Barn och ungdomar med Crohns sjukdom

*Barn och ungdomar 6−17 år som väger mindre än 40 kg*

Den vanliga doseringen är 40 mg initialt följt av 20 mg två veckor senare. Om ett snabbare svar krävs så kan ditt barns läkare förskriva en startdos på 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) följt av 40 mg två veckor senare.

Därefter är den vanliga dosen 20 mg varannan vecka. Om denna dos inte ger önskad effekt kan ditt barns läkare öka doseringen till 20 mg varje vecka.

*Barn och ungdomar 6*−*17 år som väger 40 kg eller mer*

Den vanliga doseringen är 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) initialt följt av 40 mg två veckor senare. Om ett snabbare svar krävs kan ditt barns läkare förskriva en startdos på 160 mg (som fyra 40 mg injektioner på samma dag eller som två 40 mg injektioner per dag under två dagar i följd) följt av 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) två veckor senare.

Därefter är den vanliga dosen 40 mg varannan vecka. Om denna dos inte ger önskad effekt kan ditt barns läkare öka doseringen till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Barn och ungdomar med ulcerös kolit

*Barn och ungdomar från 6 års ålder som väger mindre än 40* *kg*

Den vanliga doseringen av Amsparity är 80 mg (som två 40 mg-injektioner samma dag) initialt, följt av 40 mg (som en 40 mg-injektion) två veckor senare. Därefter är den vanliga dosen 40 mg varannan vecka.

Patienter som fyller 18 år medan de står på 40 mg varannan vecka ska fortsätta med sin ordinerade dos.

*Barn och ungdomar från 6 års ålder som väger 40* *kg eller mer*

Den vanliga doseringen av Amsparity är 160 mg (som fyra 40 mg injektioner samma dag eller två 40 mg-injektioner per dag under två dagar i följd) initialt, följt av 80 mg (som två 40 mg-injektioner samma dag) två veckor senare. Därefter är den vanliga dosen 80 mg varannan vecka.

Patienter som fyller 18 år medan de står på 80 mg varannan vecka ska fortsätta med sin ordinerade dos.

Barn och ungdomar från 2 års ålder med kronisk icke-infektiös uveit

*Barn och ungdomar från 2 års ålder som väger mindre än 30 kg*

Den vanliga doseringen av Amsparity är 20 mg varannan vecka tillsammans med metotrexat.

Ditt barns läkare kan också ordinera en startdos på 40 mg som ges en vecka före start av den vanliga dosen.

*Barn och ungdomar från 2 års ålder som väger 30 kg eller mer*

Den vanliga doseringen av Amsparity är 40 mg varannan vecka tillsammans med metotrexat.

Ditt barns läkare kan också ordinera en startdos på 80 mg som ges en vecka före start av den vanliga dosen.

**Hur Amsparity ges**

Amsparity ges som en injektion under huden (via subkutan injektion).

**Detaljerade instruktioner för hur du injicerar Amsparity finns i avsnittet ”Bruksanvisning”.**

**Om du har gett för stor mängd av Amsparity**

Om du oavsiktligt injicerar ditt barn med en större mängd Amsparity-lösning eller om du injicerar Amsparity oftare än läkaren har ordinerat, ring läkaren eller apotekspersonalen och berätta att ditt barn har fått för mycket av läkemedlet. Ta alltid med dig ytterkartongen eller injektionsflaskan, även om den är tom.

**Om du har gett för liten mängd av Amsparity**

Om du oavsiktligt injicerar ditt barn med en mindre mängd Amsparity-lösning eller om du injicerar ditt barn med Amsparity mer sällan än läkaren har ordinerat, ring läkaren eller apotekspersonalen och berätta att ditt barn har fått för lite av läkemedlet. Ta alltid med dig ytterkartongen eller injektionsflaskan, även om den är tom.

**Om du har glömt att ge ditt barn Amsparity**

Om du glömmer bort att ge ditt barn en injektion med Amsparity, ska du ge nästa dos av Amsparity så snart du kommer ihåg detta. Ge sedan ditt barn nästa dos på den dag då du skulle ha givit den om du inte hade glömt bort en dos.

**Om ditt barn slutar att använda Amsparity**

Beslutet att sluta använda Amsparity ska diskuteras med ditt barns läkare. Ditt barns symtom kan återkomma då behandlingen avslutas.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta ditt barns läkare eller apotekspersonal.

**4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. De flesta biverkningar är milda till måttliga. Vissa kan emellertid vara allvarliga och kräva behandling. Biverkningar kan uppträda upp till minst 4 månader efter den sista Amsparity-injektionen.

**Sök genast vård**, om några av följande symtom uppstår:

* allvarliga utslag, nässelutslag eller andra tecken på allergisk reaktion
* svullet ansikte, svullna händer, fötter
* ansträngd andning, svårt att svälja
* andnöd vid ansträngning eller då man ligger ner eller om fötterna svullnar.

**Berätta för ditt barns läkare så fort som möjligt** om du märker något av det följande:

* tecken och symtom på infektion såsom feber, illamående, sår, tandproblem, brännande känsla då man kissar, svaghets- eller trötthetskänsla, hosta
* symtom på nervproblem som stickningar, domningar, dubbelseende eller svaghet i armar eller ben
* tecken på hudcancer som en bula eller ett öppet sår som inte läker
* tecken och symtom på blodsjukdomar såsom långvarig feber, blåmärken, blödning, blekhet.

Tecknen och symtomen som beskrivs ovan kan representera nedan beskrivna biverkningar, som har observerats vid användning av adalimumab:

**Mycket vanliga** (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

* reaktioner på injektionsstället (inklusive smärta, svullnad, rodnad eller klåda)
* luftvägsinfektioner (inklusive förkylning, rinnande näsa, bihåleinflammation lunginflammation)
* huvudvärk
* buksmärta (magont)
* illamående och kräkning
* hudutslag
* muskel- och ledvärk.

**Vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

* allvarliga infektioner (inklusive blodförgiftning och influensa)
* infektioner i tarmarna (inklusive gastroenterit)
* hudinfektioner (inklusive cellulit och bältros)
* öroninfektioner
* muninfektioner (inklusive tandinfektioner och herpes på läpparna)
* infektioner i könsorganen
* urinvägsinfektioner
* svampinfektioner
* ledinfektioner
* godartade tumörer
* hudcancer
* allergiska reaktioner (inklusive säsongsallergi)
* uttorkning
* humörsvängningar (inklusive depression)
* oro
* problem att sova
* känselstörningar såsom stickningar, myrkrypningar eller domning
* migrän
* nervrotskompression (inklusive smärta i korsryggen och bensmärta)
* synstörningar
* ögoninflammation
* inflammation i ögonlocket och ögonsvullnad
* yrsel (känsla av att rummet snurrar)
* känsla av att hjärtat slår snabbt
* högt blodtryck
* rodnad
* hematom (en fast svullnad med koagulerat blod)
* hosta
* astma
* andfåddhet
* blödning i magtarmkanalen
* dyspepsi (matsmältningsbesvär, gaser i magen, halsbränna)
* refluxsjukdom (sura uppstötningar)
* torra ögon och torr mun
* klåda
* kliande utslag
* blåmärken
* hudinflammation (såsom eksem)
* sköra finger- och tånaglar
* ökad svettning
* håravfall
* nyuppkommen eller förvärrad psoriasis
* muskelspasmer
* blod i urinen
* njurproblem
* bröstsmärta
* ödem (en vätskeansamling i kroppen som gör att den drabbade vävnaden svullnar)
* feber
* minskat antal blodplättar (trombocyter) vilket ökar risken för blödning eller blåmärken
* försämrad läkning.

**Mindre vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

* opportunistiska (ovanliga) infektioner (vilket inkluderar tuberkulos och andra infektioner som kan uppstå då motståndet mot sjukdomarna är sänkt)
* neurologiska infektioner (inklusive hjärnhinneinflammation orsakad av virus)
* ögoninfektioner
* bakterieinfektioner
* divertikulit (inflammation och infektion av tjocktarmen)
* cancer, inklusive cancer som påverkar lymfsystemet (lymfom) och melanom (en typ av hudcancer)
* immunrubbningar som kan påverka lungor, hud och lymfkörtlar (oftast som sarkoidos)
* vaskulit (inflammation i blodkärlen)
* skakningar
* neuropati (nervskada)
* stroke (slaganfall)
* dubbelseende
* hörselbortfall, öronringningar
* känsla av att hjärtat slår oregelbundet såsom ett missat hjärtslag
* hjärtproblem som kan orsaka andfåddhet eller svullna fötter
* hjärtinfarkt
* ett bråck i en stor artärs vägg, inflammation och koagel i en ven, blockering av ett blodkärl
* lungsjukdom som ger andfåddhet (inklusive lunginflammation)
* lungemboli (blockering i en lungartär)
* pleurautgjutning (onormal vätskeansamling mellan lungor och bröstkorg)
* inflammation i bukspottkörteln som orsakar svår smärta i buken och ryggen
* svårighet att svälja
* ansiktsödem (svullnad i ansiktet)
* gallblåseinflammation, gallstenar
* fettlever (fettansamling i leverceller)
* nattliga svettningar
* ärr
* onormal nedbrytning av muskelvävnad
* systemisk lupus erythematosus (en immunsjukdom som orsakar inflammation av huden, hjärtat, lungor, leder och andra organsystem)
* sömnavbrott
* impotens
* inflammationer.

**Sällsynta** (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare)

* leukemi (cancer som påverkar blod och benmärg)
* allvarlig allergisk reaktion med chock
* multipel skleros
* nervrubbningar (såsom ögonnervsinflammation och Guillain-Barrés syndrom, en sjukdom som kan orsaka muskelsvaghet, känselrubbningar, stickningar i armar och överkropp)
* hjärtat slutar pumpa
* lungfibros (ärrbildning i lungan)
* tarmperforation (hål på tarmen)
* hepatit (leverinflammation)
* reaktivering av hepatit B-infektion
* autoimmun hepatit (leverinflammation orsakad av kroppens eget immunsystem)
* kutan vaskulit (inflammation av blodkärlen i huden)
* Stevens-Johnsons syndrom (livshotande reaktion med influensaliknande symtom och hudutslag med blåsor)
* ansiktsödem (svullnad av ansiktet) i samband med allergiska reaktioner
* erytema multiforme (inflammatoriska hudutslag)
* lupusliknande syndrom (ihållande, oförklarliga utslag, feber, ledsmärta eller trötthet)
* angioödem (lokal svullnad av huden)
* lichenoida hudreaktioner (kliande röd-lila hudutslag).

**Har rapporterats** (förekommer hos ett okänt antal användare)

* hepatospleniskt T-cellslymfom (en sällsynt blodcancer som ofta är dödlig)
* merkelcellskarcinom (en sorts hudcancer)
* Kaposis sarkom, en sällsynt cancer förknippad med infektion med humant herpesvirus 8. Kaposis sarkom uppträder oftast som purpurfärgade fläckar på huden.
* leversvikt
* förvärrande av ett tillstånd som kallas dermatomyosit (yttrar sig som hudutslag med åtföljande muskelsvaghet)
* viktökning (för de flesta patienter var viktökningen liten).

Vissa biverkningar som observerats med Amsparity kanske inte orsakar symtom utan kanske endast kan påvisas med blodprover. Dessa inkluderar:

**Mycket vanliga** (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

* låga blodvärden för vita blodkroppar
* låga blodvärden för röda blodkroppar
* förhöjda halter av lipider i blodet
* förhöjda leverenzymer.

**Vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

* höga blodvärden för vita blodkroppar
* låga blodvärden för blodplättar
* förhöjd halt av urinsyra i blodet
* avvikande blodvärden för natrium
* låga blodvärden för kalcium
* låga blodvärden för fosfat
* högt blodsocker
* höga blodvärden för laktatdehydrogenas
* förekomst av autoantikroppar i blodet
* låga blodvärden för kalium.

**Mindre vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

* förhöjda bilirubinvärden (blodprov från levern).

**Sällsynta** (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare)

* låga blodvärden för vita blodkroppar, röda blodkroppar och blodplättar.

**Rapportering av biverkningar**

Om ditt barn får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via det nationella rapporteringssystemet listat i [bilaga V](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/qrd-appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.docx). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

**5. Hur Amsparity ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etikett/kartong efter EXP.

Förvaras i kylskåp (2 °C−8 °C). Får ej frysas.

Förvara flaskorna i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Alternativ förvaring:

Vid behov (till exempel vid resor), kan en Amsparity injektionsflaska förvaras i rumstemperatur (upp till 30 °C) under högst 30 dagar − säkerställ att den skyddas mot ljus. Då den tas ur kylskåpet för förvaring i rumstemperatur, **måste injektionsflaskan användas inom 30 dagar eller kasseras**, även om den stoppas tillbaks i kylskåpet.

Du ska skriva upp datumet då injektionsflaskan tas ur kylskåpet för första gången, och datumet då den ska kasseras.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga ditt barns läkare eller apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

**6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

**Innehållsdeklaration**

Den aktiva substansen är adalimumab.

Övriga innehållsämnen är L-histidin, L-histidinhydrokloridmonohydrat, sackaros, edetatdinatriumdihydrat, L-metionin, polysorbat 80 och vatten för injektionsvätskor (se avsnitt 2, ”Amsparity innehåller polysorbat 80” och ”Amsparity innehåller natrium”).

**Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Amsparity 40 mg injektionsvätska i injektionsflaska tillhandahålls som en steril lösning med 40 mg adalimumab löst i 0,8 ml lösning.

Amsparity injektionsflaska är en glasflaska som innehåller en klar, färglös till mycket ljusbrun lösning med adalimumab. En förpackning innehåller 2 lådor som vardera innehåller 1 injektionsflaska, 1 tom steril spruta, 1 nål, 1 flaskadapter och 2 spritsuddar.

Amsparity kan finnas tillgänglig som injektionsflaska, förfylld spruta och/eller som förfylld injektionspenna.

**Innehavare av godkännande för försäljning**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgien

**Tillverkare**

Pfizer Service Company BV

Hermeslaan 11

1932 Zaventem

Belgien

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  **Luxembourg/Luxemburg**  Pfizer NV/SA  Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11 | **Kύπρος**  PFIZER EΛΛAΣ A.E. (CYPRUS BRANCH)  Τηλ: +357 22 817690 |
| **Česká republika**  Pfizer, spol. s r.o.  Tel: +420-283-004-111 | **Magyarország**  Pfizer Kft.  Tel: +36 1 488 3700 |
| **Danmark**  Pfizer ApS  Tlf.: +45 44 201 100 | **Malta**  Vivian Corporation Ltd.  Tel: +356 21344610 |
| **Deutschland**  PFIZER PHARMA GmbH  Tel: +49 (0)30 550055-51000 | **Nederland**  Pfizer bv  Tel: +31 (0)10 406 43 01 |
| **България**  Пфайзер Люксембург САРЛ,  Клон България  Teл: +359 2 970 4333 | **Norge**  Pfizer AS  Tlf: +47 67 52 61 00 |
| **Eesti**  Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal  Tel: +372 666 7500 | **Österreich**  Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.  Tel: +43 (0)1 521 15-0 |
| **Ελλάδα**  PFIZER EΛΛAΣ A.E.  Τηλ.: +30 210 67 85 800 | **Polska**  Pfizer Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 335 61 00 |
| **España**  Pfizer S.L.  Tel: +34 91 490 99 00 | **Portugal**  Laboratórios Pfizer, Lda.  Tel: +351 21 423 5500 |
| **France**  Pfizer  Tél: +33 (0) 1 58 07 34 40 | **România**  Pfizer România S.R.L  Tel: +40 (0) 21 207 28 00 |
| **Hrvatska**  Pfizer Croatia d.o.o.  Tel: +385 1 3908 777 | **Slovenija**  Pfizer Luxembourg SARL*,* Pfizer, podružnica  za svetovanje s področja farmacevtske  dejavnosti, Ljubljana  Tel: +386 (0)1 52 11 400 |
| **Ireland**  Pfizer Healthcare Ireland Unlimited Company  Tel: +1800 633 363 (toll free)  Tel: +44 (0)1304 616161 | **Slovenská republika**  Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka  Tel: +421 2 3355 5500 |
| **Ísland**  Icepharma hf.  Tel: +354 540 8000 | **Suomi/Finland**  Pfizer Oy  Puh/Tel: +358 (0)9 430 040 |
| **Italia**  Pfizer S.r.l.  Tel: +39 06 33 18 21 | **Sverige**  Pfizer AB  Tel: +46 (0)8 550 520 00 |
| **Latvija**  Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā  Tel. +371 67035775 |  |
| **Lietuva**  Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje  Tel. +3705 2514000 |  |

**Denna bipacksedel ändrades senast**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <https://www.ema.europa.eu>.

**BRUKSANVISNING**

**Instruktioner för förberedelse och injicering av Amsparity:**

Följande instruktioner förklarar hur du injicerar Amsparity. Läs instruktionerna noggrant och följ dem steg för steg.

Försök **inte** att injicera ditt barn med Amsparity förrän du har läst och förstått bruksanvisningen. Om ditt barns läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal beslutar att du kan ge injektioner med Amsparity till ditt barn i hemmet, ska du få undervisning om rätt sätt att förbereda och injicera Amsparity.

Det är också viktigt att du talar med ditt barns läkare, sjuksköterska eller apotekspersonalen för att vara säker på doseringsanvisningarna för ditt barns Amsparity. Som hjälp att komma ihåg när du ska injicera Amsparity kan du i förväg göra en anteckning i din kalender. Tala med ditt barns läkare, sjuksköterska eller apotekspersonalen om du har några frågor om rätt sätt att injicera Amsparity.

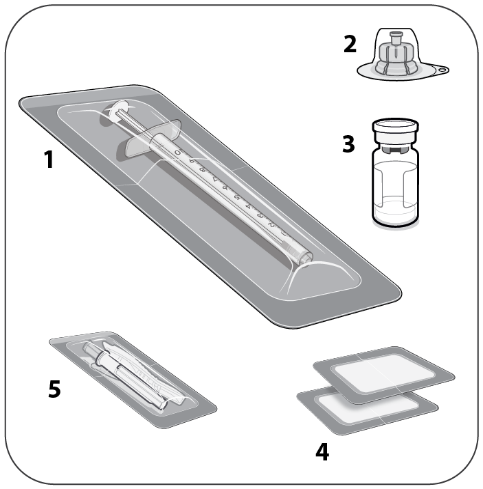
Efter genomgången träning kan injektionen ges av dig själv eller av en annan person, till exempel en familjemedlem eller vän.

Om inte stegen nedan följs kan ditt barn kontamineras vilket kan leda till en infektion.

Denna injektion får inte blandas i samma spruta eller flaska med något annat läkemedel.

1. **Förberedelser**

* Se till att du vet korrekt mängd (volym) för dosering. Om du inte vet mängden, **STANNA HÄR** och tala med ditt barns läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal för mer instruktion.
* Du kommer att behöva en speciell avfallsbehållare, t.ex. en kanylburk eller en behållare för vasst avfall som motsvarar läkarens, sjuksköterskans eller apotekspersonalens beskrivning. Placera behållaren på din arbetsyta.
* Tvätta dina händer grundligt.
* Ta ut en låda innehållande en spruta, en flaskadapter, en injektionsflaska, två spritsuddar och en nål ur kartongen. Om det finns en låda till i kartongen, för en framtida injektion, sätt in denna i kylskåpet så fort som möjligt.
* Titta på utgångsdatum på lådan. Använd **INTE** någon artikel om utgångsdatum är passerat.
* Lägg fram följande saker på en ren yta. Ta **INTE** ut dem från sina respektive förpackningar ännu.
  + En 1 ml spruta (1)
  + En flaskadapter (2)
  + En injektionsflaska för pediatrisk användning av Amsparity för injektion (3)
  + Två spritsuddar (4)
  + En nål (5)

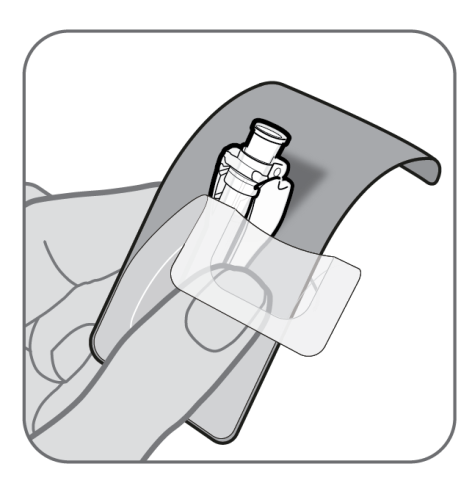


Amsparity är en vätska som är klar och färglös till mycket ljusbrun och som inte innehåller flagor eller partiklar. Använd **INTE** om vätskan innehåller flagor eller partiklar.

1. **Förbereda Amsparitydosen för injektion**

Generellt: Kasta **INTE** någonting förrän hela injektionen är genomförd.

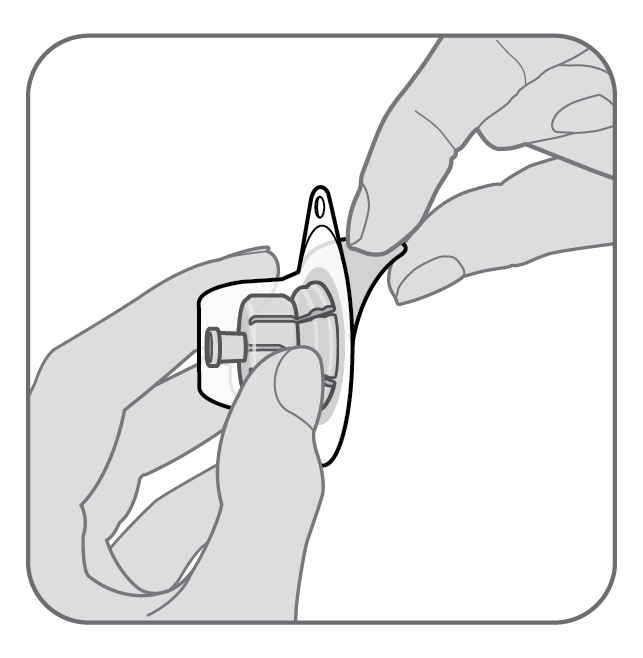
* Förbered nålen genom att delvis öppna förpackningen från änden närmast den gula sprutfattningen. Öppna förpackningen endast så mycket så att den gula sprutfattningen syns. Lägg ner förpackningen med den genomskinliga delen av förpackningen uppåt.



* Tryck bort det vita plastlocket från injektionsflaskan så att proppen på injektionsflaskan syns.



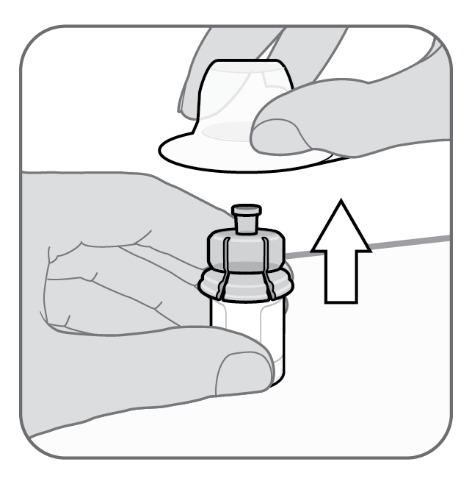
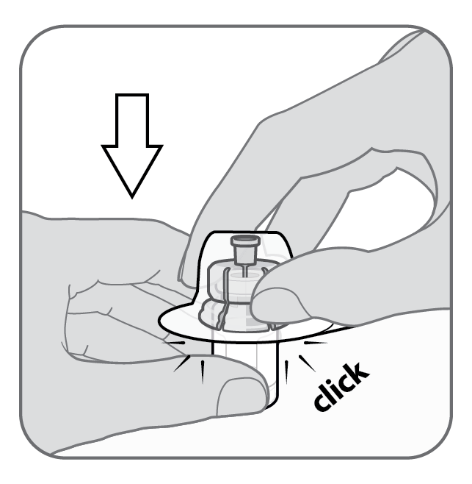
* Använd en av spritsuddarna för att torka av proppen. Rör **INTE** proppen efter avtorkning med spritsudden.
* Dra bort fliken på flaskadaptern men ta inte ut flaskadaptern.



* Håll injektionsflaskan med proppen uppåt.
* Medan flaskadaptern ännu är kvar i den genomskinliga förpackningen, sätt fast den på proppen genom att trycka ner tills flaskadaptern har klämts fast.
* När du är säker på att adaptern sitter fast på injektionsflaskan, lyft bort förpackningen från flaskadaptern.
* Sätt försiktigt ner injektionsflaskan med flaskadaptern på den rena arbetsytan. Var försiktig så att den inte välter. Rör **INTE** flaskadaptern.

**klick**

**click**



* Förbered sprutan genom att delvis öppna förpackningen från änden närmast den vita kolven.
* Dra bort fliken på den genomskinliga förpackningen bara så långt som behövs för att se den vita kolven, men ta inte ut sprutan ur förpackningen.
* Håll sprutförpackningen och dra **SAKTA** ut den vita kolven ut till 0,1 ml bakom den förskrivna dosen. (T.ex. om den förskrivna dosen är 0,5 ml, dra ut kolven till 0,6 ml). Dra **ALDRIG** längre än 0,9 ml oavsett förskriven dos.
* Du kommer att anpassa volymen till den förskrivna dosen i ett senare steg.
* Dra **INTE** ut den vita kolven helt och hållet ur sprutan.

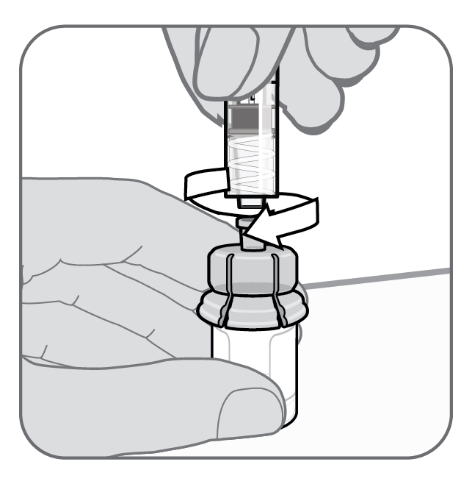
**OBS:**

Om den vita kolven är helt utdragen ur sprutan, kasta sprutan och kontakta apoteket du får ditt barns Amsparity ifrån för att få en annan spruta. Försök **INTE** att föra in den vita kolven igen.

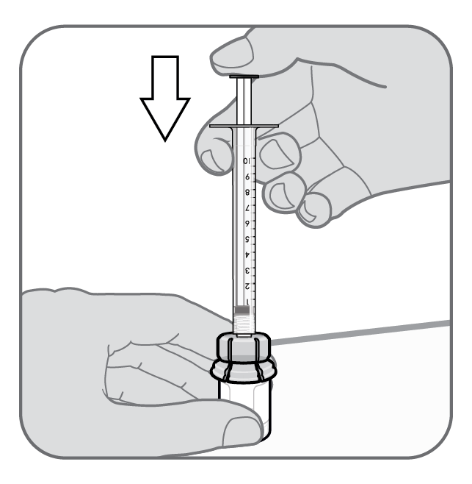
Dos + 0,1 ml



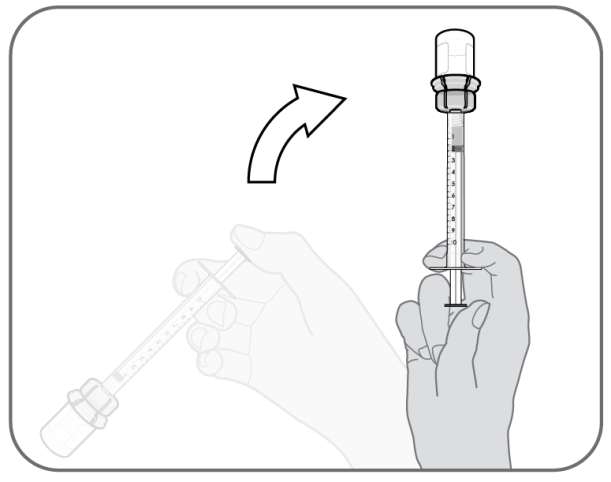
* Håll **INTE** i den vita kolven när du tar ut sprutan ur förpackningen. Håll sprutan med ett grepp om det graderade området och dra ut sprutan ur förpackningen. Lägg **INTE** ifrån dig sprutan vid något tillfälle.
* Medan du håller flaskadaptern stadigt, för in sprutspetsen i flaskadaptern och vrid sprutan medurs med en hand tills den sitter stadigt. Dra **INTE** åt för hårt.



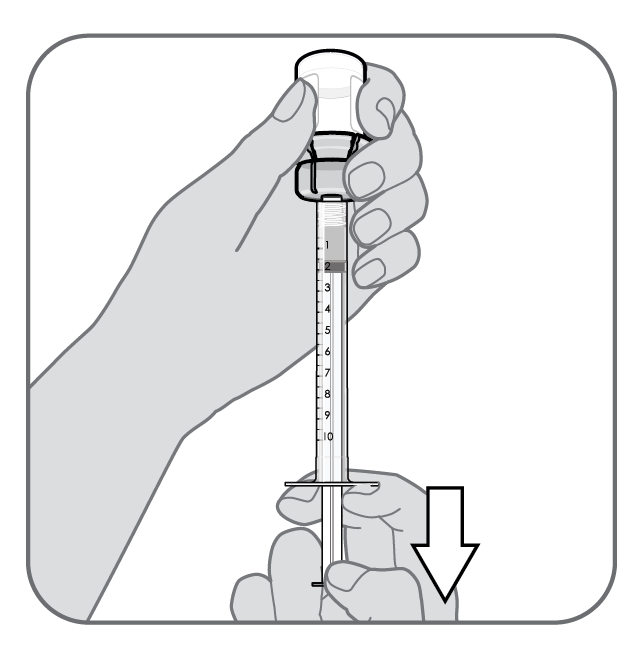
* Medan du håller i injektionsflaskan, tryck in den vita kolven hela vägen. Detta steg är viktigt för att få korrekt dos.



* Håll den vita kolven intryckt och vänd injektionsflaskan med sprutan upp och ner.



* Dra **SAKTA** ut den vita kolven ut till 0,1 ml bakom den förskrivna dosen. Detta är viktigt för att få korrekt dos. Du kommer att anpassa volymen till den förskrivna dosen i steg 4, Dosförberedelse. Om den förskrivna dosen exempelvis är 0,5 ml, dra ut den vita kolven till 0,6 ml. Du kommer att se att läkemedel förs från injektionsflaskan in i sprutan.



* Tryck in den vita kolven hela vägen för att trycka tillbaka läkemedelsvätskan i injektionsflaskan. Dra **SAKTA** tillbaka den vita kolven ut till 0,1 ml bakom den förskrivna dosen. Detta är viktigt för att få korrekt dos och viktigt för att undvika luftbubblor eller luftspalter i läkemedelsvätskan. Du kommer att anpassa volymen till den förskrivna dosen i steg 4, Dosförberedelse.



* Om du ser att läkemedelsvätskan i sprutan fortfarande innehåller luftbubblor eller luftspalter kan du upprepa processen upp till 3 gånger. Skaka **INTE** sprutan.

**OBS:**

Om den vita kolven är helt utdragen ur sprutan, kasta sprutan och kontakta apoteket du får Amsparity ifrån för att få en annan spruta. Försök **INTE** att föra in den vita kolven igen.

* Medan du fortfarande håller sprutan upprätt med ett grepp om det graderade området, ta bort flaskadaptern från injektionsflaskan genom att vrida av flaskadaptern med den andra handen. Var noga med att ta bort flaskadaptern och injektionsflaskan från sprutan. Rör **INTE** spetsen på sprutan.



* Om en stor luftbubbla eller luftspalt syns nära sprutspetsen så tryck **SAKTA** in den vita kolven i sprutan tills vätska börjar komma in i sprutspetsen. Tryck **INTE** in den vita kolven förbi dospositionen.
* Exempelvis, om den förskrivna dosen är 0,5 ml, ska du **INTE** trycka in den vita kolven förbi 0,5 ml.
* Kontrollera att vätskan som är kvar i sprutan är minst den förskrivna dosvolymen. Om den kvarvarande volymen är mindre än den förskrivna dosvolymen, använd **INTE** sprutan utan tala med ditt barns läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal.
* Med din lediga hand, plocka upp nålförpackningen med den gula sprutfattningen vänd nedåt.
* Fortsätt att hålla sprutan är upprätt medan du sticker in sprutspetsen i den gula sprutfattningen och vrider sprutan som visas på bilden, tills den sitter stadigt. Nålen sitter nu fast i sprutan.



* Ta bort nålförpackningen men ta **INTE** bort det genomskinliga nålskyddet.
* Lägg sprutan på den rena arbetsytan. Fortsätt omedelbart med att förbereda injektionsstället och dosen.

1. **Välj och förbered ett injektionsställe**

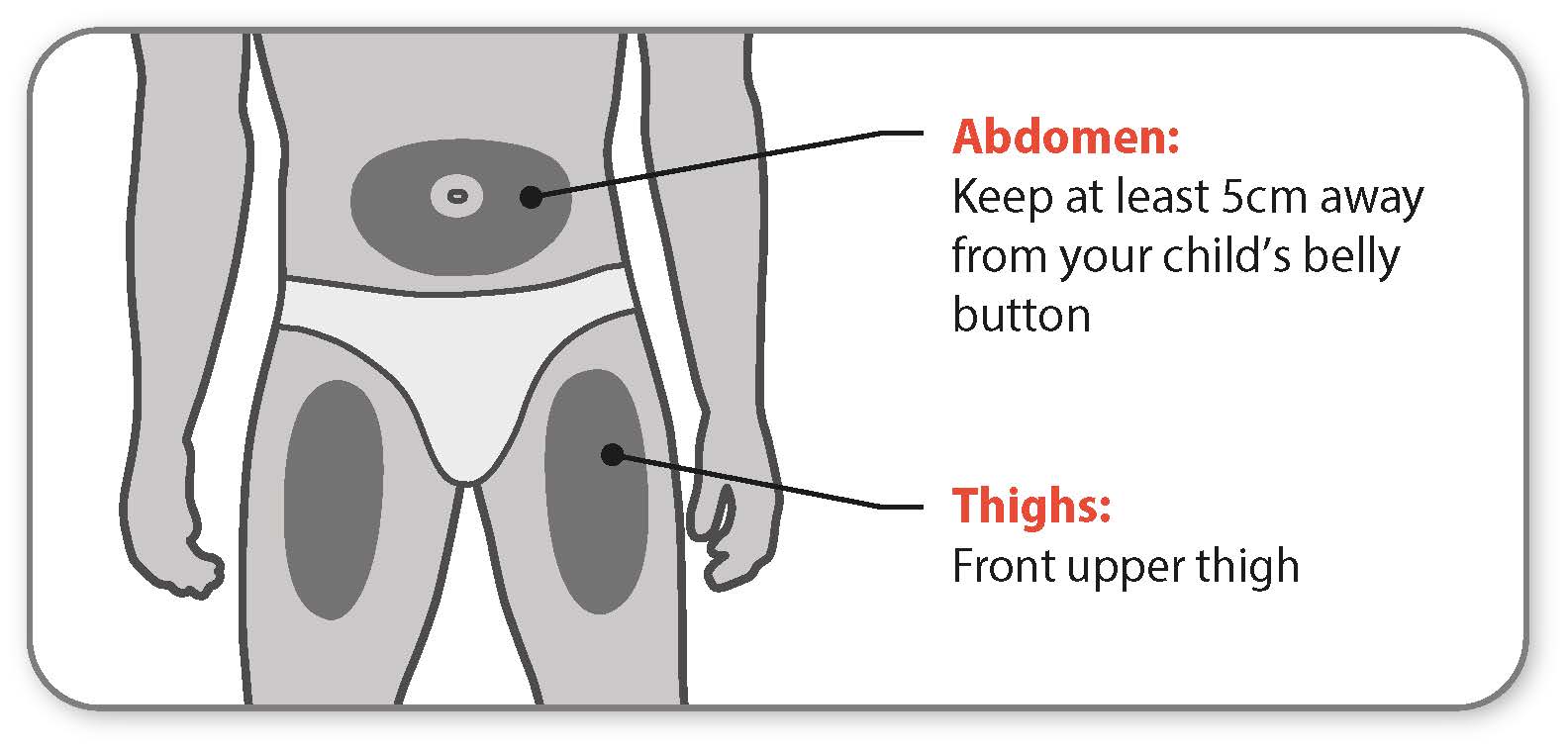
* Välj ett ställe på låret eller magen. Använd **INTE** samma ställe som användes vid förra injektionen.
* Den nya injektionen ska ges minst 3 cm från det förra injektionsstället.

**Buken:**

Minst 5 cm från naveln

**Låren:**

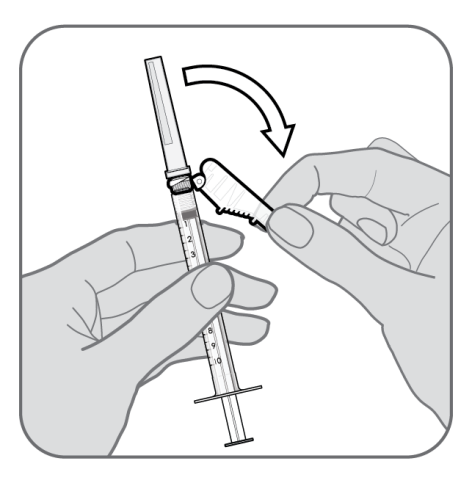
Övre delen av låren



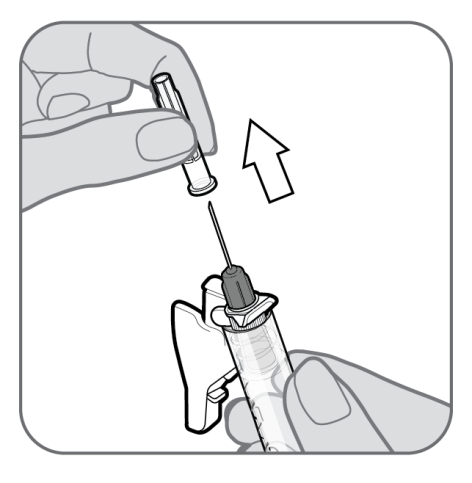
* Injicera **INTE** i ett område där huden är röd, har blåmärke eller är hård. Detta kan betyda att det finns en infektion och därför ska du tala med ditt barns läkare.
  + Om barnet har psoriasis, injicera inte direkt i upphöjda, tjocka, röda eller fjällande hudpartier eller hudförändringar.
* För att minska risken för infektion, tvätta injektionsstället med den andra spritsudden. Rör **INTE** området igen före injektionen.

1. **Dosförberedelse**

* Plocka upp sprutan med nålen pekande uppåt.
* Använd din andra hand för att vika ner det rosa nålskyddet mot sprutan.



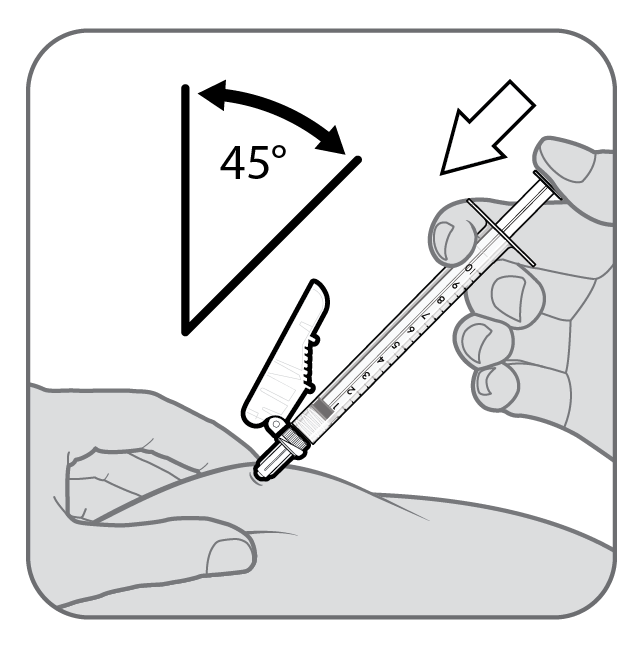
* Ta bort det genomskinliga nålskyddet genom att dra det rakt upp med din andra hand.



* Nålen är ren.
* Rör **INTE** nålen.
* Lägg **INTE** ner sprutan vid något tillfälle efter att det genomskinliga nålskyddet är avtaget.
* Försök **INTE** att sätta tillbaks det genomskinliga nålskyddet på nålen.
* Håll sprutan i ögonhöjd med nålen pekande uppåt så att du ser volymen tydligt. Var försiktig så att du inte sprutar ut någon läkemedelsvätska i ögonen.
* Kontrollera den förskrivna läkemedelsdosen på nytt.
* Tryck in den vita kolven försiktigt i sprutan tills sprutan innehåller den förskrivna volymen vätska. Överskottsvätska kan komma ur nålen medan den vita kolven trycks in. Torka **INTE** av nålen eller sprutan.

1. **Injicera Amsparity**

* Ta ett varsamt grepp om den tvättade huden med den lediga handen och håll stadigt.
* Håll sprutan med den andra handen i 45 graders vinkel mot huden.
* Tryck in nålen hela vägen in i huden med en snabb, kort rörelse.
* Släpp greppet om huden.
* Tryck in den vita kolven långsamt och jämnt för att injicera läkemedelsvätskan tills sprutan är tom.
* När sprutan är tom, dra ut nålen ur huden och var noga med att dra ut den i samma vinkel som den stacks in i.
* Kontrollera att den förfyllda sprutan har tömts helt på läkemedel.



* Vik försiktigt tillbaka det rosa nålskyddet över nålen tills det har klämts fast och lägg sprutan med nål på arbetsytan. Sätt **INTE** tillbaka det genomskinliga nålskyddet på nålen.



* Tryck en kompress mot injektionsstället i 10 sekunder. Det kan blöda lite. Gnugga INTE injektionsstället. Använd plåster vid behov.

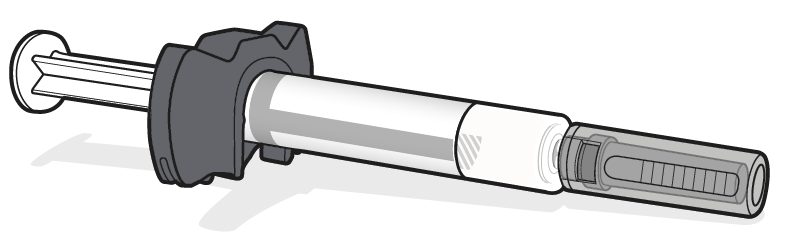
1. **Kasta använt material**

* Du kommer att behöva en speciell avfallsbehållare, t.ex. en kanylburk eller en behållare för vasst avfall som, motsvarar läkarens, sjuksköterskans eller apotekspersonalens beskrivning.
* Lägg sprutan med nål, injektionsflaska och flaskadapter i behållaren för vasst avfall. Kasta INTE dessa i hushållssoporna.
* Sprutan, nålen, injektionsflaskan och flaskadaptern FÅR ALDRIG återanvändas.
* Förvara alltid den behållaren för vasst avfall utom syn- och räckhåll för barn.
* Kasta allt annat använt material i dina vanliga hushållssopor.

**Bipacksedel: Information till patienten**

**Amsparity 40 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta**

adalimumab



**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

* Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
* Din läkare kommer även ge dig ett patientkort som innehåller viktig säkerhetsinformation som du måste vara medveten om innan Amsparity ges till dig och under behandling med Amsparity. Behåll detta patientkort.
* Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
* Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
* Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

1. Vad Amsparity är och vad det används för

2. Vad du behöver veta innan du använder Amsparity

3. Hur du använder Amsparity

4. Eventuella biverkningar

5. Hur Amsparity ska förvaras

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

**1. Vad Amsparity är och vad det används för**

Amsparity innehåller den aktiva substansen adalimumab, ett läkemedel som påverkar kroppens immunsystem (immunförsvar).

Amsparity är avsett för behandling av följande inflammatoriska sjukdomar:

* Reumatoid artrit (ledgångsreumatism)
* Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit (barnreumatisk ledsjukdom)
* Entesitrelaterad artrit (muskel-, senfästes- och ledinflammation) hos barn och ungdomar
* Ankyloserande spondylit (reumatisk sjukdom med inflammation i ryggradens leder)
* Axial spondylartrit utan radiografiska tecken på ankyloserande spondylit (reumatisk sjukdom med inflammation i axeln)
* Psoriasisartrit
* Psoriasis
* Hidradenitis suppurativa (inflammation i huden)
* Crohns sjukdom (inflammation i tarmen)
* Ulcerös kolit (inflammation i tjocktarmen)
* Icke-infektiös uveit (icke smittsam inflammation i ögat)

Den aktiva substansen i Amsparity, adalimumab, är en monoklonal antikropp. Monoklonala antikroppar är proteiner som fäster vid ett specifikt mål i kroppen.

Målet för adalimumab är ett protein som kallas tumörnekrosfaktor (TNFα), som är involverat i immunförsvaret och finns i förhöjda nivåer vid de inflammatoriska sjukdomar som anges ovan. Genom att binda till TNFα blockerar Amsparity dess verkan och minskar inflammationen vid dessa sjukdomar.

Reumatoid artrit

Reumatoid artrit är en inflammatorisk sjukdom i lederna.

Amsparity används för att behandla reumatoid artrit hos vuxna. Om du har måttlig till svår aktiv reumatoid artrit, kanske du först får andra sjukdomsmodifierande läkemedel, såsom metotrexat. Om dessa läkemedel inte har önskad effekt, kan läkaren sätta in Amsparity för att behandla din reumatoida artrit.

Amsparity kan också användas för att behandla svår, aktiv och progressiv (fortskridande) reumatoid artrit som inte tidigare behandlats med metotrexat.

Amsparity har visats bromsa den skada på brosk och skelett i lederna som sjukdomen orsakar och kan därför öka din förmåga att utföra dagliga aktiviteter.

Amsparity används vanligen tillsammans med metotrexat. Om din läkare beslutar att metotrexat inte är lämpligt kan Amsparity användas ensamt.

Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit

Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit är en inflammatorisk sjukdom i lederna som ofta först uppstår i barndomen.

Amsparity används för att behandla polyartikulär juvenil idiopatisk artrit hos barn och ungdomar 2−17 år. Du kanske först får andra sjukdomsmodifierande läkemedel, såsom metotrexat. Om dessa läkemedel inte har önskad effekt kommer patienter att få Amsparity för att behandla polyartikulär juvenil idiopatisk artrit.

Entesitrelaterad artrit hos barn och ungdomar

Pediatrisk entesitrelaterad artrit är en inflammatorisk sjukdom i lederna och senfästen.

Amsparity används för att behandla entesitrelaterad artrit hos barn och ungdomar 6−17 år. Ditt barn kanske först får andra sjukdomsmodifierande läkemedel, såsom metotrexat. Om dessa läkemedel inte fungerar tillräckligt, kommer ditt barn att få Amsparity för att behandla entesitrelaterad artrit.

Ankyloserande spondylit och axial spondylartrit utan radiografiska tecken på ankyloserande spondylit

Ankyloserande spondylit och axial spondylartrit utan radiografiska tecken på ankyloserande spondylit är inflammatoriska sjukdomar i ryggraden.

Amsparity används för att behandla dessa sjukdomar hos vuxna. Om du har ankyloserande spondylit eller axial spondylartrit utan radiografiska tecken på ankyloserande spondylit kommer du först att få andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte har önskad effekt kommer du att få Amsparity för att minska tecken och symtom på sjukdomen.

Psoriasisartrit

Psoriasisartrit är en inflammation i lederna som beror på sjukdomen psoriasis.

Amsparity används för att behandla psoriasisartrit hos vuxna. Amsparity kan bromsa den skada på brosk och skelett i lederna som sjukdomen orsakar och kan därför öka din förmåga att utföra dagliga aktiviteter.

Plackpsoriasis hos vuxna och barn

Plackpsoriasis är en sjukdom som orsakar röda, flagiga och torra plack på huden som täcks av silvriga fjäll. Plackpsoriasis kan också involvera naglarna, som då kan smulas sönder, bli tjockare och lyfta från nagelbädden, vilket kan vara smärtsamt. Psoriasis tros orsakas av en störning i kroppens immunsystem som leder till en ökad produktion av hudceller.

Amsparity används för att behandla måttlig till svår plackpsoriasis hos vuxna. Amsparity används även för att behandla svår plackpsoriasis hos barn och ungdomar 4−17 år där lokal behandling och ljusbehandling inte har fungerat eller inte är lämpligt.

Hidradenitis suppurativa hos vuxna och ungdomar

Hidradenitis suppurativa (ibland kallat acne inversa) är en långvarig och ofta smärtsam inflammatorisk hudsjukdom. Symtomen kan vara ömma noduli (knölar) och abscesser (bölder) som kan läcka var. Sjukdomen påverkar vanligen specifika områden av huden, t.ex. under brösten, armhålorna, insidan av låren, ljumsken och skinkorna. Ärrbildning kan också uppstå i de påverkade områdena.

Amsparity används för att behandla hidradenitis suppurativa hos vuxna och ungdomar från 12 års ålder. Amsparity kan minska antalet knölar och bölder samt smärtan som ofta är kopplad till sjukdomen. Du kanske först får andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte har önskad effekt kommer du att få Amsparity.

Crohns sjukdom hos vuxna och barn

Crohns sjukdom är en inflammatorisk tarmsjukdom.

Amsparity används för att behandla Crohns sjukdom hos vuxna och barn i åldern 6−17 år.

Om du har Crohns sjukdom kommer du först att få andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte hjälper tillräckligt kommer du att få Amsparity för att minska tecken och symtom på Crohns sjukdom.

Ulcerös kolit hos vuxna och barn

Ulcerös kolit är en inflammatorisk sjukdom i tjocktarmen.

Amsparity används för att behandla måttlig till svår ulcerös kolit hos vuxna och barn i åldern 6−17 år. Om du har ulcerös kolit kommer du kanske först få andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte har önskad effekt kommer du att få Amsparity för att minska tecken och symtom på sjukdomen.

Icke-infektiös uveit hos vuxna och barn

Icke-infektiös uveit är en inflammatorisk sjukdom som påverkar vissa delar av ögat. Inflammationen kan leda till försämrad syn och/eller förekomst av floaters i ögat (svarta prickar eller stripiga linjer som rör sig över synfältet). Amsparity fungerar genom att minska denna inflammation.

Amsparity används för behandling av

* + vuxna med icke-infektiös uveit där inflammationen påverkar bakre delen av ögat
  + barn från 2 års ålder med kronisk icke-infektiös uveit där inflammationen påverkar främre delen av ögat.

Du kanske först får andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte har önskad effekt kommer du att få Amsparity för att minska tecken och symtom på sjukdomen.

**2. Vad du behöver veta innan du använder Amsparity**

**Använd inte Amsparity**

* + om du är allergisk mot adalimumab eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
  + om du har en allvarlig infektion, inklusive aktiv tuberkulos, sepsis (blodförgiftning) eller opportunistiska infektioner (ovanliga infektioner som är förknippade med ett nedsatt immunförsvar). Det är viktigt att du talar om för din läkare om du har symtom på infektioner, till exempel feber, sår, trötthetskänsla, tandproblem (se ”Varningar och försiktighet”).
  + om du har måttlig eller svår hjärtsvikt. Det är viktigt att berätta för din läkare om du har eller har haft en allvarlig hjärtåkomma (se ”Varningar och försiktighet”).

**Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Amsparity.

Det är viktigt att du och din läkare dokumenterar läkemedlets namn och tillverkningssatsnummer.

Allergiska reaktioner

* + Om du får allergiska reaktioner med symtom såsom trånghetskänsla i bröstet, väsande andning, yrsel, svullnad eller utslag, ska du sluta injicera Amsparity och kontakta din läkare omgående eftersom dessa reaktioner i sällsynta fall kan vara livshotande.

Infektioner

* + Om du har någon infektion, inklusive långvariga infektioner eller en infektion i en viss kroppsdel (till exempel bensår) måste du rådgöra med din läkare innan du börjar med Amsparity. Om du är osäker, kontakta din läkare.
  + Du kanske lättare får infektioner medan du får behandling med Amsparity. Denna risk kan öka ifall du har problem med dina lungor. Dessa infektioner kan vara allvarliga och inkludera tuberkulos, infektioner orsakade av virus, svamp, parasiter eller bakterier, eller andra opportunistiska infektioner (ovanliga infektiösa organismer) och sepsis (blodförgiftning). I sällsynta fall kan dessa infektioner bli livshotande. Det är viktigt att berätta för din läkare om du får symtom såsom feber, sår, trötthetskänsla eller tandbesvär. Din läkare kan rekommendera att användningen av Amsparity avbryts tillfälligt.

Tuberkulos

* Eftersom fall av tuberkulos har rapporterats hos patienter som behandlats med Amsparity, kommer läkaren att undersöka dig för tecken och symtom på tuberkulos innan behandling med Amsparity påbörjas. Denna kontroll omfattar en noggrann genomgång av din sjukdomshistoria och lämpliga undersökningar (t.ex. lungröntgen och ett tuberkulintest). Genomförandet och resultaten av dessa tester ska anges på ditt patientkort.
* Det är mycket viktigt att du berättar för din läkare om du någonsin har haft tuberkulos, eller om du har varit i nära kontakt med någon som har haft tuberkulos.
* Tuberkulos kan utvecklas under behandling även om du har fått förebyggande behandling mot tuberkulos.
* Om symtom på tuberkulos (till exempel ihållande hosta, viktminskning, brist på energi, lätt feber), eller om någon annan infektion uppkommer under eller efter behandlingen, måste du genast berätta detta för din läkare.

Infektion vid resor/återkommande infektion

* Tala om för din läkare ifall du bor eller reser i regioner där svampinfektioner såsom histoplasmos, koccidioidomykos eller blastomykos är endemiska (ständigt närvarande).
* Tala om för din läkare om du har haft infektioner som återkommer eller andra åkommor som ökar risken för infektioner.
  + Du och din läkare ska vara särskilt uppmärksamma på tecken på infektion medan du behandlas med Amsparity. Det är viktigt att tala om för din läkare om du får symtom på infektion, såsom feber, sår, trötthetskänsla eller tandbesvär.

Hepatit B-virus

* Tala om för din läkare ifall du är bärare av hepatit B-virus (HBV), ifall du har en aktiv HBV-infektion eller om du tror att det finns risk för dig att få HBV. Din läkare bör testa dig för hepatit B. Adalimumab kan reaktivera HBV-infektion hos personer som bär på viruset. I vissa sällsynta fall, speciellt ifall du tar andra läkemedel som hämmar immunsystemet, kan reaktivering av HBV vara livshotande.

Över 65 år

* Om du är över 65 år kan du vara mer känslig för infektioner då du använder Amsparity. Du och din läkare ska vara särskilt uppmärksamma på tecken på infektion medan du behandlas med Amsparity. Det är viktigt att tala om för din läkare om du får symtom på infektion, såsom feber, sår, trötthetskänsla eller tandbesvär.

Operationer och tandingrepp

* Om du snart ska genomgå en operation eller ett tandingrepp, informera din läkare om att du tar Amsparity. Din läkare kan rekommendera att användningen av Amsparity avbryts tillfälligt.

Demyeliniserande sjukdom

* Om du har eller utvecklar en demyeliniserande sjukdom (en sjukdom som påverkar de isolerande lagren runt nerverna, såsom multipel skleros (MS)), kommer din läkare att avgöra om du kan få eller ska fortsätta behandlas med Amsparity. Berätta omedelbart för din läkare om du får symtom så som ändringar i synen, svaghet i armar eller ben, eller domningar eller stickningar någonstans på kroppen.

Vaccination

* Vissa vacciner innehåller levande men försvagade former av sjukdomsalstrande bakterier eller virus som kan orsaka infektioner och som inte ska ges under behandling med Amsparity. Kontrollera med din läkare innan du vaccineras. Det rekommenderas att barn, om möjligt, vaccineras enligt gällande riktlinjer för allmän vaccination innan behandling med Amsparity påbörjas. Om du har fått Amsparity under din graviditet, kan ditt nyfödda barn ha en ökad risk för att få en infektion i upp till cirka fem månader efter den sista dosen du fick under graviditeten. Det är viktigt att du berättar för barnläkaren och annan sjukvårdspersonal att du använde Amsparity under din graviditet så att de kan bestämma när ditt nyfödda barn ska vaccineras.

Hjärtsvikt

* Det är viktigt att tala om för din läkare om du har eller har haft en allvarlig hjärtåkomma. Om du har mild hjärtsvikt och behandlas med Amsparity, måste dina hjärtproblem övervakas noggrant av din läkare. Om du utvecklar nya symtom eller om dina symtom på hjärtsvikt förvärras (t.ex. andfåddhet eller svullna fötter), måste du kontakta din läkare omedelbart.

Feber, blåmärken, blödning eller blekhet

* Hos vissa patienter klarar inte kroppen att tillverka tillräckligt antal blodceller som hjälper din kropp att bekämpa infektioner eller stoppa blödningar. Om du får feber som inte går ner, får blåmärken eller blöder lätt eller ser mycket blek ut bör du omedelbart ringa din läkare. Läkaren kan då besluta att behandlingen ska avbrytas.

Cancer

* Mycket sällsynta fall av vissa cancertyper har förekommit hos barn och vuxna som behandlas med adalimumab eller andra TNFα-blockerare. Patienter med svårare reumatoid artrit som har haft sjukdomen under längre tid kan ha en förhöjd risk att utveckla lymfom och leukemi (cancer som påverkar blod och benmärg). Om du behandlas med Amsparity kan risken för att utveckla lymfom, leukemi eller annan cancertyp öka. I sällsynta fall har en ovanlig och allvarlig typ av lymfom observerats hos patienter som använder adalimumab. Vissa av dessa patienter behandlades också med läkemedlen azatioprin eller merkaptopurin. Berätta för din läkare om du tar azatioprin eller merkaptopurin tillsammans med Amsparity.

* Även fall av icke-melanom hudcancer har förekommit hos patienter som behandlas med adalimumab. Om nya hudsår uppstår under eller efter behandling eller om befintliga märken eller hudsår ändrar utseende, berätta detta för din läkare.
* Andra cancerformer än lymfom har förekommit hos patienter med lungsjukdomen kroniskt obstruktiv lungsjukdom (KOL) som behandlas med andra TNF-blockerare. Om du har KOL, eller är storrökare, ska du diskutera med din läkare huruvida det är lämpligt att du behandlas med en TNF-blockerare.

Autoimmuna sjukdomar

* I sällsynta fall kan behandling med Amsparity ge ett lupusliknande syndrom. Kontakta din läkare om symtom som ihållande, oförklarliga utslag, feber, ledsmärta eller trötthet uppstår.

**Andra läkemedel och Amsparity**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Amsparity kan tas tillsammans med metotrexat eller vissa sjukdomsmodifierande anti-reumatiska medel (t.ex. sulfasalazin, hydroxiklorokin, leflunomid och guldberedningar för injektion), kortikosteroider eller smärtstillande läkemedel, inklusive icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID).

Du ska inte använda Amsparity tillsammans med läkemedel som innehåller de aktiva substanserna anakinra eller abatacept på grund av den ökade risken för allvarliga infektioner. Samtidig administrering av adalimumab, eller andra TNF-antagonister, med anakinra eller abatacept rekommenderas inte baserat på den möjliga ökade risken för infektioner, inklusive allvarliga infektioner och andra potentiella farmakologiska interaktioner. Om du har frågor, kontakta läkare.

**Graviditet och amning**

Du bör överväga att använda adekvat preventivmetod för att förhindra graviditet när du använder Amsparity och fortsätta använda det i minst 5 månader efter den sista behandlingen med Amsparity.

Om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel.

Amsparity ska endast användas under graviditet om det behövs.

Enligt en graviditetsstudie fanns ingen ökad risk för fosterskador när mamman hade fått adalimumab under graviditeten jämfört med mammor med samma sjukdom som inte använt adalimumab.

Amsparity kan användas under amning.

Om du får Amsparity under din graviditet, kan ditt nyfödda barn ha en ökad risk för att få en infektion. Det är viktigt att du berättar för barnläkaren och annan sjukvårdspersonal att du använde Amsparity under din graviditet innan ditt nyfödda barn ska vaccineras. För mer information om vacciner se avsnittet ”Varningar och försiktighet”.

**Körförmåga och användning av maskiner**

Amsparity kan ha en liten påverkan på din förmåga att köra bil, cykla eller använda maskiner. En känsla av att rummet snurrar (yrsel) samt synstörningar kan inträffa när Amsparity används.

**Amsparity innehåller polysorbat 80**

Detta läkemedel innehåller 0,16 mg polysorbat 80 per 0,8 ml förfylld endosspruta, vilket motsvarar 0,2 mg/ml polysorbat 80. Polysorbater kan orsaka allergiska reaktioner. Berätta för din läkare om du har några kända allergier.

**Amsparity innehåller natrium**

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per 0,8 ml dos, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

**3. Hur du använder Amsparity**

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Din läkare kan ordinera en annan styrka av Amsparity om du behöver en annan dos.

Amsparity injiceras under huden (subkutan användning).

Vuxna med reumatoid artrit, psoriasisartrit, ankyloserande spondylit eller axial spondylartrit utan radiografiska bevis på ankyloserande spondylit

Den vanliga doseringen för vuxna med reumatoid artrit, ankyloserande spondylit, axial spondylartrit utan radiografiska tecken på ankyloserande spondylit, och för patienter med psoriasisartrit är 40 mg adalimumab givet varannan vecka som en enkeldos.

Vid reumatoid artrit används metotrexat tillsammans med Amsparity. Om din läkare beslutar att metotrexat inte är lämpligt kan Amsparity användas ensamt.

Om du har reumatoid artrit och du inte får metotrexat tillsammans med Amsparity kan din läkare besluta att ge dig 40 mg adalimumab varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Barn, ungdomar och vuxna med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit

*Barn och ungdomar från 2 års ålder som väger från 10 kg upp till 30 kg*

Den rekommenderade dosen av Amsparity är 20 mg varannan vecka.

*Barn, ungdomar och vuxna från 2 års ålder som väger 30 kg eller mer*

Den rekommenderade dosen av Amsparity är 40 mg varannan vecka.

Barn, ungdomar och vuxna med entesitrelaterad artrit

*Barn och ungdomar från 6 års ålder som väger från 15 kg upp till 30 kg*

Den rekommenderade dosen av Amsparity är 20 mg varannan vecka.

*Barn, ungdomar och vuxna från 6 års ålder som väger 30 kg eller mer*

Den rekommenderade dosen av Amsparity är 40 mg varannan vecka.

Vuxna med psoriasis

Den vanliga dosen för vuxna med psoriasis är en startdos på 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) som följs av 40 mg som ges varannan vecka och som börjar en vecka efter startdosen. Du ska fortsätta injicera Amsparity så länge som din läkare ordinerar detta. Om denna dos inte ger önskad effekt kan läkaren öka doseringen till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Barn och ungdomar med plackpsoriasis

*Barn och ungdomar 4−17 år som väger från 15 kg upp till 30 kg*

Den rekommenderade doseringen av Amsparity är en startdos på 20 mg, följt av 20 mg en vecka senare. Därefter är den vanliga dosen 20 mg varannan vecka.

*Barn och ungdomar 4−17 år som väger 30 kg eller mer*

Den rekommenderade doseringen av Amsparity är en startdos på 40 mg, följt av 40 mg en vecka senare. Därefter är den vanliga dosen 40 mg varannan vecka.

Vuxna med hidradenitis suppurativa

Den vanliga dosen för hidradenitis suppurativa är en startdos på 160 mg (som fyra 40 mg injektioner på samma dag eller två 40 mg injektioner per dag två dagar i följd), följt av 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) två veckor senare. Efter ytterligare två veckor fortsätter behandlingen med en dosering på 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka, enligt din läkares ordination. Det rekommenderas att en bakteriedödande lösning används dagligen på de påverkade områdena.

Ungdomar med hidradenitis suppurativa 12−17 år som väger 30 kg eller mer

Den rekommenderade doseringen av Amsparity är en startdos på 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) följt av 40 mg varannan vecka med start en vecka senare. Om denna dos inte ger önskad effekt kan läkaren öka doseringen till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Det rekommenderas att en bakteriedödande lösning används dagligen på de påverkade områdena.

Vuxna med Crohns sjukdom

Den vanliga doseringen för Crohns sjukdom är 80 mg (som två 40 mg injektioner samma dag) initialt vid vecka 0 följt av 40 mg varannan vecka två veckor senare. Om ett snabbare svar krävs, kan din läkare ge dig en startdos på 160 mg vecka 0 (som fyra 40 mg injektioner på samma dag eller två 40 mg injektioner per dag två dagar i följd), följt av 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) två veckor senare och därefter 40 mg varannan vecka. Om denna dos inte ger önskad effekt kan läkaren öka doseringen till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Barn och ungdomar med Crohns sjukdom

*Barn och ungdomar från 6 års ålder som väger mindre än 40 kg*

Den vanliga doseringen är 40 mg initialt följt av 20 mg två veckor senare. Om ett snabbare svar krävs, kan läkaren förskriva en startdos av 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) följt av 40 mg två veckor senare.

Därefter är den vanliga dosen 20 mg varannan vecka. Om denna dos inte ger önskad effekt kan läkaren öka doseringen till 20 mg varje vecka.

*Barn och ungdomar 6−17 år som väger 40 kg eller mer*

Den vanliga doseringen är 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) initialt följt av 40 mg två veckor senare. Om ett snabbare svar krävs, kan läkaren förskriva en startdos av 160 mg (som fyra 40 mg injektioner på samma dag eller som två 40 mg injektioner per dag under två dagar i följd) följt av 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) två veckor senare.

Därefter är den vanliga dosen 40 mg varannan vecka. Om denna dos inte ger önskad effekt kan läkaren öka doseringen till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Vuxna med ulcerös kolit

Den vanliga dosen med Amsparity för vuxna med ulcerös kolit är 160 mg (som fyra 40 mg injektioner på samma dag eller som två 40 mg injektioner per dag under två dagar i följd) vid vecka 0 och 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) vecka 2 samt därefter 40 mg varannan vecka. Om denna dos inte ger önskad effekt kan läkaren öka doseringen till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Barn och ungdomar med ulcerös kolit

*Barn och ungdomar från 6 års ålder som väger mindre än 40* *kg*

Den vanliga doseringen av Amsparity är 80 mg (som två 40 mg-injektioner samma dag) initialt, följt av 40 mg (som en 40 mg-injektion) två veckor senare. Därefter är den vanliga dosen 40 mg varannan vecka.

Patienter som fyller 18 år medan de står på 40 mg varannan vecka ska fortsätta med sin ordinerade dos.

*Barn och ungdomar från 6 års ålder som väger 40* *kg eller mer*

Den vanliga doseringen av Amsparity är 160 mg (som fyra 40 mg-injektioner samma dag eller två 40 mg-injektioner per dag under två dagar i följd) initialt, följt av 80 mg (som två 40 mg injektioner samma dag) två veckor senare. Därefter är den vanliga dosen 80 mg varannan vecka.

Patienter som fyller 18 år medan de står på 80 mg varannan vecka ska fortsätta med sin ordinerade dos.

Vuxna med icke-infektiös uveit

Den vanliga doseringen för vuxna med icke-infektiös uveit är en startdos på 80 mg (som två injektioner på samma dag), följt av 40 mg varannan vecka med början en vecka efter startdosen. Du ska fortsätta injicera Amsparity så länge som din läkare ordinerar detta.

Vid icke-infektiös uveit kan kortikosteroider, eller andra läkemedel som påverkar immunsystemet, fortsätta att tas under behandling med Amsparity. Amsparity kan även ges ensamt.

Barn och ungdomar från 2 års ålder med kronisk icke-infektiös uveit

*Barn och ungdomar från 2 års ålder som väger mindre än 30 kg*

Den vanliga doseringen av Amsparity är 20 mg varannan vecka tillsammans med metotrexat.

Läkaren kan också ordinera en startdos på 40 mg som ges en vecka före start av den vanliga dosen.

*Barn och ungdomar från 2 års ålder som väger 30 kg eller mer*

Den vanliga doseringen av Amsparity är 40 mg varannan vecka tillsammans med metotrexat.

Läkaren kan också ordinera en startdos på 80 mg som ges en vecka före start av den vanliga dosen.

**Hur Amsparity ges**

Amsparity ges som en injektion under huden (via subkutan injektion).

**Detaljerade anvisningar om hur Amsparity injiceras, bruksanvisningen, finns i slutet av denna bipacksedel.**

**Om du har använt för stor mängd av Amsparity**

Om du av misstag injicerar Amsparity oftare än vad läkaren har ordinerat, ska du ringa din läkare eller apotekspersonal och förklara att du har använt för mycket av läkemedlet. Ta alltid med dig läkemedlets ytterkartong, även om den är tom.

**Om du har glömt att använda Amsparity**

Om du glömmer bort att ge dig själv en injektion, ska du ta en dos av Amsparity så snart du kommer ihåg detta. Ta sedan din nästa dos på den dag då du skulle ha tagit den om du inte hade glömt bort en dos.

**Om du slutar att använda Amsparity**

Beslutet att sluta använda Amsparity ska diskuteras med din läkare. Dina symtom kan återkomma då behandlingen avslutas.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

**4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. De flesta biverkningar är milda till måttliga. Vissa kan emellertid vara allvarliga och kräva behandling. Biverkningar kan uppträda upp till minst 4 månader efter den sista Amsparity-injektionen.

**Sök genast vård,** om några av följande symtom uppstår:

* allvarliga utslag, nässelutslag eller andra tecken på allergisk reaktion
* svullet ansikte, svullna händer, fötter
* ansträngd andning, svårt att svälja
* andnöd vid ansträngning eller då man ligger ner eller om fötterna svullnar.

**Berätta för din läkare så fort som möjligt** om du märker något av det följande:

* tecken och symtom på infektion såsom feber, illamående, sår, tandproblem, brännande känsla då man kissar, svaghets- eller trötthetskänsla, hosta
* symtom på nervproblem som stickningar, domningar, dubbelseende eller svaghet i armar eller ben
* tecken på hudcancer som en bula eller ett öppet sår som inte läker
* tecken och symtom på blodsjukdomar såsom långvarig feber, blåmärken, blödning, blekhet.

Tecknen och symtomen som beskrivs ovan kan representera nedan beskrivna biverkningar, som har observerats vid användning av adalimumab:

**Mycket vanliga** (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

* reaktioner på injektionsstället (inklusive smärta, svullnad, rodnad eller klåda)
* luftvägsinfektioner (inklusive förkylning, rinnande näsa, bihåleinflammation, lunginflammation)
* huvudvärk
* buksmärta (magont)
* illamående och kräkning
* hudutslag
* muskel- och ledvärk.

**Vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

* allvarliga infektioner (inklusive blodförgiftning och influensa)
* infektioner i tarmarna (inklusive gastroenterit)
* hudinfektioner (inklusive cellulit och bältros)
* öroninfektioner
* muninfektioner (inklusive tandinfektioner och herpes på läpparna)
* infektioner i könsorganen
* urinvägsinfektioner
* svampinfektioner
* ledinfektioner
* godartade tumörer
* hudcancer
* allergiska reaktioner (inklusive säsongsallergi)
* uttorkning
* humörsvängningar (inklusive depression)
* oro
* problem att sova
* känselstörningar såsom stickningar, myrkrypningar eller domning
* migrän
* nervrotskompression (inklusive smärta i korsryggen och bensmärta)
* synstörningar
* ögoninflammation
* inflammation i ögonlocket och ögonsvullnad
* yrsel (känsla av att rummet snurrar)
* känsla av att hjärtat slår snabbt
* högt blodtryck
* rodnad
* hematom (en fast svullnad med koagulerat blod)
* hosta
* astma
* andfåddhet
* blödning i magtarmkanalen
* dyspepsi (matsmältningsbesvär, gaser i magen, halsbränna)
* refluxsjukdom (sura uppstötningar)
* torra ögon och torr mun
* klåda
* kliande utslag
* blåmärken
* hudinflammation (såsom eksem)
* sköra finger- och tånaglar
* ökad svettning
* håravfall
* nyuppkommen eller förvärrad psoriasis
* muskelspasmer
* blod i urinen
* njurproblem
* bröstsmärta
* ödem (en vätskeansamling i kroppen som gör att den drabbade vävnaden svullnar)
* feber
* minskat antal blodplättar (trombocyter) vilket ökar risken för blödning eller blåmärken
* försämrad läkning.

**Mindre vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

* opportunistiska infektioner (vilket inkluderar tuberkulos och andra infektioner som kan uppstå då motståndet mot sjukdomarna är sänkt)
* neurologiska infektioner (inklusive hjärnhinneinflammation orsakad av virus)
* ögoninfektioner
* bakterieinfektioner
* divertikulit (inflammation och infektion av tjocktarmen)
* cancer, inklusive cancer som påverkar lymfsystemet (lymfom) och melanom (en typ av hudcancer)
* immunrubbningar som kan påverka lungor, hud och lymfkörtlar (oftast som sarkoidos)
* vaskulit (inflammation i blodkärlen)
* skakningar
* neuropati (nervskada)
* stroke (slaganfall)
* dubbelseende
* hörselbortfall, öronringningar
* känsla av att hjärtat slår oregelbundet såsom ett missat hjärtslag
* hjärtproblem som kan orsaka andfåddhet eller svullna fötter
* hjärtinfarkt
* ett bråck i en stor artärs vägg, inflammation och koagel i en ven, blockering av ett blodkärl
* lungsjukdom som ger andfåddhet (inklusive lunginflammation)
* lungemboli (blockering i en lungartär)
* pleurautgjutning (onormal vätskeansamling mellan lungor och bröstkorg)
* inflammation i bukspottkörteln som orsakar svår smärta i buken och ryggen
* svårighet att svälja
* ansiktsödem (svullnad i ansiktet)
* gallblåseinflammation, gallstenar
* fettlever (fettansamling i leverceller)
* nattliga svettningar
* ärr
* onormal nedbrytning av muskelvävnad
* systemisk lupus erythematosus (en immunsjukdom som orsakar inflammation av huden, hjärtat, lungor, leder och andra organsystem)
* sömnavbrott
* impotens
* inflammationer.

**Sällsynta** (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

* leukemi (cancer som påverkar blod och benmärg)
* allvarlig allergisk reaktion med chock
* multipel skleros
* nervrubbningar (såsom ögonnervsinflammation och Guillain-Barrés syndrom, en sjukdom som kan orsaka muskelsvaghet, känselrubbningar, stickningar i armar och överkropp)
* hjärtat slutar pumpa
* lungfibros (ärrbildning i lungan)
* tarmperforation (hål på tarmen)
* hepatit (leverinflammation)
* reaktivering av hepatit B-infektion
* autoimmun hepatit (leverinflammation orsakad av kroppens eget immunsystem)
* kutan vaskulit (inflammation av blodkärlen i huden)
* Stevens-Johnsons syndrom (livshotande reaktion med influensaliknande symtom och hudutslag med blåsor)
* ansiktsödem (svullnad av ansiktet) i samband med allergiska reaktioner
* erytema multiforme (inflammatoriska hudutslag)
* lupusliknande syndrom (ihållande, oförklarliga utslag, feber, ledsmärta eller trötthet)angioödem (lokal svullnad av huden)
* lichenoida hudreaktioner (kliande röd-lila hudutslag).

**Har rapporterats** (förekommer hos ett okänt antal användare)

* hepatospleniskt T-cellslymfom (en sällsynt blodcancer som ofta är dödlig)
* merkelcellskarcinom (en sorts hudcancer)
* Kaposis sarkom, en sällsynt cancer förknippad med infektion med humant herpesvirus 8. Kaposis sarkom uppträder oftast som purpurfärgade fläckar på huden.
* leversvikt
* förvärrande av ett tillstånd som kallas dermatomyosit (yttrar sig som hudutslag med åtföljande muskelsvaghet)
* viktökning (för de flesta patienter var viktökningen liten).

Vissa biverkningar som observerats med Amsparity kanske inte orsakar symtom utan kanske endast kan påvisas med blodprover. Dessa inkluderar:

**Mycket vanliga** (kan förekomma hos fler än 1 av 10användare)

* låga blodvärden för vita blodkroppar
* låga blodvärden för röda blodkroppar
* förhöjd halt av lipider i blodet;
* förhöjda leverenzymer.

**Vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

* höga blodvärden för vita blodkroppar
* låga blodvärden för blodplättar
* förhöjd halt av urinsyra i blodet
* avvikande blodvärden för natrium
* låga blodvärden för kalcium
* låga blodvärden för fosfat
* högt blodsocker
* höga blodvärden för laktatdehydrogenas
* förekomst av autoantikroppar i blodet
* låga blodvärden för kalium.

**Mindre vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

* förhöjda bilirubinvärden (blodprov från levern).

**Sällsynta** (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

* låga blodvärden för vita blodkroppar, röda blodkroppar och blodplättar.

**Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via det nationella rapporteringssystemet listat i [bilaga V](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/qrd-appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.docx). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

**5. Hur Amsparity ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etikett/blister/kartong efter EXP.

Förvaras i kylskåp (2 °C−8 °C). Får ej frysas.

Förvara den förfyllda sprutan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Alternativ förvaring:

Vid behov (till exempel om du reser), kan en Amsparity förfylld spruta förvaras vid rumstemperatur (upp till 30 °C) under högst 30 dagar − säkerställ att den skyddas mot ljus. Då den tas ur kylskåpet för förvaring i rumstemperatur, **måste sprutan användas inom 30 dagar eller kasseras**, även om den stoppas tillbaka i kylskåpet.

Du ska skriva upp datumet då sprutan tas ur kylskåpet för första gången, och datumet då den ska kasseras.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

**6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

**Innehållsdeklaration**

Den aktiva substansen är adalimumab.

Övriga innehållsämnen är L-histidin, L-histidinhydrokloridmonohydrat, sackaros, edetatdinatriumdihydrat, L-metionin, polysorbat 80 och vatten för injektionsvätskor (se avsnitt 2, ”Amsparity innehåller polysorbat 80” och ”Amsparity innehåller natrium”).

**Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Amsparity 40 mg injektionsvätska i förfylld spruta tillhandahålls som en steril lösning med 40 mg adalimumab löst i 0,8 ml lösning.

Amsparity förfylld spruta är en glasspruta som innehåller en klar, färglös till mycket ljusbrun lösning med adalimumab. Varje förpackning innehåller 1, 2, 4 eller 6 förfyllda sprutor för patientanvändning med respektive 2 (1 extra), 2, 4 eller 6 spritsuddar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Amsparity kan finnas tillgänglig som injektionsflaska, förfylld spruta och/eller som förfylld injektionspenna.

**Innehavare av godkännande för försäljning**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgien

**Tillverkare**

Pfizer Service Company BV

Hermeslaan 11

1932 Zaventem

Belgien

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  **Luxembourg/Luxemburg**  Pfizer NV/SA  Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11 | **Kύπρος**  PFIZER EΛΛAΣ A.E. (CYPRUS BRANCH)  Τηλ: +357 22 817690 |
| **Česká republika**  Pfizer, spol. s r.o.  Tel: +420-283-004-111 | **Magyarország**  Pfizer Kft.  Tel: +36 1 488 3700 |
| **Danmark**  Pfizer ApS  Tlf.: +45 44 201 100 | **Malta**  Vivian Corporation Ltd.  Tel: +356 21344610 |
| **Deutschland**  PFIZER PHARMA GmbH  Tel: +49 (0)30 550055-51000 | **Nederland**  Pfizer bv  Tel: +31 (0)10 406 43 01 |
| **България**  Пфайзер Люксембург САРЛ,  Клон България  Teл: +359 2 970 4333 | **Norge**  Pfizer AS  Tlf: +47 67 52 61 00 |
| **Eesti**  Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal  Tel: +372 666 7500 | **Österreich**  Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.  Tel: +43 (0)1 521 15-0 |
| **Ελλάδα**  PFIZER EΛΛAΣ A.E.  Τηλ.: +30 210 67 85 800 | **Polska**  Pfizer Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 335 61 00 |
| **España**  Pfizer S.L.  Tel: +34 91 490 99 00 | **Portugal**  Laboratórios Pfizer, Lda.  Tel: +351 21 423 5500 |
| **France**  Pfizer  Tél: +33 (0) 1 58 07 34 40 | **România**  Pfizer România S.R.L  Tel: +40 (0) 21 207 28 00 |
| **Hrvatska**  Pfizer Croatia d.o.o.  Tel: +385 1 3908 777 | **Slovenija**  Pfizer Luxembourg SARL*,* Pfizer, podružnica  za svetovanje s področja farmacevtske  dejavnosti, Ljubljana  Tel: +386 (0)1 52 11 400 |
| **Ireland**  Pfizer Healthcare Ireland Unlimited Company  Tel: +1800 633 363 (toll free)  Tel: +44 (0)1304 616161 | **Slovenská republika**  Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka  Tel: +421 2 3355 5500 |
| **Ísland**  Icepharma hf.  Tel: +354 540 8000 | **Suomi/Finland**  Pfizer Oy  Puh/Tel: +358 (0)9 430 040 |
| **Italia**  Pfizer S.r.l.  Tel: +39 06 33 18 21 | **Sverige**  Pfizer AB  Tel: +46 (0)8 550 520 00 |
| **Latvija**  Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā  Tel. +371 67035775 |  |
| **Lietuva**  Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje  Tel. +3705 2514000 |  |

**Denna bipacksedel ändrades senast**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <https://www.ema.europa.eu>.

**BRUKSANVISNING**

Amsparity (adalimumab)

40 mg

Förfylld endosspruta, för subkutan injektion

**Spara denna information. Dessa anvisningar beskriver steg för steg hur du förbereder och ger injektionen.**

**Förvara Amsparity förfylld spruta i kylskåp (2 °C−8 °C).**

**Förvara Amsparity förfylld spruta i originalförpackningen tills den ska användas för att skydda den mot direkt solljus.**

**Vid behov, till exempel när du reser, kan Amsparity förfylld spruta förvaras vid rumstemperatur i upp till 30 °C i upp till 30 dagar.**

**Förvara Amsparity, injektionsmaterial och alla andra läkemedel utom räckhåll för barn.**

Amsparity för injektion tillhandahålls i en förfylld engångsspruta som innehåller en dos av läkemedlet.

Försök **inte** att injicera Amsparity själv förrän du har läst och förstått bruksanvisningen. Om din läkare, sjuksköterska eller apotekspersonalen beslutar att du eller en vårdare kan ge dina injektioner med Amsparity i hemmet, ska du få undervisning om rätt sätt att förbereda och injicera Amsparity.

Det är också viktigt att du talar med din läkare, sjuksköterska eller apotekspersonalen för att vara säker på doseringsanvisningarna för ditt Amsparity. Som hjälp att komma ihåg när du ska injicera Amsparity kan du i förväg göra en anteckning i din kalender. Tala med din läkare, sjuksköterska eller apotekspersonalen om du eller din vårdare har några frågor om rätt sätt att injicera Amsparity.

Efter genomgång träning kan Amsparity för injektion ges av dig själv eller av en vårdare.

**1. Material som behövs**

* Du behöver följande material för varje injektion av Amsparity. Välj en ren, plan yta att lägga materialet på.
* 1 Amsparity förfylld spruta på en bricka, i förpackningen
* 1 spritsudd, i förpackningen
* 1 bomullstuss eller kompress (medföljer inte i Amsparity-förpackningen)
* En lämplig behållare för vasst avfall (medföljer inte i Amsparity-förpackningen)

**Viktigt:** Om du har ytterligare frågor om din Amsparity förfyllda spruta eller läkemedlet, tala med din läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal.

nålskydd

cylinder

kolv

fönster

ÅÅÅÅ MMM DD

utgångsdatum



**2. Förberedelser**

* Ta ut Amsparity-förpackningen ur kylskåpet.
* Öppna förpackningen och ta ut brickan med den förfyllda sprutan.
* Kontrollera förpackningen och brickan, och använd **inte** om:
  + utgångsdatumet har passerats
  + den har blivit fryst eller tinats upp
  + den har tappats, även om den inte ser ut att vara skadad
  + den har varit uttagen ur kylskåpet i mer än 30 dagar
  + den verkar vara skadad
  + förseglingen på en ny förpackning har brutits.
* Om något av det ovanstående gäller, kassera den förfyllda sprutan på samma sätt som en använd spruta. Du behöver en ny förfylld spruta för att ge injektionen.
* Tvätta händerna med tvål och vatten och torka dem helt torra.

Om du har ytterligare frågor om läkemedlet, tala med läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal.

**Packa upp den förfyllda sprutan**



* Dra av pappersförseglingen på brickan.
* Ta ut 1 förfylld spruta från brickan och lägg tillbaka originalförpackningen med eventuella oanvända förfyllda sprutor i kylskåpet.
* Använd **inte** sprutan om den verkar vara skadad.
* Den förfyllda sprutan kan användas direkt efter att den har tagits ut ur kylskåpet.
* Du kan tycka att sveda och obehag minskar om den förfyllda sprutan är rumstempererad vid användning. Låt den förfyllda sprutan ligga i rumstemperatur skyddad mot direkt solljus i 15–30 minuter innan du ger injektionen.
* Ta **inte** av nålskyddet från den förfyllda sprutan förrän du är redo att ge injektionen.

**Håll alltid i den förfyllda sprutans cylinder för att förhindra skador.**

**Kontrollera läkemedlet**



* Titta noggrant på läkemedlet i fönstret.
* Vänd den förfyllda sprutan varsamt fram och tillbala för att kontrollera läkemedlet.
* Skaka **inte** den förfyllda sprutan. Skakning kan skada läkemedlet.
* Kontrollera att läkemedlet i den förfyllda sprutan är klart och färglöst till mycket ljusbrunt och att det inte finns flagor eller partiklar i det. Det är normalt att se en eller fler bubblor i fönstret. Försök **inte** att avlägsna luftbubblor.

Om du har ytterligare frågor om ditt läkemedel, tala med läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal.

**Buken:**

Minst 5 cm från naveln

**Låren:**

Övre delen av låren

**Välj och förbered injektionsstället**



* Välj ett nytt ställe varje gång du ger dig själv en injektion.
* Injicera **inte** i beniga områden eller i områden med blåmärken eller där huden är röd, öm eller hård. Undvik att injicera i områden med ärr eller bristningar.
* Om du har psoriasis, injicera inte direkt i upphöjda, tjocka, röda eller fjällande hudpartier eller hudförändringar.
* Injicera **inte** genom kläderna.
* Tvätta injektionsstället med spritsudden.
* Låt injektionsstället torka.

**Ta av nålskyddet**

Ta av nålskyddet



* Håll den förfyllda sprutan i cylindern. Dra försiktigt av nålskyddet rakt och bort från kroppen när du är redo för injektionen.
* Det är normalt att se några få droppar läkemedel på nålspetsen när du tar av nålskyddet.
* Kasta nålskyddet i en behållare för vasst avfall.

**Obs:** Var försiktig när du hanterar den förfyllda sprutan för att undvika oavsiktliga nålstick.

**För in nålen**



* Nyp försiktigt ihop en bit av huden inom det rengjorda injektionsstället.
* För in nålens hela längd i huden, med 45 graders vinkel, som på bilden.
* Släpp huden när du har fört in nålen.

**Viktigt:** för **inte** in nålen i huden igen. Om nålen redan har förts in huden och du därefter vill ändra injektionsstället, måste du använda en ny förfylld spruta.

**Injicera läkemedlet**



* Tryck in kolven långsamt och jämnt hela vägen ned tills cylindern är tom. Det tar vanligen 2 till 5 sekunder att injicera dosen.

**Obs:** Det rekommenderas att du låter den förfyllda sprutans nål vara kvar i huden i ytterligare 5 sekunder efter att du tryckt in kolven helt.

* Dra ut nålen ur huden i samma vinkel som den fördes in i.

**Kontrollera sprutan**



* Kontrollera att den förfyllda sprutan har tömts helt på läkemedel.
* **För aldrig in nålen igen.**
* **Sätt aldrig tillbaka nålskyddet igen.**

**Obs:** Om den grå proppen inte är i den position som visas kanske du inte har injicerat allt läkemedel. Tala med din läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal genast.

**Kasta sprutan**



* Kassera sprutan genast enligt din läkares, sjuksköterskas eller apotekspersonalens anvisningar och i enlighet med lokala hälso- och säkerhetsföreskrifter.

**Efter injektionen**



* Titta noga på injektionsstället. Om det finns blod, tryck lätt mot injektionsstället i några sekunder med en ren bomullstuss eller kompress.
* Gnugga **inte** på injektionsstället.

**Obs:** Förvara eventuella oanvända sprutor i kylskåpet i originalförpackningen.

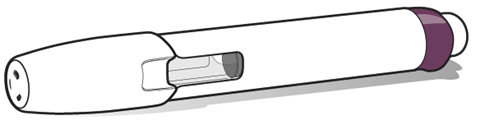
Vänd för

Bipacksedel: Information till patienten

**Bipacksedel: Information till patienten**

**Amsparity 40 mg injektionsvätska, lösning i förfylld injektionspenna**

adalimumab



**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

* Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
* Din läkare kommer även ge dig ett patientkort, som innehåller viktig säkerhetsinformation som du måste vara medveten om innan Amsparity ges till dig och under behandling med Amsparity. Behåll detta patientkort.
* Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
* Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
* Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

1. Vad Amsparity är och vad det används för

2. Vad du behöver veta innan du använder Amsparity

3. Hur du använder Amsparity

4. Eventuella biverkningar

5. Hur Amsparity ska förvaras

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

**1. Vad Amsparity är och vad det används för**

Amsparity innehåller den aktiva substansen adalimumab, ett läkemedel som påverkar kroppens immunsystem (immunförsvar).

Amsparity är avsett för behandling av följande inflammatoriska sjukdomar:

* Reumatoid artrit (ledgångsreumatism)
* Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit (barnreumatisk ledsjukdom)
* Entesitrelaterad artrit (muskel-, senfästes- och ledinflammation) hos barn och ungdomar
* Ankyloserande spondylit (reumatisk sjukdom med inflammation i ryggradens leder)
* Axial spondylartrit utan radiografiska tecken på ankyloserande spondylit (reumatisk sjukdom med inflammation i axeln)
* Psoriasisartrit
* Psoriasis
* Hidradenitis suppurativa (inflammation i huden)
* Crohns sjukdom (inflammation i tarmen)
* Ulcerös kolit (inflammation i tjocktarmen)
* Icke-infektiös uveit (icke smittsam inflammation i ögat)

Den aktiva substansen i Amsparity, adalimumab, är en monoklonal antikropp. Monoklonala antikroppar är proteiner som fäster vid ett specifikt mål i kroppen.

Målet för adalimumab är ett protein som kallas tumörnekrosfaktor (TNFα), som är involverat i immunförsvaret och finns i förhöjda nivåer vid de inflammatoriska sjukdomar som anges ovan. Genom att binda till TNFα blockerar Amsparity dess verkan och minskar inflammationen vid dessa sjukdomar.

Reumatoid artrit

Reumatoid artrit är en inflammatorisk sjukdom i lederna.

Amsparity används för att behandla reumatoid artrit hos vuxna. Om du har måttlig till svår aktiv reumatoid artrit, kanske du först får andra sjukdomsmodifierande läkemedel, såsom metotrexat. Om dessa läkemedel inte har önskad effekt, kan läkaren sätta in Amsparity för att behandla din reumatoida artrit.

Amsparity kan också användas för att behandla svår, aktiv och progressiv (fortskridande) reumatoid artrit som inte tidigare behandlats med metotrexat.

Amsparity har visats bromsa den skada på brosk och skelett i lederna som sjukdomen orsakar och kan därför öka din förmåga att utföra dagliga aktiviteter.

Amsparity används vanligen tillsammans med metotrexat. Om din läkare beslutar att metotrexat inte är lämpligt kan Amsparity användas ensamt.

Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit

Polyartikulär juvenil idiopatisk artrit är en inflammatorisk sjukdom i lederna som ofta först uppstår i barndomen.

Amsparity används för att behandla polyartikulär juvenil idiopatisk artrit hos barn och ungdomar 2−17 år. Du kanske först får andra sjukdomsmodifierande läkemedel, såsom metotrexat. Om dessa läkemedel inte har önskad effekt kommer patienter att få Amsparity för att behandla polyartikulär juvenil idiopatisk artrit.

Entesitrelaterad artrit hos barn och ungdomar

Pediatrisk entesitrelaterad artrit är en inflammatorisk sjukdom i lederna och senfästen.

Amsparity används för att behandla entesitrelaterad artrit hos barn och ungdomar 6−17 år. Patienterna kanske först får andra sjukdomsmodifierande läkemedel, såsom metotrexat. Om dessa läkemedel inte fungerar tillräckligt, kommer patienterna att få Amsparity för att behandla entesitrelaterad artrit.

Ankyloserande spondylit och axial spondylartrit utan radiografiska tecken på ankyloserande spondylit

Ankyloserande spondylit och axial spondylartrit utan radiografiska tecken på ankyloserande spondylit är inflammatoriska sjukdomar i ryggraden.

Amsparity används för att behandla dessa sjukdomar hos vuxna. Om du har ankyloserande spondylit eller axial spondylartrit utan radiografiska tecken på ankyloserande spondylit kommer du först att få andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte har önskad effekt kommer du att få Amsparity för att minska tecken och symtom på sjukdomen.

Psoriasisartrit

Psoriasisartrit är en inflammation i lederna som beror på sjukdomen psoriasis.

Amsparity används för att behandla psoriasisartrit hos vuxna. Amsparity har visats bromsa den skada på brosk och skelett i lederna som sjukdomen orsakar och kan därför öka din förmåga att utföra dagliga aktiviteter.

Plackpsoriasis hos vuxna och barn

Plackpsoriasis är en sjukdom som orsakar röda, flagiga och torra plack på huden som täcks av silvriga fjäll. Plackpsoriasis kan också involvera naglarna, som då kan smulas sönder, bli tjockare och lyfta från nagelbädden, vilket kan vara smärtsamt. Psoriasis tros orsakas av en störning i kroppens immunsystem som leder till en ökad produktion av hudceller.

Amsparity används för att behandla måttlig till svår plackpsoriasis hos vuxna. Amsparity används även för att behandla svår plackpsoriasis hos barn och ungdomar 4−17 år där lokal behandling och ljusbehandling inte har fungerat eller inte är lämpligt.

Hidradenitis suppurativa hos vuxna och ungdomar

Hidradenitis suppurativa (ibland kallat acne inversa) är en långvarig och ofta smärtsam inflammatorisk hudsjukdom. Symtomen kan vara ömma noduli (knölar) och abscesser (bölder) som kan läcka var. Sjukdomen påverkar vanligen specifika områden av huden, t.ex. under brösten, armhålorna, insidan av låren, ljumsken och skinkorna. Ärrbildning kan också uppstå i de påverkade områdena.

Amsparity används för att behandla hidradenitis suppurativa hos vuxna och ungdomar från 12 års ålder. Amsparity kan minska antalet knölar och bölder samt smärtan som ofta är kopplad till sjukdomen. Du kanske först får andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte har önskad effekt kommer du att få Amsparity.

Crohns sjukdom hos vuxna och barn

Crohns sjukdom är en inflammatorisk tarmsjukdom.

Amsparity används för att behandla Crohns sjukdom hos vuxna och barn 6−17 år.

Om du har Crohns sjukdom kommer du först att få andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte hjälper tillräckligt kommer du att få Amsparity för att minska tecken och symtom på din Crohns sjukdom.

Ulcerös kolit hos vuxna och barn

Ulcerös kolit är en inflammatorisk sjukdom i tjocktarmen.

Amsparity används för att behandla måttlig till svår ulcerös kolit hos vuxna och barn i åldern 6−17 år. Om du har ulcerös kolit kommer du kanske först att få andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte har önskad effekt kommer du att få Amsparity för att minska tecken och symtom på sjukdomen.

Icke-infektiös uveit hos vuxna och barn

Icke-infektiös uveit är en inflammatorisk sjukdom som påverkar vissa delar av ögat. Inflammationen kan leda till försämrad syn och/eller förekomst av floaters i ögat (svarta prickar eller stripiga linjer som rör sig över synfältet). Amsparity fungerar genom att minska denna inflammation.

Amsparity används för behandling av

* + vuxna med icke-infektiös uveit där inflammationen påverkar bakre delen av ögat
  + barn från 2 års ålder med kronisk icke-infektiös uveit där inflammationen påverkar främre delen av ögat.

Du kanske först får andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte har önskad effekt kommer du att få Amsparity för att minska tecken och symtom på sjukdomen.

**2. Vad du behöver veta innan du använder Amsparity**

**Använd inte Amsparity**

* + om du är allergisk mot adalimumab eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
  + om du har en allvarlig infektion, inklusive aktiv tuberkulos, sepsis (blodförgiftning) eller opportunistiska infektioner (ovanliga infektioner som är förknippade med ett nedsatt immunförsvar). Det är viktigt att du talar om för din läkare om du har symtom på infektioner, till exempel feber, sår, trötthetskänsla, tandproblem (se ”Varningar och försiktighet”).
  + om du har måttlig eller svår hjärtsvikt. Det är viktigt att berätta för din läkare om du har eller har haft en allvarlig hjärtåkomma (se ”Varningar och försiktighet”).

**Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Amsparity.

Det är viktigt att du och din läkare dokumenterar läkemedlets namn och tillverkningssatsnummer.

Allergiska reaktioner

* + Om du får allergiska reaktioner med symtom såsom trånghetskänsla i bröstet, väsande andning, yrsel, svullnad eller utslag, ska du sluta injicera Amsparity och kontakta din läkare omgående eftersom dessa reaktioner i sällsynta fall kan vara livshotande.

Infektioner

* + Om du har någon infektion, inklusive långvariga infektioner eller en infektion i en viss kroppsdel (till exempel bensår) måste du rådgöra med din läkare innan du börjar med Amsparity. Om du är osäker, kontakta din läkare.
  + Du kanske lättare får infektioner medan du får behandling med Amsparity. Denna risk kan öka ifall du har problem med dina lungor. Dessa infektioner kan vara allvarliga och inkludera tuberkulos, infektioner orsakade av virus, svamp, parasiter eller bakterier, eller andra opportunistiska infektioner (ovanliga infektiösa organismer) och sepsis (blodförgiftning). I sällsynta fall kan dessa bli livshotande. Det är viktigt att berätta för din läkare om du får symtom såsom feber, sår, trötthetskänsla eller tandbesvär. Din läkare kan rekommendera att användningen av Amsparity avbryts tillfälligt.

Tuberkulos

* Eftersom fall av tuberkulos har rapporterats hos patienter som behandlats med Amsparity, kommer läkaren att undersöka dig för tecken och symtom på tuberkulos innan behandling med Amsparity påbörjas. Denna kontroll omfattar en noggrann genomgång av din sjukdomshistoria och lämpliga undersökningar (t.ex. lungröntgen och ett tuberkulintest). Genomförandet och resultaten av dessa tester ska anges på ditt patientkort.
* Det är mycket viktigt att du berättar för din läkare om du någonsin har haft tuberkulos, eller om du har varit i nära kontakt med någon som har haft tuberkulos.
* Tuberkulos kan utvecklas under behandling även om du har fått förebyggande behandling mot tuberkulos.
* Om symtom på tuberkulos (till exempel ihållande hosta, viktminskning, brist på energi, lätt feber), eller om någon annan infektion uppkommer under eller efter behandlingen, måste du genast berätta detta för din läkare.

Infektion vid resor/återkommande infektion

* Tala om för din läkare ifall du bor eller reser i regioner där svampinfektioner såsom histoplasmos, koccidioidomykos eller blastomykos är endemiska (ständigt närvarande).
* Tala om för din läkare om du har haft infektioner som återkommer eller andra åkommor som ökar risken för infektioner.
* Du och din läkare ska vara särskilt uppmärksamma på tecken på infektion medan du behandlas med Amsparity. Det är viktigt att tala om för din läkare om du får symtom på infektion, såsom feber, sår, trötthetskänsla eller tandbesvär.

Hepatit B-virus

* Tala om för din läkare ifall du är bärare av hepatit B-virus (HBV), ifall du har en aktiv HBV-infektion eller om du tror att det finns risk för dig att få HBV. Din läkare bör testa dig för hepatit B. Adalimumab kan reaktivera HBV-infektion hos personer som bär på viruset. I vissa sällsynta fall, speciellt ifall du tar andra läkemedel som hämmar immunsystemet, kan reaktivering av HBV vara livshotande.

Över 65 år

* Om du är över 65 år kan du vara mer känslig för infektioner då du använder Amsparity. Du och din läkare ska vara särskilt uppmärksamma på tecken på infektion medan du behandlas med Amsparity. Det är viktigt att tala om för din läkare om du får symtom på infektion, såsom feber, sår, trötthetskänsla eller tandbesvär.

Operationer och tandingrepp

* Om du snart ska genomgå en operation eller ett tandingrepp, informera din läkare om att du tar Amsparity. Din läkare kan rekommendera att användningen av Amsparity avbryts tillfälligt.

Demyeliniserande sjukdom

* Om du har eller utvecklar en demyeliniserande sjukdom (en sjukdom som påverkar de isolerande lagren runt nerverna, såsom multipel skleros (MS)), kommer din läkare att avgöra om du kan få eller ska fortsätta behandlas med Amsparity. Berätta omedelbart för din läkare om du får symtom så som ändringar i synen, svaghet i armar eller ben, eller domningar eller stickningar någonstans på kroppen.

Vaccination

* Vissa vacciner innehåller levande men försvagade former av sjukdomsalstrande bakterier eller virus som kan orsaka infektioner och som inte ska ges under behandling med Amsparity. Kontrollera med din läkare innan du vaccineras. Det rekommenderas att barn, om möjligt, vaccineras enligt gällande riktlinjer för allmän vaccination innan behandling med Amsparity påbörjas. Om du har fått Amsparity under din graviditet, kan ditt nyfödda barn ha en ökad risk för att få en infektion i upp till cirka fem månader efter den sista dosen du fick under graviditeten. Det är viktigt att du berättar för barnläkaren och annan sjukvårdspersonal att du använde Amsparity under din graviditet så att de kan bestämma när ditt nyfödda barn ska vaccineras.

Hjärtsvikt

* Det är viktigt att tala om för din läkare om du har eller har haft en allvarlig hjärtåkomma. Om du har mild hjärtsvikt och behandlas med Amsparity, måste dina hjärtproblem övervakas noggrant av din läkare. Om du utvecklar nya symtom eller om dina symtom på hjärtsvikt förvärras (t.ex. andfåddhet eller svullna fötter), måste du kontakta din läkare omedelbart.

Feber, blåmärken, blödning eller blekhet

* Hos vissa patienter klarar inte kroppen att tillverka tillräckligt antal blodceller som hjälper din kropp att bekämpa infektioner eller stoppa blödningar. Om du får feber som inte går ner, får blåmärken eller blöder lätt eller ser mycket blek ut bör du omedelbart ringa din läkare. Läkaren kan då besluta att behandlingen ska avbrytas.

Cancer

* Mycket sällsynta fall av vissa cancertyper har förekommit hos barn och vuxna som behandlas med adalimumab eller andra TNFα-blockerare. Patienter med svårare reumatoid artrit som har haft sjukdomen under längre tid kan ha en förhöjd risk att utveckla lymfom och leukemi (cancer som påverkar blod och benmärg). Om du behandlas med Amsparity kan risken för att utveckla lymfom, leukemi eller annan cancertyp öka. I sällsynta fall har en ovanlig och allvarlig typ av lymfom observerats hos patienter som använder adalimumab. Vissa av dessa patienter behandlades också med läkemedlen azatioprin eller merkaptopurin. Berätta för din läkare om du tar azatioprin eller merkaptopurin tillsammans med Amsparity.
* Även fall av icke-melanom hudcancer har förekommit hos patienter som behandlas med adalimumab. Om nya hudsår uppstår under eller efter behandling eller om befintliga märken eller hudsår ändrar utseende, berätta detta för din läkare.
* Andra cancerformer än lymfom har förekommit hos patienter med lungsjukdomen kroniskt obstruktiv lungsjukdom (KOL) som behandlas med andra TNF-blockerare. Om du har KOL, eller är storrökare, ska du diskutera med din läkare huruvida det är lämpligt att du behandlas med en TNF-blockerare.

Autoimmuna sjukdomar

* I sällsynta fall kan behandling med Amsparity ge ett lupusliknande syndrom. Kontakta din läkare om symtom som ihållande, oförklarliga utslag, feber, ledsmärta eller trötthet uppstår.

**Andra läkemedel och Amsparity**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Amsparity kan tas tillsammans med metotrexat eller vissa sjukdomsmodifierande anti-reumatiska medel (t.ex. sulfasalazin, hydroxiklorokin, leflunomid och guldberedningar för injektion), kortikosteroider eller smärtstillande läkemedel, inklusive icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID).

Du ska inte använda Amsparity tillsammans med läkemedel som innehåller de aktiva substanserna anakinra eller abatacept på grund av den ökade risken för allvarliga infektioner. Samtidig administrering av adalimumab, eller andra TNF-antagonister, med anakinra eller abatacept rekommenderas inte baserat på den möjliga ökade risken för infektioner, inklusive allvarliga infektioner och andra potentiella farmakologiska interaktioner. Om du har frågor, kontakta läkare.

**Graviditet och amning**

Du bör överväga att använda adekvat preventivmetod för att förhindra graviditet när du använder Amsparity och fortsätta använda det i minst 5 månader efter den sista behandlingen med Amsparity.

Om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel.

Amsparity ska endast användas under graviditet om det behövs.

Enligt en graviditetsstudie fanns ingen ökad risk för fosterskador när mamman hade fått adalimumab under graviditeten jämfört med mammor med samma sjukdom som inte använt adalimumab.

Amsparity kan användas under amning.

Om du får Amsparity under din graviditet, kan ditt nyfödda barn ha en ökad risk för att få en infektion. Det är viktigt att du berättar för barnläkaren och annan sjukvårdspersonal att du använde Amsparity under din graviditet innan ditt nyfödda barn ska vaccineras. För mer information om vacciner se avsnittet ”Varningar och försiktighet”.

**Körförmåga och användning av maskiner**

Amsparity kan ha en liten påverkan på din förmåga att köra bil, cykla eller använda maskiner. En känsla av att rummet snurrar (yrsel) samt synstörningar kan inträffa när Amsparity används.

**Amsparity innehåller polysorbat 80**

Detta läkemedel innehåller 0,16 mg polysorbat 80 per 0,8 ml förfylld endosinjektionspenna, vilket motsvarar 0,2 mg/ml polysorbat 80. Polysorbater kan orsaka allergiska reaktioner. Berätta för din läkare om du har några kända allergier.

**Amsparity innehåller natrium**

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per 0,8 ml dos, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

**3. Hur du använder Amsparity**

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Din läkare kan ordinera en annan styrka av Amsparity om du barn behöver en annan dos.

Amsparity injiceras under huden (subkutan användning).

Vuxna med reumatoid artrit, psoriasisartrit, ankyloserande spondylit eller axial spondylartrit utan radiografiska bevis på ankyloserande spondylit

Den vanliga doseringen för vuxna med reumatoid artrit, ankyloserande spondylit, axial spondylartrit utan radiografiska tecken på ankyloserande spondylit, och för patienter med psoriasisartrit är 40 mg adalimumab givet varannan vecka som en enkeldos.

Vid reumatoid artrit används metotrexat tillsammans med Amsparity. Om din läkare beslutar att metotrexat inte är lämpligt kan Amsparity användas ensamt.

Om du har reumatoid artrit och du inte får metotrexat tillsammans med Amsparity så kan din läkare besluta att ge dig 40 mg adalimumab varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Barn, ungdomar och vuxna med polyartikulär juvenil idiopatisk artrit

*Barn och ungdomar från 2 års ålder som väger från 10 kg upp till 30 kg*

Den rekommenderade dosen av Amsparity är 20 mg varannan vecka.

*Barn, ungdomar och vuxna från 2 års ålder som väger 30 kg eller mer*

Den rekommenderade dosen av Amsparity är 40 mg varannan vecka.

Barn, ungdomar och vuxna med entesitrelaterad artrit

*Barn och ungdomar från 6 års ålder som väger från 15 kg upp till 30 kg*

Den rekommenderade dosen av Amsparity är 20 mg varannan vecka.

*Barn, ungdomar och vuxna från 6 års ålder som väger 30 kg eller mer*

Den rekommenderade dosen av Amsparity är 40 mg varannan vecka.

Vuxna med psoriasis

Den vanliga dosen för vuxna med psoriasis är en startdos på 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) som följs av 40 mg som ges varannan vecka och som börjar en vecka efter startdosen. Du ska fortsätta att injicera Amsparity så länge som din läkare har ordinerat. Om denna dos inte ger önskad effekt kan läkaren öka doseringen till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Barn och ungdomar med plackpsoriasis

*Barn och ungdomar 4−17 år som väger från 15 kg upp till 30 kg*

Den rekommenderade doseringen av Amsparity är en startdos på 20 mg, följt av 20 mg en vecka senare. Därefter är den vanliga dosen 20 mg varannan vecka.

*Barn och ungdomar 4−17 år som väger 30 kg eller mer*

Den rekommenderade doseringen av Amsparity är en startdos på 40 mg, följt av 40 mg en vecka senare. Därefter är den vanliga dosen 40 mg varannan vecka.

Vuxna med hidradenitis suppurativa

Den vanliga dosen för hidradenitis suppurativa är en startdos på 160 mg (som fyra 40 mg injektioner på samma dag eller två 40 mg injektioner per dag två dagar i följd), följt av 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) två veckor senare. Efter ytterligare två veckor fortsätter behandlingen med en dosering på 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka, enligt din läkares ordination. Det rekommenderas att en bakteriedödande lösning dagligen används på de påverkade områdena.

Ungdomar med hidradenitis suppurativa 12−17 år som väger 30 kg eller mer

Den rekommenderade doseringen av Amsparity är en startdos på 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) följt av 40 mg varannan vecka med start en vecka senare. Om denna dos inte ger önskad effekt kan läkaren öka doseringen till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Det rekommenderas att en bakteriedödande lösning dagligen används på de påverkade områdena.

Vuxna med Crohns sjukdom

Den vanliga doseringen för Crohns sjukdom är 80 mg (som två 40 mg injektioner samma dag) initialt vid vecka 0 följt av 40 mg varannan vecka två veckor senare. Om ett snabbare svar krävs, kan din läkare ge dig en startdos på 160 mg vecka 0 (som fyra 40 mg injektioner på samma dag eller två 40 mg injektioner per dag två dagar i följd), följt av 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) två veckor senare och därefter 40 mg varannan vecka. Om denna dos inte ger önskad effekt kan läkaren öka doseringen till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Barn och ungdomar med Crohns sjukdom

*Barn och ungdomar från 6 års ålder som väger mindre än 40 kg*

Den vanliga doseringen är 40 mg initialt följt av 20 mg två veckor senare. Om ett snabbare svar krävs, kan läkaren förskriva en startdos av 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) följt av 40 mg två veckor senare.

Därefter är den vanliga dosen 20 mg varannan vecka. Om denna dos inte ger önskad effekt kan läkaren öka doseringen till 20 mg varje vecka.

*Barn och ungdomar 6−17 år som väger 40 kg eller mer*

Den vanliga doseringen är 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) initialt följt av 40 mg två veckor senare. Om ett snabbare svar krävs, kan läkaren förskriva en startdos av 160 mg (som fyra 40 mg injektioner på samma dag eller som två 40 mg injektioner per dag under två dagar i följd) följt av 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) två veckor senare.

Därefter är den vanliga dosen 40 mg varannan vecka. Om denna dos inte ger önskad effekt kan läkaren öka doseringen till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Vuxna med ulcerös kolit

Den vanliga dosen med Amsparity för vuxna med ulcerös kolit är 160 mg (som fyra 40 mg injektioner på samma dag eller som två 40 mg injektioner per dag under två dagar i följd) vid vecka 0 och 80 mg (som två 40 mg injektioner på samma dag) vecka 2 samt därefter 40 mg varannan vecka. Om denna dos inte ger önskad effekt kan läkaren öka doseringen till 40 mg varje vecka eller 80 mg varannan vecka.

Barn och ungdomar med ulcerös kolit

*Barn och ungdomar från 6 års ålder som väger mindre än 40* *kg*

Den vanliga doseringen av Amsparity är 80 mg (som två 40 mg-injektioner samma dag) initialt, följt av 40 mg (som en 40 mg-injektion) två veckor senare. Därefter är den vanliga dosen 40 mg varannan vecka.

Patienter som fyller 18 år medan de står på 40 mg varannan vecka ska fortsätta med sin ordinerade dos.

*Barn och ungdomar från 6 års ålder som väger 40* *kg eller mer*

Den vanliga doseringen av Amsparity är 160 mg (som fyra 40 mg-injektioner samma dag eller två 40 mg-injektioner per dag under två dagar i följd) initialt, följt av 80 mg (som två 40 mg-injektioner samma dag) två veckor senare. Därefter är den vanliga dosen 80 mg varannan vecka.

Patienter som fyller 18 år medan de står på 80 mg varannan vecka ska fortsätta med sin ordinerade dos.

Vuxna med icke-infektiös uveit

Den vanliga doseringen för vuxna med icke- infektiös uveit är en startdos på 80 mg (som två injektioner på samma dag), följt av 40 mg varannan vecka med början en vecka efter startdosen. Du ska fortsätta injicera Amsparity så länge som din läkare ordinerar detta.

Vid icke-infektiös uveit kan kortikosteroider, eller andra läkemedel som påverkar immunsystemet, fortsätta att tas under behandling med Amsparity. Amsparity kan även ges ensamt.

Barn och ungdomar från 2 års ålder med kronisk icke-infektiös uveit

*Barn och ungdomar från 2 års ålder som väger mindre än 30 kg*

Den vanliga doseringen av Amsparity är 20 mg varannan vecka tillsammans med metotrexat.

Läkaren kan också ordinera en startdos på 40 mg som ges en vecka före start av den vanliga dosen.

*Barn och ungdomar från 2 års ålder som väger 30 kg eller mer*

Den vanliga doseringen av Amsparity är 40 mg varannan vecka tillsammans med metotrexat.

Läkaren kan också ordinera en startdos på 80 mg som ges en vecka före start av den vanliga dosen.

**Hur Amsparity ges**

Amsparity ges som en injektion under huden (via subkutan injektion).

**Detaljerade anvisningar om hur Amsparity injiceras, bruksanvisningen, finns i slutet av denna bipacksedel.**

**Om du har använt för stor mängd av Amsparity**

Om du av misstag injicerar Amsparity oftare än vad läkaren har ordinerat, ska du ringa din läkare eller apotekspersonal och förklara att du har använt för mycket av läkemedlet. Ta alltid med dig läkemedlets ytterkartong, även om den är tom.

**Om du har glömt att använda Amsparity**

Om du glömmer bort att ge dig själv en injektion, ska du ta en dos av Amsparity så snart du kommer ihåg detta. Ta sedan din nästa dos på den dag då du skulle ha tagit den om du inte hade glömt bort en dos.

**Om du slutar att använda Amsparity**

Beslutet att sluta använda Amsparity ska diskuteras med din läkare. Dina symtom kan återkomma då behandlingen avslutas.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

**4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. De flesta biverkningar är milda till måttliga. Vissa kan emellertid vara allvarliga och kräva behandling. Biverkningar kan uppträda upp till minst 4 månader efter den sista Amsparity-injektionen.

**Sök genast vård,** om några av följande symtom uppstår:

* allvarliga utslag, nässelutslag eller andra tecken på allergisk reaktion
* svullet ansikte, svullna händer, fötter
* ansträngd andning, svårt att svälja
* andnöd vid ansträngning eller då man ligger ner eller om fötterna svullnar.

**Berätta för din läkare så fort som möjligt** om du märker något av det följande:

* tecken och symtom på infektion såsom feber, illamående, sår, tandproblem, brännande känsla då man kissar, svaghets- eller trötthetskänsla, hosta
* symtom på nervproblem som stickningar, domningar, dubbelseende eller svaghet i armar eller ben
* tecken på hudcancer som en bula eller ett öppet sår som inte läker
* tecken och symtom på blodsjukdomar såsom långvarig feber, blåmärken, blödning, blekhet.

Tecknen och symtomen som beskrivs ovan kan representera nedan beskrivna biverkningar, som har observerats vid användning av adalimumab:

**Mycket vanliga** (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

* reaktioner på injektionsstället (inklusive smärta, svullnad, rodnad eller klåda)
* luftvägsinfektioner (inklusive förkylning, rinnande näsa, bihåleinflammation, lunginflammation)
* huvudvärk
* buksmärta (magont)
* illamående och kräkning
* hudutslag
* muskel- och ledvärk.

**Vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

* allvarliga infektioner (inklusive blodförgiftning och influensa)
* infektioner i tarmarna (inklusive gastroenterit)
* hudinfektioner (inklusive cellulit och bältros)
* öroninfektioner
* muninfektioner (inklusive tandinfektioner och herpes på läpparna)
* infektioner i könsorganen
* urinvägsinfektioner
* svampinfektioner
* ledinfektioner
* godartade tumörer
* hudcancer
* allergiska reaktioner (inklusive säsongsallergi)
* uttorkning
* humörsvängningar (inklusive depression)
* oro
* problem att sova
* känselstörningar såsom stickningar, myrkrypningar eller domning
* migrän
* nervrotskompression (inklusive smärta i korsryggen och bensmärta)
* synstörningar
* ögoninflammation
* inflammation i ögonlocket och ögonsvullnad
* yrsel (känsla av att rummet snurrar)
* känsla av att hjärtat slår snabbt
* högt blodtryck
* rodnad
* hematom (en fast svullnad med koagulerat blod)
* hosta
* astma
* andfåddhet
* blödning i magtarmkanalen
* dyspepsi (matsmältningsbesvär, gaser i magen, halsbränna)
* refluxsjukdom (sura uppstötningar)
* torra ögon och torr mun
* klåda
* kliande utslag
* blåmärken
* hudinflammation (såsom eksem)
* sköra finger- och tånaglar
* ökad svettning
* håravfall
* nyuppkommen eller förvärrad psoriasis
* muskelspasmer
* blod i urinen
* njurproblem
* bröstsmärta
* ödem (en vätskeansamling i kroppen som gör att den drabbade vävnaden svullnar)
* feber
* minskat antal blodplättar (trombocyter) vilket ökar risken för blödning eller blåmärken
* försämrad läkning.

**Mindre vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

* opportunistiska (ovanliga) infektioner (vilket inkluderar tuberkulos och andra infektioner som kan uppstå då motståndet mot sjukdomarna är sänkt)
* neurologiska infektioner (inklusive hjärnhinneinflammation orsakad av virus)
* ögoninfektioner
* bakterieinfektioner
* divertikulit (inflammation och infektion av tjocktarmen)
* cancer, inklusive cancer som påverkar lymfsystemet (lymfom) och melanom (en typ av hudcancer)
* immunrubbningar som kan påverka lungor, hud och lymfkörtlar (oftast som sarkoidos)
* vaskulit (inflammation i blodkärlen)
* skakningar
* neuropati (nervskada)
* stroke (slaganfall)
* dubbelseende
* hörselbortfall, öronringningar
* känsla av att hjärtat slår oregelbundet såsom ett missat hjärtslag
* hjärtproblem som kan orsaka andfåddhet eller svullna fötter
* hjärtinfarkt
* ett bråck i en stor artärs vägg, inflammation och koagel i en ven, blockering av ett blodkärl
* lungsjukdom som ger andfåddhet (inklusive lunginflammation)
* lungemboli (blockering i en lungartär)
* pleurautgjutning (onormal vätskeansamling mellan lungor och bröstkorg)
* inflammation i bukspottkörteln som orsakar svår smärta i buken och ryggen
* svårighet att svälja
* ansiktsödem (svullnad i ansiktet)
* gallblåseinflammation, gallstenar
* fettlever (fettansamling i leverceller)
* nattliga svettningar
* ärr
* onormal nedbrytning av muskelvävnad
* systemisk lupus erythematosus (en immunsjukdom som orsakar inflammation av huden, hjärtat, lungor, leder och andra organsystem)
* sömnavbrott
* impotens
* inflammationer.

**Sällsynta** (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare)

* leukemi (cancer som påverkar blod och benmärg)
* allvarlig allergisk reaktion med chock
* multipel skleros
* nervrubbningar (såsom ögonnervsinflammation och Guillain-Barrés syndrom, en sjukdom som kan orsaka muskelsvaghet, känselrubbningar, stickningar i armar och överkropp)
* hjärtat slutar pumpa
* lungfibros (ärrbildning i lungan)
* tarmperforation (hål på tarmen)
* hepatit (leverinflammation)
* reaktivering av hepatit B-infektion
* autoimmun hepatit (leverinflammation orsakad av kroppens eget immunsystem)
* kutan vaskulit (inflammation av blodkärlen i huden)
* Stevens-Johnsons syndrom (livshotande reaktion med influensaliknande symtom och hudutslag med blåsor)
* ansiktsödem (svullnad av ansiktet) i samband med allergiska reaktioner
* erytema multiforme (inflammatoriska hudutslag)
* lupusliknande syndrom (ihållande, oförklarliga utslag, feber, ledsmärta eller trötthet)
* angioödem (lokal svullnad av huden)
* lichenoida hudreaktioner (kliande röd-lila hudutslag).

**Har rapporterats** (förekommer hos ett okänt antal användare)

* hepatospleniskt T-cellslymfom (en sällsynt blodcancer som ofta är dödlig)
* merkelcellskarcinom (en sorts hudcancer)
* Kaposis sarkom, en sällsynt cancer förknippad med infektion med humant herpesvirus 8. Kaposis sarkom uppträder oftast som purpurfärgade fläckar på huden.
* leversvikt
* förvärrande av ett tillstånd som kallas dermatomyosit (yttrar sig som hudutslag med åtföljande muskelsvaghet)
* viktökning (för de flesta patienter var viktökningen liten).

Vissa biverkningar som observerats med Amsparity kanske inte orsakar symtom och kanske endast kan påvisas med blodprover. Dessa inkluderar:

**Mycket vanliga** (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

* låga blodvärden för vita blodkroppar
* låga blodvärden för röda blodkroppar
* förhöjd halt av lipider i blodet
* förhöjda leverenzymer.

**Vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

* höga blodvärden för vita blodkroppar
* låga blodvärden för blodplättar
* förhöjd halt av urinsyra i blodet
* avvikande blodvärden för natrium
* låga blodvärden för kalcium
* låga blodvärden för fosfat
* högt blodsocker
* höga blodvärden för laktatdehydrogenas
* förekomst av autoantikroppar i blodet
* låga blodvärden för kalium.

**Mindre vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 100användare)

* förhöjda bilirubinvärden (blodprov från levern).

**Sällsynta** (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

* låga blodvärden för vita blodkroppar, röda blodkroppar och blodplättar.

**Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via det nationella rapporteringssystemet listat i [bilaga V](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/qrd-appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.docx). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

**5. Hur Amsparity ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etikett/kartong efter EXP.

Förvaras i kylskåp (2 °C−8 °C). Får inte frysas.

Förvara den förfyllda injektionspennan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Alternativ förvaring:

Vid behov (till exempel om du reser), så kan en Amsparity injektionspenna förvaras vid rumstemperatur (upp till 30°C) under högst 30 dagar − säkerställ att den skyddas mot ljus. Då den tas ur kylskåpet för förvaring i rumstemperatur, **måste pennan användas inom 30 dagar eller kasseras**, även om den stoppas tillbaka i kylskåpet.

Du ska skriva upp datumet då pennan tas ur kylskåpet för första gången, och datumet då den ska kasseras.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

**6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

**Innehållsdeklaration**

Den aktiva substansen är adalimumab.

Övriga innehållsämnen är L-histidin, L-histidinhydrokloridmonohydrat, sackaros, edetatdinatriumdihydrat, L-metionin, polysorbat 80 och vatten för injektionsvätskor (se avsnitt 2, ”Amsparity innehåller polysorbat 80” och ”Amsparity innehåller natrium”).

**Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Amsparity 40 mg injektionsvätska för injektion i förfyllda injektionspennor tillhandahålls som en steril lösning med 40 mg adalimumab löst i 0,8 ml lösning.

Amsparity förfylld injektionspenna innehåller en klar, färglös till mycket ljusbrun lösning med adalimumab.

Varje förpackning innehåller 1, 2, 4 eller 6 förfyllda injektionspennor för patientanvändning med respektive 2 (1 extra), 2, 4 eller 6 spritsuddar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningar att marknadsföras.

Amsparity kan finnas tillgänglig som injektionsflaska, förfylld spruta och/eller som förfylld injektionspenna.

**Innehavare av godkännande för försäljning**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgien

**Tillverkare**

Pfizer Service Company BV

Hermeslaan 11

1932 Zaventem

Belgien

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  **Luxembourg/Luxemburg**  Pfizer NV/SA  Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11 | **Kύπρος**  PFIZER EΛΛAΣ A.E. (CYPRUS BRANCH)  Τηλ: +357 22 817690 |
| **Česká republika**  Pfizer, spol. s r.o.  Tel: +420-283-004-111 | **Magyarország**  Pfizer Kft.  Tel: +36 1 488 3700 |
| **Danmark**  Pfizer ApS  Tlf.: +45 44 201 100 | **Malta**  Vivian Corporation Ltd.  Tel: +356 21344610 |
| **Deutschland**  PFIZER PHARMA GmbH  Tel: +49 (0)30 550055-51000 | **Nederland**  Pfizer bv  Tel: +31 (0)10 406 43 01 |
| **България**  Пфайзер Люксембург САРЛ,  Клон България  Teл: +359 2 970 4333 | **Norge**  Pfizer AS  Tlf: +47 67 52 61 00 |
| **Eesti**  Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal  Tel: +372 666 7500 | **Österreich**  Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.  Tel: +43 (0)1 521 15-0 |
| **Ελλάδα**  PFIZER EΛΛAΣ A.E.  Τηλ.: +30 210 67 85 800 | **Polska**  Pfizer Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 335 61 00 |
| **España**  Pfizer S.L.  Tel: +34 91 490 99 00 | **Portugal**  Laboratórios Pfizer, Lda.  Tel: +351 21 423 5500 |
| **France**  Pfizer  Tél: +33 (0) 1 58 07 34 40 | **România**  Pfizer România S.R.L  Tel: +40 (0) 21 207 28 00 |
| **Hrvatska**  Pfizer Croatia d.o.o.  Tel: +385 1 3908 777 | **Slovenija**  Pfizer Luxembourg SARL*,* Pfizer, podružnica  za svetovanje s področja farmacevtske  dejavnosti, Ljubljana  Tel: +386 (0)1 52 11 400 |
| **Ireland**  Pfizer Healthcare Ireland Unlimited Company  Tel: +1800 633 363 (toll free)  Tel: +44 (0)1304 616161 | **Slovenská republika**  Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka  Tel: +421 2 3355 5500 |
| **Ísland**  Icepharma hf.  Tel: +354 540 8000 | **Suomi/Finland**  Pfizer Oy  Puh/Tel: +358 (0)9 430 040 |
| **Italia**  Pfizer S.r.l.  Tel: +39 06 33 18 21 | **Sverige**  Pfizer AB  Tel: +46 (0)8 550 520 00 |
| **Latvija**  Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā  Tel. +371 67035775 |  |
| **Lietuva**  Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje  Tel. +3705 2514000 |  |

**Denna bipacksedel ändrades senast**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <https://www.ema.europa.eu>.

**BRUKSANVISNING**

Amsparity (adalimumab) Förfylld endosinjektionspenna

40 mg

för subkutan injektion

**Spara denna information. Dessa anvisningar beskriver steg för steg hur du förbereder och ger injektionen.**

**Förvara Amsparity injektionspenna i kylskåp (2°C−8 °C).**

**Förvara Amsparity injektionspenna i originalförpackningen tills den ska användas för att skydda den mot direkt solljus.**

**Vid behov, till exempel när du reser, kan Amsparity injektionspenna förvaras vid rumstemperatur i upp till 30 °C i upp till 30 dagar.**

**Förvara Amsparity, injektionsmaterial och alla andra läkemedel utom räckhåll för barn.**

Amsparity för injektion tillhandahålls i en engångsinjektionspenna som innehåller en dos av läkemedlet.

Försök **inte** att injicera Amsparity förrän du har läst och förstått bruksanvisningen. Om din läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal beslutar att du eller en vårdare kan ge dina injektioner med Amsparity i hemmet, ska du få undervisning om rätt sätt att förbereda och injicera Amsparity.

Det är också viktigt att du pratar med din läkare, sjuksköterska eller apotekspersonalen för att vara säker på doseringsanvisningarna för ditt Amsparity. Som hjälp att komma ihåg när du ska injicera Amsparity kan du i förväg göra en anteckning i din kalender. Tala med din läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal om du eller din vårdare har några frågor om rätt sätt att injicera Amsparity.

Efter genomgången träning kan Amsparity för injektion ges av dig själv eller av en vårdare.

**1. Material som behövs**

* Du behöver följande material för varje injektion av Amsparity. Välj en ren, plan yta att lägga materialet på.
  + 1 Amsparity injektionspenna, i förpackningen
  + 1 spritsudd, i förpackningen
  + 1 bomullstuss eller kompress (medföljer inte i Amsparity-förpackningen)
* En lämplig behållare för vasst avfall (medföljer inte i Amsparity-förpackningen)

**Viktigt:** Om du har frågor om din Amsparity injektionspenna eller läkemedlet, tala med din läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal.

**2. Förberedelser**

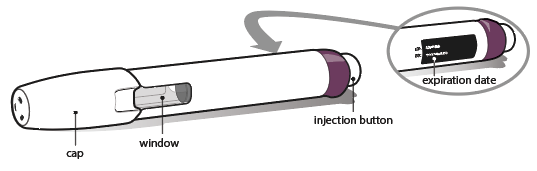
* Ta ut Amsparity-förpackningen ur kylskåpet.
* Ta ut 1 Amsparity injektionspenna och spritsudden. Förvara injektionspennan skyddad mot solljus. Lägg tillbaka originalförpackningen med eventuella oanvända injektionspennor i kylskåpet.
* Använd **inte** injektionspennan om:
  + injektionspennan eller förpackningen med injektionspennan har tappats, även om den inte ser ut att vara skadad
  + den har frysts ned eller tinats upp
  + den verkar vara skadad
  + förseglingen på en ny förpackning har brutits
  + den har varit uttagen ur kylskåpet i mer än 30 dagar
  + utgångsdatumet har passerats.
* Om något av det ovanstående gäller, kassera injektionspennan på samma sätt som en använd injektionspenna. Du behöver en ny injektionspenna för att ge injektionen.
* Du kan tycka att sveda och obehag minskar om injektionspennan är rumstempererad vid användning. Låt injektionspennan ligga i rumstemperatur skyddad mot direkt solljus i 15−30 minuter innan du ger injektionen.
* Tvätta händerna med tvål och vatten och torka dem helt torra.
* Ta **inte** av skyddshöljet förrän du är redo att ge injektionen.

injektionsknapp

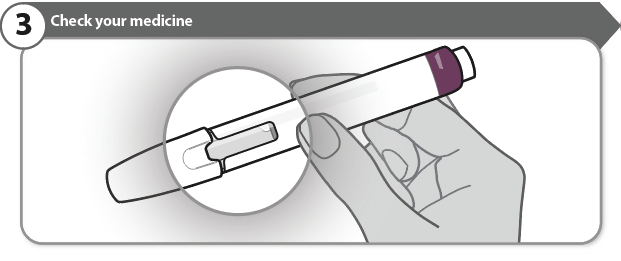
utgångsdatum

fönster

skyddshölje



**Kontrollera läkemedlet**



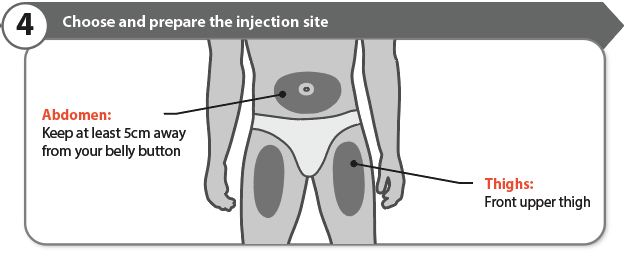
* Titta noggrant på läkemedlet i fönstret.
* Vänd injektionspennan varsamt fram och tillbaka för att kontrollera läkemedlet.
* Skaka **inte** injektionspennan. Skakning kan skada läkemedlet.
* Kontrollera att läkemedlet i injektionspennan är klart och färglöst till mycket ljusbrunt och att det inte finns flagor eller partiklar i det. Det är normalt att se en eller fler bubblor i fönstret. Försök **inte** att avlägsna luftbubblor.

Om du har ytterligare frågor om ditt läkemedel, tala med läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal.

**Välj och förbered injektionsstället**

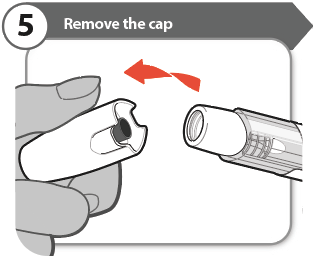
**Låren:**Övre delen av låren

**Buken:**Minst 5 cm från naveln



* Välj ett nytt ställe varje gång du ger dig själv en injektion.
* Injicera **inte** i beniga områden eller i områden med blåmärken eller där huden är röd, öm eller hård. Undvik att injicera i områden med ärr eller bristningar.
  + Om du har psoriasis, injicera inte direkt i upphöjda, tjocka, röda eller fjällande hudpartier eller hudförändringar.
* Injicera **inte** genom kläderna.
* Tvätta injektionsstället med spritsudden.
* Låt injektionsstället torka.

**Ta av skyddshöljet**



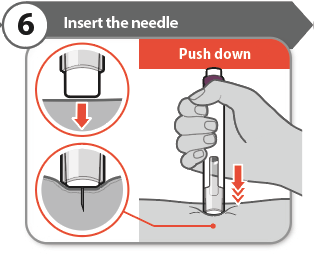
* Vrid och ta av skyddshöljet
* Kasta skyddshöljet i en behållare för vasst avfall, det behövs inte mer.
* Det är normalt att se några få droppar läkemedel på nålspetsen när du tar av skyddshöljet.

**Försiktigt!** Var försiktig när du hanterar injektionspennan för att undvika oavsiktliga nålstick.

**Obs:** Nålskyddet sitter kvar i skyddshöljet när det tagits bort.

**För in nålen**

**Tryck ned**



* **Tryck ned** injektionspennan mot huden i 90 graders vinkel, som på bilden.

**Obs:** Nålen förs in i huden när du trycker ned injektionspennan. Injektionsknappen låses upp när du trycker ned injektionspennan tillräckligt hårt.

* **Håll injektionspennan tryckt mot huden till och med steg 8.**

**Obs:** För **inte** in nålen i huden på nytt om du vill ändra injektionsställe. Du behöver en ny injektionspenna om nålen redan har förts in i huden.

**klick**

**Andra klicket**

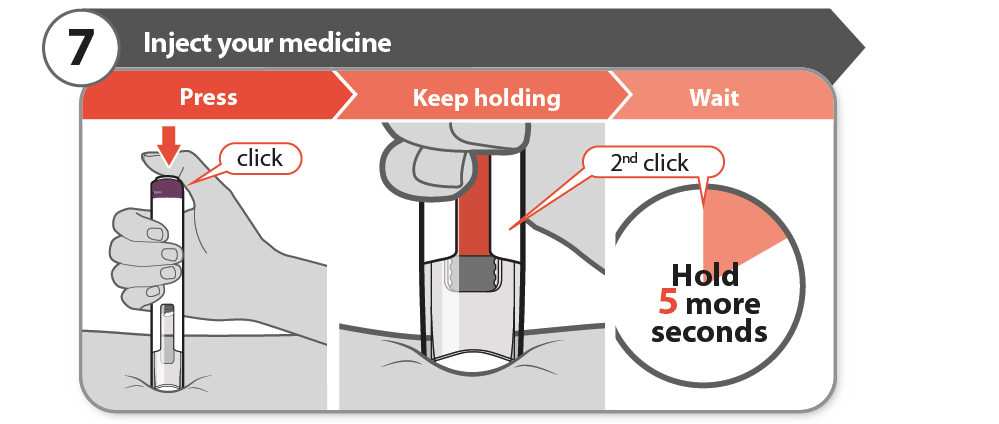
**Håll kvar**

**Håll i 5 sekunder till**

**Tryck**

**Vänta**

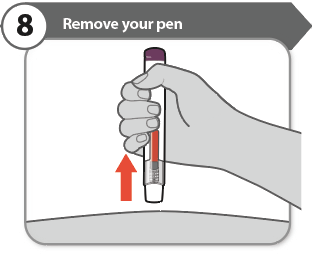
**Injicera läkemedlet**



* **Tryck ned** injektionsknappen hela vägen tills det hörs ett klick. Du kan ta bort fingret från injektionsknappen när injektionen har startat.
* **Håll kvar** injektionspennan mot huden medan det orange strecket flyttas över fönstret. Det tar vanligen 3 till 10 sekunder att injicera dosen.
* **Vänta** minst 5 sekunder till efter det andra klicket så att läkemedlet hinner tas upp av kroppen.

**Obs:** Om du inte kan trycka ned injektionsknappen, beror det på att du inte trycker ned injektionspennan tillräckligt hårt. Ta bort fingret från injektionsknappen och tryck injektionspennan ännu hårdare mot huden. Försök sedan trycka på injektionsknappen igen. Om det inte fungerar, kan injektionsstället bli fastare om du sträcker eller nyper ihop huden, vilket gör det lättare att trycka ned injektionsknappen.

**Ta bort pennan**

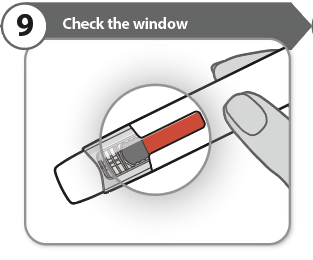


* **Ta inte bort injektionspennan utan att ha väntat minst 5 sekunder efter det andra klicket.**
* Ta bort injektionspennan från huden.

**Obs:** När du har tagit bort pennan från huden är nålen automatiskt skyddad.

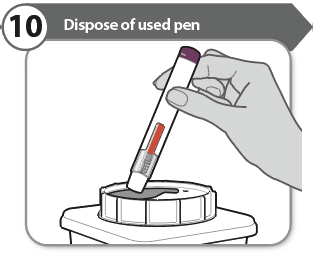
* Om du ser mer än en liten droppe läkemedel på huden efter injektionen, vänta lite längre innan du tar bort injektionspennan från huden nästa gång du injicerar.

**Kontrollera fönstret**



* Ett orange streck ska synas i fönstret.
* Om fönstret inte har blivit orange eller om det ser ut som att läkemedlet fortfarande injiceras innebär det att du inte har fått en full dos. Tala med din läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal genast.
* **Injicera inte en ny dos.**

**Kasta injektionspennan**



* Kassera injektionspennan genast enligt din läkares, sjuksköterskas eller apotekspersonalens anvisningar och i enlighet med lokala hälso- och säkerhetsföreskrifter.

**Efter injektionen**



* Titta noga på injektionsstället. Om det finns blod, tryck lätt mot injektionsstället i några sekunder med en ren bomullstuss eller kompress.
* Gnugga **inte** på injektionsstället.

**Obs:** Förvara eventuella oanvända injektionspennor i kylskåpet i originalförpackningen.

Vänd för

Bipacksedel: Information till patienten