Detta dokument är den godkända produktinformationen för REMICADE. De ändringar som gjorts sedan det tidigare förfarandet och som rör produktinformationen (EMA/H/C/VR/224494) har markerats.

Mer information finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats: <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/epar/remicade> >

**BILAGA I**

PRODUKTRESUMÉ

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Remicade 100 mg pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning.

**2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

Varje injektionsflaska innehåller 100 mg infliximab. Infliximab är en chimär human‑mus IgG1 monoklonal antikropp framställd i mus‑hybridomceller med rekombinant DNA‑teknologi. Efter beredning innehåller varje ml 10 mg infliximab.

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

**3. LÄKEMEDELSFORM**

Pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning (pulver till koncentrat).

Pulvret är en frystorkad vit pellet.

**4. KLINISKA UPPGIFTER**

**4.1 Terapeutiska indikationer**

Reumatoid artrit

Remicade, i kombination med metotrexat, är avsett för såväl symtomatisk behandling som förbättring av fysisk funktion hos:

* vuxna patienter med aktiv sjukdom där svaret på sjukdomsmodifierande antireumatiska läkemedel (DMARD‑läkemedel), inklusive metotrexat, har varit otillräckligt.
* vuxna patienter med svår, aktiv och progredierande sjukdom som inte tidigare behandlats med metotrexat eller andra DMARD‑läkemedel.

I dessa patientgrupper har en lägre progressionstakt av ledskada påvisats, mätt med röntgen (se avsnitt 5.1).

Vuxna med Crohns sjukdom

Remicade är avsett för:

* behandling av måttlig till svår aktiv Crohns sjukdom hos vuxna patienter som inte har svarat trots fullständig och adekvat behandling med en kortikosteroid och/eller ett immunsuppressivt läkemedel, eller med intolerans mot eller medicinsk kontraindikation för sådan behandling.
* behandling av fistulerande, aktiv Crohns sjukdom hos vuxna patienter som inte svarat trots fullständig och adekvat konventionell behandling (inklusive antibiotika, dränage och immunsuppressiv behandling).

Pediatrisk Crohns sjukdom

Remicade är avsett för behandling av svår, aktiv Crohns sjukdom hos barn och ungdomar i åldern 6 till 17 år, som inte har svarat på konventionell behandling inklusive en kortikosteroid, en immunmodulerare och primär nutritionsbehandling eller med intolerans mot eller kontraindikation för sådan behandling. Remicade har endast studerats i kombination med konventionell immunsuppressiv behandling.

Ulcerös kolit

Remicade är avsett för behandling av måttlig till svår aktiv ulcerös kolit hos vuxna patienter som svarat otillräckligt på konventionell behandling inklusive kortikosteroider och 6‑merkaptopurin (6‑MP) eller azatioprin (AZA), eller har intolerans mot eller medicinska kontraindikationer för sådana behandlingar.

Pediatrisk ulcerös kolit

Remicade är avsett för behandling av svår aktiv ulcerös kolit hos barn och ungdomar i åldern 6 till 17 år, som svarat otillräckligt på konventionell behandling inklusive kortikosteroider och 6‑MP eller AZA, eller har intolerans mot eller medicinska kontraindikationer för sådana behandlingar.

Ankyloserande spondylit

Remicade är avsett för behandling av svår, aktiv ankyloserande spondylit hos vuxna patienter som svarat otillräckligt på konventionell behandling.

Psoriasisartrit

Remicade är avsett för behandling av aktiv och progredierande psoriasisartrit hos vuxna patienter, när svaret på tidigare DMARD‑behandling har varit otillräckligt.

Remicade ska ges:

* i kombination med metotrexat
* eller som monoterapi till patienter som är intoleranta mot metotrexat eller där metotrexat är kontraindicerat.

Remicade har visat sig förbättra den fysiska funktionen hos patienter med psoriasisartrit och reducera progressionstakten av perifer ledskada mätt med röntgen hos patienter med polyartikulära symmetriska subgrupper av sjukdomen (se avsnitt 5.1).

Psoriasis

Remicade är avsett för behandling av måttlig till svår plackpsoriasis hos vuxna patienter som inte svarat på, som har kontraindikationer för eller som är intoleranta mot andra systemiska behandlingar inklusive ciklosporin, metotrexat eller PUVA (se avsnitt 5.1).

**4.2 Dosering och administreringssätt**

Behandling med Remicade ska initieras och övervakas av specialistläkare med erfarenhet av att diagnostisera och behandla reumatoid artrit, inflammatoriska tarmsjukdomar, ankyloserande spondylit, psoriasisartrit eller psoriasis. Remicade ska administreras intravenöst. Remicade‑infusioner ska administreras av erfaren sjukvårdspersonal som utbildats att upptäcka infusionsrelaterade problem. Patienter som behandlas med Remicade ska förses med bipacksedeln och patientkortet.

Under behandling med Remicade ska andra samtidiga behandlingar t.ex. med kortikosteroider och immunsuppressiva läkemedel optimeras.

**Dosering**

*Vuxna (≥ 18 år)*

Reumatoid artrit

3 mg/kg ges som intravenös infusion följd av ytterligare infusioner med doser på 3 mg/kg vecka 2 och vecka 6 efter den första infusionen, därefter var 8:e vecka.

Patienterna måste ha samtidigt pågående metotrexatbehandling.

Tillgängliga data tyder på att det kliniska svaret vanligtvis uppnås inom 12 veckors behandling. Om en patient har ett otillräckligt svar eller svaret avtar efter denna period, kan man överväga att öka dosen stegvis med ungefär 1,5 mg/kg upp till maximalt 7,5 mg/kg var 8:e vecka. Alternativt kan man överväga att ge 3 mg/kg så ofta som var 4:e vecka. Om tillräckligt svar erhålls ska patienten fortsätta på den valda dosen eller dosfrekvensen. Fortsatt behandling ska noggrant övervägas igen hos patienter som inte har haft någon terapeutisk nytta av behandlingen inom de första 12 veckorna av behandling eller efter dosjustering.

Måttlig till svår aktiv Crohns sjukdom

5 mg/kg ges som intravenös infusion följd av ytterligare en infusion på 5 mg/kg 2 veckor efter den första infusionen. Om en patient inte svarar efter 2 doser ska ingen ytterligare behandling med infliximab ges. Tillgängliga data stöder inte fortsatt behandling med infliximab hos patienter som inte svarar inom 6 veckor efter den initiala infusionen.

Hos patienter som svarar är alternativen för fortsatt behandling:

* Underhållsbehandling: Ytterligare infusion på 5 mg/kg 6 veckor efter den initiala dosen åtföljt av infusioner var 8:e vecka, eller
* Återinsatt behandling: Infusion på 5 mg/kg om tecken och symtom på sjukdomen återkommer (se ”Återinsatt behandling” nedan och avsnitt 4.4).

Även om jämförande data saknas, visar begränsade data hos patienter som initialt svarade på 5 mg/kg men där svaret försvann, att en del patienter kan återfå svaret vid dosökning (se avsnitt 5.1). Fortsatt behandling ska noggrant övervägas hos patienter som inte visat prov på terapeutisk nytta efter dosjustering.

Fistulerande, aktiv Crohns sjukdom

5 mg/kg ges som en intravenös infusion följd av ytterligare infusioner med doser på 5 mg/kg vecka 2 och vecka 6 efter den första infusionen. Om en patient inte svarar efter 3 doser ska inte ytterligare behandling med infliximab ges.

Hos patienter som svarar är alternativen för fortsatt behandling:

* Underhållsbehandling: Ytterligare infusioner på 5 mg/kg var 8:e vecka, eller
* Återinsatt behandling: Infusion på 5 mg/kg om tecken och symtom på sjukdomen återkommer följt av infusioner på 5 mg/kg var 8:e vecka (se ”Återinsatt behandling” nedan och avsnitt 4.4).

Även om jämförande data saknas, visar begränsade data hos patienter som initialt svarade på 5 mg/kg men där svaret försvann, att en del patienter kan återfå svaret vid stegvis dosökning (se avsnitt 5.1). Fortsatt behandling ska noggrant övervägas hos patienter som inte visat prov på terapeutisk nytta efter dosjustering.

Vid Crohns sjukdom har man begränsad erfarenhet av återinsatt behandling om tecken och symtom på sjukdomen återkommer och jämförande data för risken/nyttan av alternativa sätt för fortsatt behandling saknas.

Ulcerös kolit

5 mg/kg ges som intravenös infusion följd av ytterligare infusioner med doser på 5 mg/kg vecka 2 och vecka 6 efter den första infusionen och därefter var 8:e vecka.

Tillgängliga data tyder på att det kliniska svaret vanligtvis uppnås inom 14 veckors behandling, d.v.s. tre doser. Fortsatt behandling ska noggrant övervägas hos patienter som inte har haft någon terapeutisk nytta av behandlingen inom denna tidsperiod.

Ankyloserande spondylit

5 mg/kg ges som intravenös infusion följd av ytterligare infusioner med doser på 5 mg/kg vecka 2 och vecka 6 efter den första infusionen, därefter var 6:e till 8:e vecka. Om en patient inte svarar inom 6 veckor (d.v.s. efter 2 doser) ska ingen ytterligare behandling med infliximab ges.

Psoriasisartrit

5 mg/kg ges som intravenös infusion följd av ytterligare infusioner med doser på 5 mg/kg vecka 2 och vecka 6 efter den första infusionen, därefter var 8:e vecka.

Psoriasis

5 mg/kg ges som intravenös infusion följd av ytterligare infusioner med doser på 5 mg/kg vecka 2 och vecka 6 efter den första infusionen, därefter var 8:e vecka. Om en patient inte svarar inom 14 veckor (d.v.s. efter 4 doser) ska ingen ytterligare behandling med infliximab ges.

Återinsatt behandling vid Crohns sjukdom och reumatoid artrit

Om tecken och symtom på sjukdomen återkommer kan återinsatt behandling med Remicade ges inom 16 veckor efter den senaste infusionen. I kliniska studier har fördröjda överkänslighetsreaktioner varit mindre vanliga och har inträffat efter Remicade­uppehåll på mindre än 1 år (se avsnitten 4.4 och 4.8). Säkerheten och effekten av återinsatt behandling efter ett Remicade‑uppehåll på mer än 16 veckor har inte fastställts. Detta gäller både patienter med Crohns sjukdom och reumatoid artrit.

Återinsatt behandling vid ulcerös kolit

Säkerhet och effekt av återinsatt behandling, annat än var 8:e vecka, har inte fastställts (se avsnitten 4.4 och 4.8).

Återinsatt behandling vid ankyloserande spondylit

Säkerhet och effekt av återinsatt behandling, annat än var 6:e till 8:e vecka har inte fastställts (se avsnitten 4.4 och 4.8).

Återinsatt behandling vid psoriasisartrit

Säkerhet och effekt av återinsatt behandling, annat än var 8:e vecka har inte fastställts (se avsnitten 4.4 och 4.8).

Återinsatt behandling vid psoriasis

Begränsad erfarenhet av återinsatt behandling med en engångsdos Remicade vid psoriasis efter ett intervall på 20 veckor tyder på minskad effekt och en högre frekvens av milda till måttliga infusionsreaktioner jämfört med den initiala inledande behandlingen (se avsnitt 5.1).

Begränsad erfarenhet av återinsatt behandling vid sjukdomsskov med en upprepad inledande behandling tyder på en högre incidens av infusionsreaktioner, även allvarliga sådana, jämfört med 8‑veckors underhållsbehandling (se avsnitt 4.8).

Återinsatt behandling gällande alla indikationer

I händelse av att underhållsbehandlingen avbryts och det finns behov av att påbörja behandlingen igen rekommenderas inte en upprepad inledande behandling (se avsnitt 4.8). I denna situation ska återinsatt behandling av Remicade ges som en engångsdos följt av underhållsbehandling, beskriven ovan.

Särskilda populationer

*Äldre*

Specifika studier av Remicade på äldre patienter har inte genomförts. Inga betydande åldersrelaterade skillnader i clearance eller distributionsvolym observerades i kliniska prövningar. Ingen dosjustering behövs (se avsnitt 5.2). För ytterligare information gällande säkerheten för Remicade hos äldre patienter (se avsnitt 4.4 och 4.8).

*Nedsatt njur- och/eller leverfunktion*

Remicade har inte studerats på dessa patientpopulationer. Inga dosrekommendationer kan ges (se avsnitt 5.2).

*Pediatrisk population*

Crohns sjukdom (6 till 17 år)

5 mg/kg ges som intravenös infusion följt av ytterligare infusioner med doser på 5 mg/kg vecka 2 och vecka 6 efter den första infusionen, därefter var 8:e vecka. Tillgängliga data ger inte stöd för fortsatt behandling med infliximab hos barn och ungdomar som inte svarar inom de 10 första behandlingsveckorna (se avsnitt 5.1).

En del patienter kan behöva ett kortare doseringsintervall för att bibehålla klinisk nytta, medan för andra kan ett längre doseringsintervall vara tillräckligt. Patienter som har haft sina doseringsintervall förkortade till mindre än 8 veckor kan löpa en större risk för biverkningar. Fortsatt behandling med ett förkortat intervall bör noggrant övervägas hos de patienter där man inte ser stöd för ökad terapeutisk nytta efter en ändring av doseringsintervall.

Säkerhet och effekt för Remicade har inte studerats för barn under 6 år med Crohns sjukdom. Tillgänglig farmakokinetisk data finns i avsnitt 5.2 men ingen doseringsrekommendation kan fastställas hos barn yngre än 6 år.

Ulcerös kolit (6 till 17 år)

5 mg/kg ges som en intravenös infusion följt av ytterligare infusioner med doser på 5 mg/kg vecka 2 och vecka 6 efter den första infusionen, därefter var 8:e vecka. Tillgängliga data ger inte stöd för fortsatt behandling med infliximab hos pediatriska patienter som inte svarar inom de 8 första behandlingsveckorna (se avsnitt 5.1).

Säkerhet och effekt för Remicade har inte studerats för barn under 6 år med ulcerös kolit. Tillgänglig farmakokinetisk data finns i avsnitt 5.2 men ingen doseringsrekommendation kan fastställas hos barn yngre än 6 år.

Psoriasis

Säkerhet och effekt för Remicade hos barn och ungdomar yngre än 18 år för indikationen psoriasis har inte fastställts. Tillgänglig information finns i avsnitt 5.2 men ingen doseringsrekommendation kan fastställas.

Juvenil idiopatisk artrit, psoriasisartrit och ankyloserande spondylit

Säkerhet och effekt för Remicade hos barn och ungdomar yngre än 18 år för indikationerna juvenil idiopatisk artrit, psoriasisartrit och ankyloserande spondylit har inte fastställts. Tillgänglig information finns i avsnitt 5.2 men ingen doseringsrekommendation kan fastställas.

Juvenil reumatoid artrit

Säkerhet och effekt för Remicade hos barn och ungdomar yngre än 18 år för indikationen juvenil reumatoid artrit har inte fastställts. Tillgänglig information finns beskrivet i avsnitt 4.8 och 5.2 men ingen doseringsrekommendation kan fastställas.

**Administreringssätt**

Remicade ska administreras intravenöst under 2 timmar. Alla patienter som fått Remicade ska observeras under minst 1‑2 timmar efter infusion med avseende på akuta infusionsrelaterade reaktioner. Akututrustning såsom adrenalin, antihistaminer, kortikosteroider och utrustning för att upprätthålla fria luftvägar måste finnas tillgängliga. Patienten kan förbehandlas med t.ex. antihistamin, hydrokortison och/eller paracetamol och infusionshastigheten kan sänkas för att minska risken för infusionsrelaterade reaktioner speciellt om infusionsrelaterade reaktioner har inträffat tidigare (se avsnitt 4.4).

Förkortade infusionstider gällande alla vuxenindikationer

Till särskilt utvalda vuxna patienter som har tolererat åtminstone 3 initiala 2‑timmarsinfusioner med Remicade (inledande fas) och som får underhållsbehandling, kan man överväga att ge efterföljande infusioner under en period av minst 1 timme. Om en infusionsreaktion uppträder i samband med en förkortad infusionstid, kan en långsammare infusionstakt övervägas för framtida infusioner om behandlingen ska fortsättas. Förkortade infusionstider vid doser >6 mg/kg har inte studerats (se avsnitt 4.8).

Anvisningar om beredning och administrering finns i avsnitt 6.6.

**4.3 Kontraindikationer**

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

Patienter med tuberkulos eller andra allvarliga infektioner såsom sepsis, abscesser, och opportunistiska infektioner (se avsnitt 4.4).

Patienter med måttlig eller svår hjärtsvikt (NYHA klass III/IV) (se avsnitt 4.4 och 4.8).

**4.4 Varningar och försiktighet**

Spårbarhet

För att underlätta spårbarhet av biologiska läkemedel ska läkemedlets namn och tillverkningssatsnummer dokumenteras.

Infusionsreaktioner och överkänslighet

Infliximab har förknippats med akuta infusionsrelaterade reaktioner, inklusive anafylaktisk chock och fördröjda överkänslighetsreaktioner (se avsnitt 4.8).

Akuta infusionsreaktioner inklusive anafylaktiska reaktioner kan utvecklas inom sekunder under eller inom några timmar efter infusion. Om dessa reaktioner inträffar måste infusionen omedelbart avbrytas. Akututrustning såsom adrenalin, antihistaminer, kortikosteroider och utrustning för att upprätthålla fria luftvägar måste finnas tillgängliga. Patienterna kan förbehandlas med t.ex. ett antihistamin, hydrokortison och/eller paracetamol för att motverka milda och övergående reaktioner.

Antikroppar mot infliximab kan utvecklas och har förknippats med en ökad frekvens av infusionsreaktioner. En liten andel av infusionsreaktionerna var allvarliga allergiska reaktioner. Ett samband mellan utvecklingen av antikroppar mot infliximab och minskad varaktighet av svar har också observerats. Samtidig administrering av immunmodulerande medel har förknippats med lägre incidens av antikroppar mot infliximab och en minskning i frekvens av infusionsreaktioner. Effekten av samtidig behandling med immunmodulerande medel var mer uttalad hos episodiskt behandlade patienter än hos patienter som fick underhållsbehandling. Patienter som avbryter behandlingen med immunsuppressiva medel före eller under behandlingen med Remicade, löper en större risk för att utveckla dessa antikroppar. Antikroppar mot infliximab kan inte alltid detekteras i serumprover. Om allvarliga rektioner uppstår, måste symtomatisk behandling ges och ytterligare infusioner med Remicade får inte ges (se avsnitt 4.8).

I kliniska studier har fördröjda överkänslighetsreaktioner rapporterats. Tillgängliga data tyder på en ökad risk för fördröjd överkänslighet vid förlängt Remicade‑uppehåll. Patienter ska rådas att omedelbart söka medicinsk hjälp om de upplever några fördröjda biverkningar (se avsnitt 4.8). Om behandlingen upprepas efter en längre period, måste patienterna noggrant övervakas med avseende på tecken och symtom på fördröjd överkänslighetsreaktion.

Infektioner

Patienter måste övervakas noggrant med avseende på infektioner inklusive tuberkulos före, under och efter behandling med Remicade. På grund av att eliminationen av infliximab kan ta upp till sex månader ska övervakningen fortsätta under hela denna period. Fortsatt behandling med Remicade ska inte ges om en patient utvecklar en allvarlig infektion eller sepsis.

Försiktighet bör iakttagas vid övervägande om att använda Remicade till patienter med kroniska infektioner eller en anamnes av återkommande infektioner inkluderande samtidig immunsuppressiv behandling. Patienterna bör, där så är lämpligt, informeras om att undvika exponering för eventuella riskfaktorer för infektioner.

TNFα (tumörnekrosfaktor alfa) medierar inflammation och modulerar det cellulära immunsvaret. Experimentella data visar att TNFα är nödvändig för att eliminera intracellulära infektioner. Klinisk erfarenhet visar att infektionsförsvaret är nedsatt hos en del patienter behandlade med infliximab.

Det bör noteras att hämning av TNFα kan maskera symtom på infektion såsom feber. Det är mycket viktigt att tidigt upptäcka allvarliga infektioner med atypisk klinisk bild och sällsynta och ovanliga infektioner med typisk klinisk bild för att minimera tid till diagnos och behandling.

Patienter som tar TNF‑hämmare är mer mottagliga för allvarliga infektioner.

Tuberkulos, bakteriella infektioner, inklusive sepsis och pneumoni, invasiva svamp-, virus- och andra opportunistiska infektioner har observerats hos patienter behandlade med infliximab. En del av dessa infektioner har haft dödlig utgång; de vanligast rapporterade opportunistiska infektionerna med en mortalitet på > 5 % omfattar pneumocystisinfektion, candidiasis, listerios och aspergillos.

Patienter som utvecklar en ny infektion under behandling med Remicade ska övervakas noggrant och genomgå en fullständig diagnostisk undersökning. Administrering av Remicade ska avbrytas om patienten utvecklar en ny allvarlig infektion eller sepsis och lämplig antibakteriell eller antimykotisk behandling ska initieras tills infektionen är under kontroll.

*Tuberkulos*

Det har förekommit rapporter om aktiv tuberkulos hos patienter som får Remicade. Det bör noteras att i flertalet fall rapporterades extrapulmonell tuberkulos, antingen som lokal eller disseminerad sjukdom.

Innan Remicade‑behandlingen påbörjas måste alla patienter kontrolleras med avseende på både aktiv och inaktiv (”latent”) tuberkulos. Denna utvärdering ska inkludera en detaljerad anamnes med sjukdomshistoria avseende tuberkulos eller tidigare möjlig kontakt med tuberkulos och tidigare och/eller pågående immunsuppressiv behandling. Lämpliga undersökningar (t.ex. tuberkulinprov, lungröntgen, och/eller Interferon-Gamma Release Assay) ska utföras på alla patienter (lokala rekommendationer kan förekomma). Uppgifter om dessa undersökningar bör noteras i patientkortet. Förskrivare påminns om risken för falskt negativa resultat av tuberkulinprov, speciellt hos svårt sjuka eller immunsupprimerade patienter.

Om aktiv tuberkulos diagnostiseras ska Remicade‑behandling inte initieras (se avsnitt 4.3).

Om latent tuberkulos misstänks ska en läkare med kunskap om behandling av tuberkulos konsulteras. I samtliga nedan beskrivna situationer ska nyttan/risken av Remicade‑behandlingen noggrant övervägas.

Om inaktiv (”latent”) tuberkulos diagnostiseras måste behandling av latent tuberkulos startas med anti-tuberkulosbehandling innan behandlingen med Remicade påbörjas och i enlighet med lokala rekommendationer.

Hos patienter som har flera eller påtagliga riskfaktorer för tuberkulos och som testats negativt för latent tuberkulos, ska behandling mot tuberkulos övervägas innan Remicade sätts in.

Behandling mot tuberkulos ska också övervägas innan Remicade sätts in hos patienter med en tidigare anamnes av latent eller aktiv tuberkulos och hos vilka en adekvat behandlingskur inte kan bekräftas.

Några fall av aktiv tuberkulos har rapporterats hos patienter som behandlas med Remicade under och efter behandling av latent tuberkulos.

Alla patienter bör instrueras att uppsöka vård om tecken och/eller symtom på tuberkulos uppstår (t.ex. ihållande hosta, avmagring/viktminskning, subfebrilitet) under eller efter Remicade behandling.

*Invasiva svampsjukdomar*

Hos patienter som behandlas med Remicade bör en invasiv svampsjukdom såsom aspergillos, candidiasis, pneumocystisinfektion, histoplasmos, koccidioidomykos eller blastomykos misstänkas om en allvarlig systemisk sjukdom utvecklas. Läkare som är specialist på diagnos och behandling av invasiva svampsjukdomar bör konsulteras tidigt i förloppet vid utredning av dessa patienter. Invasiva svampsjukdomar kan uppträda snarare som disseminerad än som lokal sjukdom och antigen- eller antikroppstest kan vara negativa hos vissa patienter med aktiv infektion. Lämplig empirisk antimykotisk behandling bör övervägas medan utredning görs, beaktande både risken för allvarlig svampinfektion och riskerna med antimykotisk behandling.

Hos patienter som har vistats i eller rest till regioner där invasiva svampsjukdomar som histoplasmos, koccidioidomykos eller blastomykos är endemiska, ska fördelarna och riskerna med behandling med Remicade noggrant övervägas innan man påbörjar behandling med Remicade.

*Fistulerande Crohns sjukdom*

Patienter med fistulerande Crohns sjukdom med akuta varbildande fistlar får inte inleda Remicade-behandling innan en eventuell orsakande infektion, speciellt abscess, har uteslutits (se avsnitt 4.3).

Hepatit B (HBV) reaktivering

Reaktivering av hepatit B har förekommit hos patienter som får en TNF‑antagonist inklusive infliximab och som är kroniska bärare av detta virus. I några fall har utgången varit dödlig (se avsnitt 4.3).

Patienter ska testas för HBV‑infektion innan behandling med Remicade påbörjas. För patienter som testats positivt för HBV‑infektion rekommenderas konsultation hos läkare som är specialist på behandling av hepatit B. Bärare av HBV som behöver behandling med Remicade ska följas noggrant avseende tecken och symtom på aktiv HBV‑infektion under hela behandlingen och i flera månader efter avslutad behandling. Det saknas tillräcklig data om patienter med HBV som får antiviral behandling i kombination med TNF-antagonister för att förebygga reaktivering av HBV. Hos patienter som utvecklar HBV‑reaktivering ska Remicade avbrytas och effektiv antiviral behandling med lämplig stödjande behandling sättas in.

Lever- och gallvägsbiverkningar

Fall av gulsot och icke‑infektiös hepatit, en del med tecken på autoimmun hepatit, har observerats efter godkännande för marknadsföring av Remicade. Enstaka fall av leversvikt som resulterat i levertransplantation eller dödsfall har inträffat. Patienter med symtom eller tecken på leverdysfunktion ska utvärderas avseende tecken på leverskador. Om gulsot utvecklas och/eller ALAT ökar med ≥ 5 gånger den övre normalgränsen ska behandlingen med Remicade avbrytas och en grundlig utredning av avvikelsen göras.

Samtidig behandling med TNF‑alfa hämmare och anakinra

Allvarliga infektioner och neutropeni sågs i kliniska studier med samtidig behandling med anakinra och ett annat TNFα‑hämmande medel, etanercept, utan några ytterligare kliniska fördelar jämfört med etanercept enbart. På grund biverkningarnas natur som setts med kombinationsbehandlingen av etanercept och anakinra, kan liknande toxicitet också uppkomma av kombinationen med anakinra och andra TNFα‑hämmande medel. Kombinationen med Remicade och anakinra rekommenderas därför inte.

Samtidig behandling med TNF‑alfa hämmare och abatacept

I kliniska prövningar har samtidig behandling med TNF‑antagonister och abatacept varit förknippad med en ökad infektionsrisk inklusive allvarliga infektioner jämfört med enbart TNF‑antagonister, utan ökad klinisk nytta. Kombinationen med Remicade och abatacept rekommenderas inte.

Samtidig behandling med andra biologiska läkemedel

Det finns otillräckligt med information om samtidig användning med infliximab och andra biologiska läkemedel som används för att behandla samma tillstånd som infliximab. Samtidig användning med infliximab och dessa biologiska läkemedel rekommenderas inte på grund av en eventuell ökad infektionsrisk och andra potentiella farmakologiska interaktioner.

Byte mellan biologiska DMARD‑läkemedel

Försiktighet bör iakttas och patienter bör fortsatt övervakas när man byter från ett biologiskt läkemedel till ett annat, eftersom överlappande biologisk aktivitet ytterligare kan öka risken för biverkningar, inklusive infektion.

Vaccinationer

Det rekommenderas att patienter, om möjligt, uppdateras med alla vaccinationer i överensstämmelse med gällande vaccinationsriktlinjer innan behandling med Remicade startas. Patienter som använder infliximab kan få vaccinationer samtidigt, med undantag för levande vacciner (se avsnitt 4.5 och 4.6).

I en subgrupp av 90 vuxna patienter med reumatoid artrit från ASPIRE‑studien var en liknande andel patienter i varje behandlingsgrupp (metotrexat plus: placebo [n=17], 3 mg/kg [n=27] eller 6 mg/kg Remicade [n=46]) sågs en effektiv tvåfaldig ökning av titrar till ett polyvalent pneumokockvaccin, vilket indikerar att Remicade inte störde T‑cellsoberoende humoralt immunsvar. Studier från den publicerade litteraturen för olika indikationer (t.ex. reumatoid artrit, psoriasis, Crohns sjukdom) tyder dock på att icke levande vacciner mottagna under behandling med anti‑TNF‑läkemedel, inklusive Remicade, kan framkalla ett lägre immunsvar än hos patienter som inte får anti‑TNF‑läkemedel.

Levande vacciner/antimikrobiella läkemedel

Hos patienter som får anti‑TNF‑behandling finns begränsad data angående effekten av vaccination med levande vacciner eller den sekundära överföringen av infektioner från levande vacciner. Användning av levande vacciner kan resultera i kliniska infektioner, inkluderande disseminerade infektioner. Samtidig administrering av levande vacciner med Remicade rekommenderas inte.

Spädbarnsexponering *in utero*

Hos spädbarn som exponerats *in utero* för infliximab, har dödsfall rapporterats på grund av disseminerad Bacillus Calmette‑Guérin (BCG) ‑infektion efter administrering av BCG‑vaccin efter födseln. En väntetid på tolv månader efter födseln rekommenderas innan administrering av levande vacciner till spädbarn som exponerats *in utero* för infliximab. Om serumnivåerna av infliximab hos spädbarnet är omätbara eller om administreringen av infliximab var begränsad till graviditetens första trimester kan administrering av ett levande vaccin övervägas vid en tidigare tidpunkt om det finns en tydlig klinisk fördel för det enskilda spädbarnet (se avsnitt 4.6).

Spädbarnsexponering via bröstmjölk

Administrering av ett levande vaccin till ett ammande spädbarn, medan modern behandlas med infliximab, rekommenderas inte om inte serumnivåerna av infliximab hos spädbarnet är omätbara (se avsnitt 4.6).

Antimikrobiella läkemedel

Annan användning av antimikrobiella läkemedel så som levande försvagade bakterier (t.ex. BCG‑instillation i urinblåsan för behandling av cancer) kan resultera i kliniska infektioner, inkluderande disseminerade infektioner. Det rekommenderas att antimikrobiella medel inte ges samtidigt med Remicade.

Autoimmunprocesser

Den relativa bristen på TNFα orsakad av anti‑TNF‑behandling kan initiera en autoimmun process. Om en patient utvecklar ett lupusliknande syndrom efter behandling med Remicade och har antikroppar mot dubbel‑strängat DNA, får fortsatt behandling med Remicade inte ges (se avsnitt 4.8).

Neurologiska biverkningar

Användning av TNF‑hämmande läkemedel, inklusive infliximab, har förknippats med fall av ny debut eller exacerbation av kliniska symtom och/eller radiografiska tecken på demyeliniserande störningar i CNS, inklusive multipel skleros och perifera demyeliniserande störningar inklusive Guillain‑Barrés syndrom. Hos patienter med preexisterande eller nylig debut av demyeliniserande störningar ska fördelar och risker med anti‑TNF‑behandling noggrant övervägas innan behandling med Remicade påbörjas. Utsättande av Remicade ska övervägas om dessa störningar uppstår.

Maligniteter och lymfoproliferativa tillstånd

I den kontrollerade andelen av kliniska studier på TNF‑blockerande läkemedel observerades fler fall av maligniteter inklusive lymfom hos patienter som fick en TNF‑hämmare jämfört med kontrollpatienterna. I kliniska studier för alla godkända indikationer med Remicade var incidensen för lymfom högre hos patienter som behandlades med Remicade än vad som förväntas i den allmänna populationen. Förekomsten av lymfom var dock sällsynt. Efter godkännande för marknadsföring har det rapporterats fall av leukemi hos patienter som behandlats med ett TNF‑hämmande läkemedel. Det finns en ökad risk för lymfom och leukemi hos patienter med reumatoid artrit som har en långvarig, högaktiv, inflammatorisk sjukdom vilket komplicerar riskbedömningen.

I en orienterande klinisk studie som utvärderade användningen av Remicade hos patienter med måttlig till svår kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL) rapporterades fler maligniteter hos de Remicade-behandlade patienterna jämfört med kontrollpatienterna. Alla patienter hade varit storrökare. Försiktighet bör iakttas när man överväger behandling av patienter med ökad risk för malignitet på grund av att de är storrökare.

Med nuvarande erfarenheter kan man inte utesluta en risk för att utveckla lymfom eller andra maligniteter hos patienter behandlade med TNF‑hämmande läkemedel (se avsnitt 4.8). Försiktighet bör iakttas när man överväger TNF‑hämmande behandling av patienter med tidigare malignitet i anamnesen eller när man överväger fortsatt behandling av patienter som utvecklar en malignitet.

Försiktighet ska också iakttas hos patienter med psoriasis och anamnes av omfattande immunsuppressiv behandling eller långvarig PUVA behandling.

Maligniteter, i vissa fall dödliga, har rapporterats efter godkännande för marknadsföring, bland barn, ungdomar och unga vuxna (upp till 22 års ålder) som behandlats med TNF‑hämmande läkemedel (initiering av behandling ≤ 18 års ålder), inklusive Remicade. Ungefär hälften av fallen var lymfom. De övriga fallen representerade en mängd olika maligniteter och omfattade sällsynta maligniteter som vanligtvis förknippas med immunsuppression. Man kan inte utesluta att det finns en risk för att maligniteter utvecklas hos patienter som behandlas med TNF‑hämmande läkemedel.

Efter godkännande för marknadsföring har fall av hepatosplenärt T‑cellslymfom (HSTCL) rapporterats hos patienter som behandlats med TNF‑hämmande läkemedel, inklusive infliximab. Denna sällsynta variant av T‑cellslymfom har ett mycket aggressivt sjukdomsförlopp och har vanligtvis dödlig utgång. Nästan alla patienter hade fått behandling med AZA eller 6‑MP samtidigt med eller omedelbart före en TNF‑hämmare. Den övervägande majoriteten av Remicade-fallen har inträffat hos patienter med Crohns sjukdom eller ulcerös kolit och de flesta rapporterades hos ungdomar och yngre vuxna män. Den potentiella risken med kombinationen av AZA eller 6‑MP och Remicade ska noggrant övervägas. Risk för utveckling av hepatosplenärt T‑cellslymfom hos patienter behandlade med Remicade kan inte uteslutas (se avsnitt 4.8).

Melanom och Merkelcellskarcinom har rapporterats hos patienter som behandlats med TNF‑hämmare, inklusive Remicade (se avsnitt 4.8). Regelbunden hudundersökning rekommenderas, särskilt hos patienter med riskfaktorer för hudcancer.

En populationsbaserad retrospektiv kohortstudie med data från svenska nationella hälsoregister fann en ökad incidens av cervixcancer hos kvinnor med reumatoid artrit som behandlats med infliximab jämfört med patienter som inte behandlats med biologiska läkemedel eller den allmänna populationen, inklusive de över 60 års ålder. Regelbunden screening bör fortsätta hos kvinnor som behandlats med Remicade, inklusive de över 60 års ålder.

Alla patienter med ulcerös kolit som har en ökad risk för dysplasi eller kolonkarcinom (till exempel patienter med mångårig ulcerös kolit eller primär skleroserande kolangit) eller som tidigare har en anamnes av dysplasi eller kolonkarcinom, ska kontrolleras för dysplasi regelbundet före behandlingen och under sjukdomsförloppet. Denna utredning ska inkludera kolonoskopi och biopsier enligt lokala rekommendationer. Tillgängliga data visar inte att behandling med infliximab påverkar risken för utveckling av dysplasi eller koloncancer.

Då möjligheten för ökad risk för cancerutveckling inte är fastställd hos patienter med nyligen diagnostiserad dysplasi behandlade med Remicade, ska risken och nyttan av fortsatt behandling för den enskilda patienten noggrant värderas av läkare.

Hjärtsvikt

Remicade ska användas med försiktighet hos patienter med mild hjärtsvikt (NYHA klass I/II). Patienter ska övervakas noggrant och Remicade får inte fortsätta att ges till patienter som utvecklar nya eller förvärrade symtom på hjärtsvikt (se avsnitt 4.3 och 4.8).

Hematologiska reaktioner

Det har rapporterats fall av pancytopeni, leukopeni, neutropeni och trombocytopeni hos patienter som får TNF‑hämmare, inklusive Remicade. Alla patienter ska rådas att omedelbart uppsöka läkare om tecken och symtom som tyder på bloddyskrasi uppstår (t.ex. ihållande feber, blåmärken, blödningar, blekhet). Avbrytande av behandling med Remicade ska övervägas hos patienter med bekräftade signifikanta hematologiska abnormiteter.

Övrigt

Den långa halveringstiden av infliximab ska beaktas om ett kirurgiskt ingrepp planeras. En patient som kräver kirurgi och som står på Remicade ska övervakas noggrant beträffande infektiösa och icke-infektiösa komplikationer och nödvändiga åtgärder ska vidtas (se avsnitt 4.8).

Utebliven effekt vid behandling av Crohns sjukdom kan tyda på närvaro av en fast fibrotisk striktur som kan kräva kirurgisk behandling. Det finns inga belägg som talar för att infliximab försämrar eller orsakar fibrotiska strikturer.

Särskilda populationer

*Äldre*

Incidensen av allvarliga infektioner hos Remicade‑behandlade patienter som var 65 år och äldre var högre än för dem som var under 65 år. En del av dessa hade dödlig utgång. Särskild uppmärksamhet avseende risken för infektion ska iakttas vid behandling av äldre (se avsnitt 4.8).

**Pediatrisk population**

Infektioner

I kliniska studier har infektioner rapporterats i en större andel hos pediatriska patienter än hos vuxna patienter (se avsnitt 4.8).

Vaccinationer

För barn rekommenderas att alla vaccinationer uppdateras i enlighet med gällande vaccinationsriktlinjer, om det är möjligt, innan behandling med Remicade påbörjas. Pediatriska patienter som behandlas med infliximab kan få samtidiga vaccinationer, med undantag för levande vacciner (se avsnitt 4.5 och 4.6).

Maligniteter och lymfoproliferativa störningar

Maligniteter, i vissa fall dödliga, har rapporterats efter godkännande för marknadsföring hos barn, ungdomar och unga vuxna (upp till 22 års ålder) som behandlats med TNF‑hämmande läkemedel (initiering av behandling ≤ 18 års ålder), inklusive Remicade. Ungefär hälften av fallen var lymfom. De övriga fallen representerade en mängd olika maligniteter och omfattade sällsynta maligniteter som vanligtvis förknippas med immunsuppression. Man kan inte utesluta en risk för att maligniteter utvecklas hos barn och ungdomar som behandlas med TNF‑hämmande läkemedel.

Efter godkännande för marknadsföring har fall av hepatosplenärt T‑cellslymfom rapporterats hos patienter som behandlats med TNF‑hämmande läkemedel inklusive infliximab. Denna sällsynta variant av T‑cellslymfom har ett mycket aggressivt sjukdomsförlopp och har vanligtvis dödlig utgång. Nästan alla patienter hade fått behandling med AZA eller 6‑MP samtidigt med eller omedelbart före en TNF‑hämmare. Den övervägande majoriteten av Remicade-fallen har inträffat hos patienter med Crohns sjukdom eller ulcerös kolit och de flesta rapporterades hos ungdomar och yngre vuxna män. Den potentiella risken med kombinationen av AZA eller 6‑MP och Remicade ska noggrant övervägas. Risk för utveckling av hepatosplenärt T‑cellslymfom hos patienter behandlade med Remicade kan inte uteslutas (se avsnitt 4.8).

Natriuminnehåll

Remicade innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per dosenhet, d.v.s. är näst intill “natriumfritt”. Remicade bereds med natriumklorid infusionsvätska 9 mg/ml (0,9 %). Detta ska beaktas hos patienter som ordinerats saltfattig kost (se avsnitt 6.6).

Polysorbat 80-innehåll

Remicade innehåller 0,50 mg polysorbat 80 (E433) per dosenhet motsvarande 0,05 mg/ml. Polysorbater kan orsaka allergiska reaktioner.

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

Inga interaktionsstudier har utförts.

Hos patienter med reumatoid artrit, psoriasisartrit och Crohns sjukdom finns det indikationer på att samtidig användning av metotrexat och andra immunmodulerande läkemedel minskar bildningen av antikroppar mot infliximab och ökar plasmakoncentrationerna av infliximab. Resultaten är emellertid ovissa på grund av begränsningar i metoderna som användes för serumanalyser av infliximab och antikroppar mot infliximab.

Kortikosteroider tycks inte påverka farmakokinetiken för infliximab i kliniskt relevant utsträckning.

Kombinationen av Remicade med andra biologiska läkemedel som används för att behandla samma tillstånd som Remicade, inklusive anakinra och abatacept, rekommenderas inte (se avsnitt 4.4).

Att ge levande vacciner samtidigt med Remicade rekommenderas inte. Det rekommenderas dessutom att levande vacciner inte ska ges till spädbarn efter exponering *in utero* för infliximab under 12 månader efter födseln. Om serumnivåerna av infliximab hos spädbarnet är omätbara eller om administreringen av infliximab var begränsad till graviditetens första trimester kan administrering av ett levande vaccin övervägas vid en tidigare tidpunkt om det finns en tydlig klinisk fördel för det enskilda spädbarnet (se avsnitt 4.4).

Administrering av ett levande vaccin till ett ammande spädbarn, medan modern behandlas med infliximab, rekommenderas inte om inte serumnivåerna av infliximab hos spädbarnet är omätbara (se avsnitt 4.4 och 4.6).

Att ge antimikrobiella läkemedel samtidigt med Remicade rekommenderas inte (se avsnitt 4.4).

**4.6 Fertilitet, graviditet och amning**

Fertila kvinnor

Kvinnor i fertil ålder ska överväga användning av lämpliga preventivmedel för att förhindra graviditet och fortsätta att använda dem i minst 6 månader efter den sista behandlingen med Remicade.

Graviditet

Det måttliga antalet prospektivt insamlade graviditeter exponerade för infliximab, och som resulterat i levande födsel med känd utgång, inklusive cirka 1 100 som exponerats under den första trimestern, tyder inte på någon ökning i frekvensen av missbildningar hos nyfödda.

Baserat på en observationsstudie från norra Europa har en ökad risk (OR, 95 % CI; p‑värde) för kejsarsnitt (1,50 1,14‑1,96; p = 0,0032), för tidig födelse (1,48, 1,05‑2,09; p = 0,024), liten i förhållande till gestationsålder (2,79, 1,54‑5,04; p = 0,0007) och låg födelsevikt (2,3, 1,41‑2,94; p = 0,0002) observerats hos kvinnor som exponerats för infliximab under graviditeten (med eller utan immunmodulerande läkemedel/kortikosteroider, 270 graviditeter), jämfört med kvinnor som enbart exponerats för immunmodulerande läkemedel och/eller kortikosteroider (6 460 graviditeter). Det är oklart om exponering för infliximab och/eller svårighetsgraden av den underliggande sjukdomen bidragit till dessa utfall.

På grund av dess hämning av TNFα, kan administrering av infliximab under graviditet påverka det normala immunsvaret hos nyfödda. I toxikologiska utvecklingsstudier på mus användes en analog antikropp som selektivt hämmar den funktionella aktiviteten av mus TNFα och man fann inga tecken på maternell toxicitet, embryotoxicitet eller teratogenicitet (se avsnitt 5.3).

Den tillgängliga kliniska erfarenheten är begränsad. Infliximab ska endast användas under graviditet om det finns ett tydligt behov.

Infliximab passerar placentan och har detekterats i serum hos spädbarn upp till 12 månader efter födseln. Efter exponering *in utero* för infliximab kan spädbarn löpa en ökad risk för infektion, inklusive allvarlig disseminerad infektion som kan bli livshotande. Administrering av levande vacciner (t.ex. BCG-vaccin) till spädbarn som exponerats för infliximab *in utero* rekommenderas inte under 12 månader efter födseln (se avsnitten 4.4 och 4.5). Om serumnivåerna av infliximab hos spädbarnet är omätbara eller om administreringen av infliximab var begränsad till graviditetens första trimester kan administrering av ett levande vaccin övervägas vid en tidigare tidpunkt om det finns en tydlig klinisk fördel för det enskilda spädbarnet. Fall av agranulocytos har också rapporterats (se avsnitt 4.8).

Amning

Begränsad data från publicerad litteratur tyder på att låga halter av infliximab har påvisats i modersmjölk vid koncentrationer upp till 5 % av moderns serumnivåer. Infliximab har även påvisats i serum hos spädbarn efter exponering för infliximab via bröstmjölk. Även om systemisk exponering hos ett ammande spädbarn förväntas vara låg, eftersom infliximab till stor del bryts ner i mag-tarmkanalen, rekommenderas inte administering av ett levande vaccin till ett ammande spädbarn när modern behandlas med infliximab, om inte serumnivåerna hos spädbarnet är omätbara. Infliximab kan övervägas för användning under amning.

Fertilitet

Det finns otillräckligt med prekliniska data för att dra slutsatser av infliximabs effekter på fertilitet och allmän reproduktionsförmåga (se avsnitt 5.3).

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

Remicade kan ha en mindre effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Yrsel kan inträffa efter administrering av Remicade (se avsnitt 4.8).

**4.8 Biverkningar**

**Sammanfattning av säkerhetsprofilen**

Övre luftvägsinfektion var den vanligaste biverkningen rapporterade i kliniska studier och förekom hos 25,3 % av patienterna behandlade med infliximab jämfört med 16,5 % av kontrollpatienterna. De allvarligaste biverkningarna associerade med användning av TNF‑hämmare som har rapporterats för Remicade omfattar HBV‑reaktivering, kronisk hjärtsvikt, allvarliga infektioner (omfattar sepsis, opportunistiska infektioner och TBC), serumsjuka (fördröjda överkänslighetsreaktioner), hematologiska reaktioner, systemisk lupus erythematosus/lupusliknande syndrom, demyeliniserande störningar, hepatobiliära händelser, lymfom, HSTCL, leukemi, Merkelcellskarcinom, melanom, pediatriska maligniteter, sarkoidos/sarkoidlik reaktion, intestinal eller perianal abscess (vid Crohns sjukdom) och allvarliga infusionsreaktioner (se avsnitt 4.4).

**Tabell över biverkningar**

Tabell 1 listar biverkningar baserade på erfarenhet från kliniska studier såväl som biverkningar, några med dödlig utgång, rapporterade efter godkännande för marknadsföring. Inom organsystemklasserna är biverkningarna uppräknade under frekvensrubriker enligt följande indelning: mycket vanliga (≥ 1/10); vanliga (≥ 1/100, < 1/10), mindre vanliga (≥ 1/1 000, < 1/100), sällsynta (≥ 1/10 000, < 1/1 000), mycket sällsynta (< 1/10 000), ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data). Biverkningarna presenteras inom varje frekvensområde efter fallande allvarlighetsgrad.

|  |  |
| --- | --- |
| **Tabell 1**  **Biverkningar i kliniska studier och efter godkännande för marknadsföring** | |
| Infektioner och infestationer |  |
| Mycket vanliga: | Virusinfektion (t.ex. influensa, herpes virusinfektion). |
| Vanliga: | Bakteriella infektioner (t.ex. sepsis, cellulit, abscess). |
| Mindre vanliga: | Tuberkulos, svampinfektion (t.ex. candidiasis, onykomykos). |
| Sällsynta: | Meningit, opportunistiska infektioner (såsom invasiva svampinfektioner [pneumocystisinfektion, histoplasmos, aspergillos, koccidioidomykos, kryptokockos, blastomykos] bakteriella infektioner [atypisk mykobakteriell, listerios, salmonellos] och virusinfektioner [cytomegalovirus]), parasitinfektioner, hepatit B reaktivering. |
| Ingen känd frekvens: | Genombrottsinfektion efter vaccination (efter exponering *in utero* för infliximab)\*. |
| Neoplasier; benigna, maligna och ospecificerade (inkl. cystor och polyper) |  |
| Sällsynta: | Lymfom, non‑Hodgkins lymfom, Hodgkins sjukdom, leukemi, melanom, cervixcancer. |
| Ingen känd frekvens: | Hepatosplenärt T‑cellslymfom (huvudsakligen hos ungdomar och yngre vuxna män med Crohns sjukdom eller ulcerös kolit), Merkelcellskarcinom, Kaposis sarkom. |
| Blodet och lymfsystemet |  |
| Vanliga: | Neutropeni, leukopeni, anemi, lymfadenopati. |
| Mindre vanliga: | Trombocytopeni, lymfopeni, lymfocytos. |
| Sällsynta: | Agranulocytos (inklusive spädbarn exponerade *in utero* för infliximab), trombotisk trombocytopen purpura, pancytopeni, hemolytisk anemi, idiopatisk trombocytopen purpura. |
| Immunsystemet |  |
| Vanliga: | Allergiska symtom från luftvägarna. |
| Mindre vanliga: | Anafylaktisk reaktion, lupusliknande syndrom, serumsjuka eller reaktion liknande serumsjuka. |
| Sällsynta: | Anafylaktisk chock, vaskulit, sarkoidlik reaktion. |
| Metabolism och nutrition |  |
| Mindre vanliga: | Dyslipidemi |
| Psykiatriska tillstånd |  |
| Vanliga: | Depression, insomni. |
| Mindre vanliga: | Amnesi, agitation, förvirring, somnolens, nervositet. |
| Sällsynta: | Apati. |
| Centrala och perifera nervsystemet |  |
| Mycket vanliga: | Huvudvärk. |
| Vanliga: | Svindel, yrsel, hypestesi, parestesi. |
| Mindre vanliga: | Krampanfall, neuropati. |
| Sällsynta: | Transversell myelit, demyeliniserande störningar i CNS (multipelskleroslik sjukdom och optisk neurit), perifera demyeliniserande störningar (såsom Guillain‑Barrés syndrom, kronisk inflammatorisk demyeliniserande polyneuropati och multifokal motorisk neuropati). |
| Ingen känd frekvens: | Cerebrovaskulära händelser i tidsmässigt nära samband med infusion. |
| Ögon |  |
| Vanliga: | Konjunktivit. |
| Mindre vanliga: | Keratit, periorbitalt ödem, hordeolum. |
| Sällsynta: | Endoftalmit. |
| Ingen känd frekvens: | Övergående synbortfall som inträffar under eller inom 2 timmar efter infusion. |
| Hjärtat |  |
| Vanliga: | Takykardi, palpitation. |
| Mindre vanliga: | Hjärtsvikt (nytillkommen eller förvärrad), arytmi, synkope, bradykardi. |
| Sällsynta: | Cyanos, perikardiell utgjutning. |
| Ingen känd frekvens: | Myokardischemi/myokardinfarkt. |
| Blodkärl |  |
| Vanliga: | Hypotoni, hypertoni, ekkymos, blodvallning, vallningar. |
| Mindre vanliga: | Perifer ischemi, tromboflebit, hematom. |
| Sällsynta: | Cirkulationssvikt, petekier, vasospasm. |
| Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum |  |
| Mycket vanliga: | Övre luftvägsinfektion, sinuit. |
| Vanliga: | Nedre luftvägsinfektion (t.ex. bronkit, pneumoni), dyspné, epistaxis. |
| Mindre vanliga: | Pulmonellt ödem, bronkospasm, pleurit, pleurautgjutning. |
| Sällsynta: | Interstitiell lungsjukdom (inklusive snabbt progredierande sjukdom, lungfibros och pneumonit). |
| Magtarmkanalen |  |
| Mycket vanliga: | Buksmärta, illamående. |
| Vanliga: | Gastrointestinal blödning, diarré, dyspepsi, gastroesofagal reflux, förstoppning. |
| Mindre vanliga: | Tarmperforation, tarmstenos, divertikulit, pankreatit, keilit. |
| Lever och gallvägar |  |
| Vanliga: | Onormal leverfunktion, förhöjda transaminasvärden. |
| Mindre vanliga: | Hepatit, hepatocellulär skada, kolecystit. |
| Sällsynta: | Autoimmun hepatit, gulsot. |
| Ingen känd frekvens: | Leversvikt. |
| Hud och subkutan vävnad |  |
| Vanliga: | Nytillkommen eller förvärrad psoriasis, inklusive pustulös psoriasis (företrädesvis handflator & fotsulor), urtikaria, hudutslag, klåda, hyperhidros, torr hud, svampdermatit, eksem, alopeci. |
| Mindre vanliga: | Blåsutslag, seborré, rosacea, hudpapillom, hyperkeratos, onormal hudpigmentering. |
| Sällsynta: | Toxisk epidermal nekrolys, Stevens‑Johnsons syndrom, erythema multiforme, furunkulos, linjär IgA bullös dermatos (LABD), akut generaliserad exantematös pustulos (AGEP), lichenoida reaktioner. |
| Ingen känd frekvens: | Försämring av symtom på dermatomyosit. |
| Muskuloskeletala systemet och bindväv |  |
| Vanliga: | Artralgi, myalgi, ryggvärk. |
| Njurar och urinvägar |  |
| Vanliga: | Urinvägsinfektion. |
| Mindre vanliga: | Pyelonefrit. |
| Reproduktionsorgan och bröstkörtel |  |
| Mindre vanliga: | Vaginit. |
| Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället |  |
| Mycket vanliga: | Infusionsrelaterad reaktion, smärta. |
| Vanliga: | Smärta i bröstkorgen, trötthet, feber, reaktion vid injektionsstället, frossa, ödem. |
| Mindre vanliga: | Försämrad läkning. |
| Sällsynta: | Granulomatösa förändringar. |
| Undersökningar och provtagningar |  |
| Mindre vanliga: | Autoantikropp positiv, viktökning1. |
| Sällsynta: | Komplementfaktorabnormalitet. |
| Skador, förgiftningar och behandlingskomplikationer |  |
| Ingen känd frekvens: | Komplikation efter ingrepp (inklusive infektiösa och icke-infektiösa komplikationer) |
| \* inklusive bovin tuberkulos (disseminerad BCG­infektion), se avsnitt 4.4  1 Vid månad 12 av den kontrollerade perioden för kliniska studier på vuxna, över alla indikationer, var medianviktökningen 3,50 kg hos patienter som behandlades med infliximab, jämfört med 3,00 kg hos patienter som behandlades med placebo. Medianviktökning för indikationer på inflammatorisk tarmsjukdom var 4,14 kg hos patienter som behandlades med infliximab, jämfört med 3,00 kg hos patienter som behandlades med placebo. Medianviktökning för reumatologiska indikationer var 3,40 kg hos patienter som behandlades med infliximab, jämfört med 3,00 kg hos patienter som behandlades med placebo. | |

Beskrivning av utvalda biverkningar

Infusionsrelaterade reaktioner

En infusionsrelaterad reaktion definierades i kliniska studier som en oönskad händelse som inträffar under infusionen eller inom 1 timme efter infusionen. I kliniska fas III‑studier upplevde 18 % av patienterna behandlade med infliximab en infusionsrelaterad reaktion jämfört med 5 % av de patienter som behandlats med placebo. Överlag upplevde en större andel patienter som fått infliximab som monoterapi en infusionsrelaterad reaktion jämfört med de patienter som fått infliximab tillsammans med immunmodulerande läkemedel. Ungefär 3 % av patienterna avbröt behandlingen på grund av infusionsrelaterade reaktioner och alla patienter återhämtade sig med eller utan medicinsk behandling. Av de patienter som behandlats med infliximab och som fått en infusionsreaktion under den inledande perioden, till och med vecka 6, upplevde 2 7% en infusionsreaktion under underhållsperioden, vecka 7 till och med vecka 54. Av de patienter som inte fått en infusionsreaktion under den inledande perioden upplevde 9 % en infusionsreaktion under underhållsperioden.

I en klinisk studie hos patienter med reumatoid artrit (ASPIRE) administrerades infusionerna under 2 timmar vid de 3 första infusionstillfällena. Durationen för de följande infusionerna kunde förkortas till inte mindre än 40 minuter hos de patienter som inte fått allvarliga infusionsreaktioner. I denna studie fick 66 % av patienterna (686 av 1 040) minst en förkortad infusion på 90 minuter eller mindre och 44 % av patienterna (454 av 1 040) fick minst en förkortad infusion på 60 minuter eller mindre. Av de patienter behandlade med infliximab, som fick minst en förkortad infusion, inträffade infusionsrelaterade reaktioner hos 15 % av patienterna och allvarliga infusionsreaktioner inträffade hos 0,4 % av patienterna.

I en klinisk studie på patienter med Crohns sjukdom (SONIC) förekom infusionsrelaterade reaktioner hos 16,6 % (27/163) av de patienter som fick infliximab som monoterapi, hos 5 % (9/179) av de patienter som fick infliximab i kombination med AZA och hos 5,6 % (9/161) av de patienter som fick AZA som monoterapi. En allvarlig infusionsreaktion (< 1 %) förekom hos en patient som fick infliximab som monoterapi.

Erfarenhet efter godkännande för marknadsföring har visat att fall av anafylaxiliknande reaktioner inklusive larynx/farynx ödem, allvarlig bronkospasm och krampanfall har setts med Remicade-administrering (se avsnitt 4.4).

Fall av övergående synbortfall som inträffar under eller inom 2 timmar efter Remicade-infusion har rapporterats. Fall (vissa med dödlig utgång) av myokardischemi/myokardinfarkt och arytmi har rapporterats, några i tidsmässigt nära samband med infusion av infliximab. Cerebrovaskulära händelser i tidsmässigt nära samband med infusion av infliximab har också rapporterats.

Infusionsreaktioner efter återinsatt behandling med Remicade

En klinisk prövning på patienter med måttlig till svår psoriasis utformades för att undersöka effekt och säkerhet vid långtidsunderhållsbehandling jämfört med återinsatt inledande behandling med Remicade (maximalt fyra infusioner vid vecka 0, 2, 6 och 14) efter sjukdomsskov. Patienterna fick inte någon annan samtidig immunsuppressiv behandling. I gruppen med återinsatt behandling fick 4 % (8/219) av patienterna allvarliga infusionsreaktioner jämfört med < 1 % (1/222) i gruppen med underhållsbehandling. De flesta allvarliga infusionsreaktioner inträffade under den andra infusionen vecka 2. Intervallet mellan den sista underhållsdosen och den första återinsatta inledande dosen varierade från 35‑231 dagar. Symtom omfattade, men begränsades inte till, andfåddhet, urtikaria, ansiktsödem och hypotension. I samtliga fall avslutades Remicade‑behandlingen och/eller annan behandling sattes in varvid tecken och symtom försvann fullständigt.

Fördröjd överkänslighet

I kliniska studier har fördröjda överkänslighetsreaktioner varit mindre vanliga och har inträffat efter Remicade‑uppehåll på mindre än 1 år. I psoriasisstudierna inträffade fördröjda överkänslighetsreaktioner tidigt under behandlingsperioden. Tecken och symtom inkluderade myalgi och/eller artralgi med feber och/eller utslag, där en del patienter upplevde klåda, ansikts-, hand- eller läppödem, dysfagi, urtikaria, halsont och huvudvärk.

Det finns otillräckligt med data på incidensen av fördröjda överkänslighetsreaktioner efter Remicade-uppehåll på mer än 1 år men begränsade data från kliniska studier tyder på en ökad risk för fördröjd överkänslighet vid förlängt Remicade‑uppehåll (se avsnitt 4.4).

I en klinisk 1‑årsstudie med upprepade infusioner hos patienter med Crohns sjukdom (ACCENT I‑studien) var incidensen 2,4 % för reaktioner liknande serumsjuka.

Immungenicitet

Patienter som utvecklade antikroppar mot infliximab var mer benägna (ungefär 2‑till 3‑faldigt) att utveckla infusionsrelaterade reaktioner. Samtidig användning av immunsupprimerande läkemedel visade sig minska frekvensen av infusionsrelaterade reaktioner.

I kliniska studier där enstaka eller flertalet doser på 1 till 20 mg/kg infliximab användes, upptäcktes antikroppar mot infliximab hos 14 % av patienterna som fått immunsuppressiv behandling och hos 24 % av patienterna utan immunsuppressiv behandling. Hos patienter med reumatoid artrit som fick den rekommenderade upprepade behandlingsregimen tillsammans med metotrexat utvecklade 8 % av patienterna antikroppar mot infliximab. Hos patienter med psoriasisartrit, som fick 5 mg/kg med eller utan metotrexat, förekom antikroppar hos 15 % av patienterna (antikroppar förekom hos 4 % av patienterna som fick metotrexat och hos 26 % av patienterna som inte fick metotrexat från baseline). Hos patienter med Crohns sjukdom som fick underhållsbehandling förekom antikroppar mot infliximab i allmänhet hos 3,3 % av de patienter som fick immunsuppressivt läkemedel och hos 13,3 % av de patienter som inte fick immunsuppressivt medel. Incidensen av antikroppar var 2‑3‑faldigt högre för patienter som behandlades episodiskt. På grund av metodologiska begränsningar exkluderade inte ett negativ test närvaron av antikroppar mot infliximab. En del patienter som utvecklade höga titrar av antikroppar mot infliximab hade bevisad reducerad effekt. Hos psoriasispatienter behandlade med infliximab som underhållsbehandling och utan samtidiga immunmodulerande läkemedel utvecklade ca 28 % antikroppar mot infliximab (se avsnitt 4.4: ”Infusionsreaktioner och överkänslighet”).

Infektioner

Tuberkulos, bakteriella infektioner, inkluderande sepsis och pneumoni, invasiv svamp, virus och andra opportunistiska infektioner har setts hos patienter som får Remicade. Några av dessa infektioner har haft dödlig utgång; de vanligast rapporterade opportunistiska infektionerna med en mortalitet på > 5 % omfattar pneumocystisinfektion, candidiasis, listerios och aspergillos (se avsnitt 4.4).

I kliniska studier behandlades 36 % av patienterna som fick infliximab för infektioner jämfört med 25 % av patienterna som fick placebo.

I kliniska studier på reumatoid artrit var incidensen av allvarliga infektioner inklusive pneumoni högre hos patienter behandlade med infliximab plus metotrexat jämfört med enbart metotrexat, särskilt vid doser på 6 mg/kg eller högre (se avsnitt 4.4).

Infektioner är de vanligaste spontant rapporterade biverkningarna efter godkännande för marknadsföring. En del har resulterat i dödsfall. Nästan 50 % av rapporterade dödsfall har förknippats med infektioner. Fall av tuberkulos, ibland med dödlig utgång, inklusive miliartuberkulos och tuberkulos med extrapulmonell lokalisation har rapporterats (se avsnitt 4.4).

Maligniteter och lymfoproliferativa tillstånd

I kliniska studier med infliximab, i vilka 5 780 patienter behandlades motsvarande 5 494 patientår, upptäcktes 5 fall av lymfom och 26 fall av icke‑lymfoma maligniteter jämfört med inga fall av lymfom och 1 fall av icke-lymfom malignitet hos 1 600 placebobehandlade patienter motsvarande 941 patientår.

I långtidssäkerhetsuppföljningar av kliniska studier med infliximab i upp till 5 år, motsvarande 6 234 patientår (3 210 patienter) rapporterades 5 fall av lymfom och 38 fall av icke‑lymfoma maligniteter.

Fall av maligniteter, inklusive lymfom, har också rapporterats efter godkännande för marknadsföring (se avsnitt 4.4).

I en orienterande klinisk studie med patienter med måttlig till svår KOL som antingen var rökare eller tidigare hade varit rökare, behandlades 157 vuxna patienter med Remicade i doser liknande de som användes vid reumatoid artrit och Crohns sjukdom. Nio av dessa patienter utvecklade maligniteter, inklusive 1 lymfomfall. Mediantiden av uppföljningen var 0,8 år (incidens 5,7 % [95 % CI 2,65 % - 10,6 %]. En malignitet rapporterades hos de 77 kontrollpatienterna (mediantiden av uppföljningen var 0,8 år, incidens 1,3 % [95 % CI 0,03 % - 7,0 %]). Majoriteten av maligniteterna utvecklades i lungorna eller i huvud och hals.

En populationsbaserad retrospektiv kohortstudie fann en ökad incidens av cervixcancer hos kvinnor med reumatoid artrit som behandlats med infliximab jämfört med patienter som inte behandlats med biologiska läkemedel eller den allmänna populationen, inklusive de över 60 års ålder (se avsnitt 4.4).

Efter godkännande för marknadsföring har dessutom fall av hepatosplenärt T‑cellslymfom rapporterats hos patienter som behandlats med Remicade där den övervägande majoriteten av fall förekom vid Crohns sjukdom och ulcerös kolit, och de flesta av dessa var ungdomar eller yngre vuxna män (se avsnitt 4.4).

Hjärtsvikt

I en fas II‑studie med syfte att utvärdera Remicade vid hjärtsvikt sågs en högre mortalitet på grund av förvärrad hjärtsvikt bland patienter behandlade med Remicade, framförallt vid den högre dosen på 10 mg/kg (d.v.s. dubbla godkända maxdosen). I denna studie behandlades 150 patienter med NYHA klass III‑IV CHF (ejektionsfraktion vänster kammare ≤ 35 %) med 3 infusioner Remicade 5 mg/kg, 10 mg/kg eller placebo under 6 veckor. Vid 38 veckor hade 9 av 101 patienter som behandlats med Remicade (2 på 5 mg/kg och 7 på 10 mg/kg) avlidit jämfört med ett dödsfall bland de 49 patienter som behandlats med placebo.

Det har rapporterats fall av förvärrad hjärtsvikt efter godkännande för marknadsföring, med eller utan identifierbara påskyndande faktorer, hos patienter som får Remicade. Det har också efter godkännande för marknadsföring rapporterats fall av debuterande hjärtsvikt, inklusive hjärtsvikt hos patienter utan tidigare känd hjärtkärlsjukdom. Vissa av dessa patienter har varit under 50 år.

Lever- och gallvägsbiverkningar

I kliniska studier har milda till måttliga förhöjningar av ALAT- och ASAT‑värden observerats hos patienter som fått Remicade, utan progression till svåra leverskador. Förhöjning av ALAT ≥ 5 x övre normalgräns (ÖNG) har observerats (se tabell 2). Förhöjda aminotransferasvärden observerades (ALAT oftare än ASAT) hos en större andel av patienterna som fick Remicade än hos kontrollpatienterna, både när Remicade gavs som monoterapi och när det användes i kombination med andra immunsuppressiva läkemedel. De flesta avvikelser i aminotransferasvärdena var övergående. Ett mindre antal patienter hade emellertid förhöjningar under längre tid. Generellt var patienterna som utvecklade ALAT- och ASAT‑förhöjningar asymtomatiska och avvikelserna minskade eller försvann oavsett fortsatt eller avbruten Remicade‑behandling eller efter modifiering av samtidig behandling. Efter godkännande för marknadsföring har fall av gulsot och hepatit, vissa med tecken på autoimmun hepatit, rapporterats hos patienter som fått Remicade (se avsnitt 4.4).

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Tabell 2**  **Andel patienter med förhöjd ALAT-aktivitet i kliniska studier** | | | | | | | | |
| Indikation | Antal patienter3 | | Medianuppföljning  (veckor)4 | | ≥ 3 x ÖNG | | ≥ 5 x ÖNG | |
| placebo | infliximab | placebo | infliximab | placebo | infliximab | placebo | infliximab |
| Reumatoid artrit1 | 375 | 1 087 | 58,1 | 58,3 | 3,2 % | 3,9 % | 0,8 % | 0,9 % |
| Crohns sjukdom2 | 324 | 1 034 | 53,7 | 54,0 | 2,2 % | 4,9 % | 0,0 % | 1,5 % |
| Pediatrisk Crohns sjukdom | N/A | 139 | N/A | 53,0 | N/A | 4,4 % | N/A | 1,5 % |
| Ulcerös kolit | 242 | 482 | 30,1 | 30,8 | 1,2 % | 2,5 % | 0,4 % | 0,6 % |
| Pediatrisk ulcerös kolit | N/A | 60 | N/A | 49,4 | N/A | 6,7 % | N/A | 1,7 % |
| Ankylo-serande spondylit | 76 | 275 | 24,1 | 101,9 | 0,0 % | 9,5 % | 0,0 % | 3,6 % |
| Psoriasis- artrit | 98 | 191 | 18,1 | 39,1 | 0,0 % | 6,8 % | 0,0 % | 2,1 % |
| Plack-psoriasis | 281 | 1 175 | 16,1 | 50,1 | 0,4 % | 7,7 % | 0,0 % | 3,4 % |
| 1 Placebopatienter fick metotrexat medan infliximab-patienter fick både infliximab och metotrexat.  2 Placebopatienter i de 2 fas III–studierna vid Crohns sjukdom, ACCENT I och ACCENT II, fick en initial dos på 5 mg/kg infliximab vid studiestarten och erhöll placebo i underhållsfasen. Patienter som randomiserades till underhållsbehandling med placebo och senare bytte till infliximab är inkluderade i gruppen infliximab vid analysen av ALAT. I fas IIIb-studien vid Crohns sjukdom, SONIC, fick placebopatienterna AZA 2,5 mg/kg/dag som aktiv kontroll som tillägg till placebo infliximab-infusioner.  3 Antal patienter som utvärderades för ALAT.  4 Uppföljning i median baseras på behandlade patienter. | | | | | | | | |

Antinukleära antikroppar (ANA)/anti‑dubbel‑strängat DNA (dsDNA)‑antikroppar

Ungefär hälften av patienterna behandlade med infliximab i kliniska studier som var ANA‑negativa vid studiestart (baseline) utvecklade positiv ANA under studien jämfört med ungefär en femtedel av patienterna behandlade med placebo. Nyupptäckta anti‑dsDNA‑antikroppar sågs hos ungefär 17 % av patienterna behandlade med infliximab jämfört med 0 % hos patienterna behandlade med placebo. Vid den sista utvärderingen var 57 % av patienterna behandlade med infliximab fortfarande anti‑dsDNA‑positiva. Rapporter om lupus och lupus‑liknande syndrom är emellertid fortfarande mindre vanliga (se avsnitt 4.4).

**Pediatrisk population**

Patienter med juvenil reumatoid artrit

Remicade studerades i en klinisk studie med 120 patienter (i åldern: 4 – 17 år) med aktiv juvenil reumatoid artrit trots metotrexatbehandling. Patienterna erhöll infliximab 3 eller 6 mg/kg som en 3‑dos induktionsregim (vecka 0, 2, 6 respektive vecka 14, 16, 20) följt av underhållsbehandling var 8:e vecka i kombination med metotrexat.

Infusionsreaktioner

Infusionsreaktioner inträffade hos 35 % av patienterna med juvenil reumatoid artrit, som fick 3 mg/kg jämfört med 17,5 % av patienterna som fick 6 mg/kg. I Remicade‑gruppen som fick 3 mg/kg hade 4 av 60 patienter en allvarlig infusionsreaktion och 3 patienter rapporterade en möjlig anafylaktisk reaktion (2 fall återfanns bland de allvarliga infusionsreaktionerna). I gruppen, som fick 6 mg/kg, hade 2 av 57 patienter en allvarlig infusionsreaktion, en av dessa hade en möjlig anafylaktisk reaktion (se avsnitt 4.4).

Immungenicitet

Antikroppar mot infliximab utvecklades hos 38 % av patienterna som fick 3 mg/kg jämfört med 12 % av patienterna som fick 6 mg/kg. Antikropps‑titrarna var märkbart högre för gruppen som fick 3 mg/kg jämfört med gruppen som fick 6 mg/kg.

Infektioner

Infektioner inträffade hos 68 % (41/60) av barnen som fick 3 mg/kg under 52 veckor, hos 65 % (37/57) av barnen som fick infliximab 6 mg/kg under 38 veckor och hos 47 % (28/60) av barnen som fick placebo under 14 veckor (se avsnitt 4.4).

Pediatriska patienter med Crohns sjukdom

I REACH‑studien (se avsnitt 5.1) rapporterades följande biverkningar oftare hos pediatriska patienter med Crohns sjukdom än hos vuxna patienter med Crohns sjukdom: anemi (10,7 %), blod i avföringen (9,7 %), leukopeni (8,7 %), vallningar (8,7 %), virusinfektion (7,8 %), neutropeni (6,8 %), bakteriell infektion (5,8 %) och allergiska reaktioner i luftvägarna (5,8 %). Dessutom rapporterades benbrott (6,8 %), dock har orsakssamband inte fastställts. Andra speciella överväganden diskuteras nedan.

Infusionsrelaterade reaktioner

Av de randomiserade patienterna i REACH upplevde 17,5 % en eller flera infusionsreaktioner. Det förekom inga allvarliga infusionsreaktioner och 2 patienter i REACH fick icke allvarliga anafylaktiska reaktioner.

Immungenicitet

Antikroppar mot infliximab upptäcktes hos 3 (2,9 %) av barnen.

Infektioner

I REACH‑studien rapporterades infektioner hos 56,3 % av de randomiserade patienterna behandlade med infliximab. Infektioner rapporterades oftare hos patienter som fick infusioner var 8:e vecka jämfört med de som fick infusioner var 12:e vecka (73,6 % respektive 38,0 %). Allvarliga infektioner rapporterades hos 3 patienter i gruppen som fick underhållsbehandling var 8:e vecka och hos 4 patienter som fick behandling var 12:e vecka. De vanligast rapporterade infektionerna var övre luftvägsinfektioner och faryngit och den vanligast rapporterade allvarliga infektionen var abscess. Tre fall av lunginflammation (1 allvarlig) och 2 fall av herpes zoster (båda icke allvarliga) rapporterades.

Pediatriska patienter med ulcerös kolit

Biverkningarna som rapporterades i studien vid pediatrisk ulcerös kolit (C0168T72) och studierna vid vuxen ulcerös kolit (ACT 1 och ACT 2) var vanligtvis jämförbara. I C0168T72-studien var de vanligaste biverkningarna övre luftvägsinfektion, faryngit, buksmärta, feber och huvudvärk. Den vanligaste biverkningen var försämring av ulcerös kolit, incidensen av denna var högre hos patienter med dosering var 12:e vecka jämfört med var 8:e vecka.

Infusionsrelaterade reaktioner

Sammantaget upplevde 8 (13,3 %) av de 60 behandlade patienter en eller flera infusionsreaktioner. Av dessa var det 4 av 22 (18,2 %) i gruppen som fick underhållsbehandling var 8:e vecka respektive 3 av 23 (13,0 %) i gruppen som fick behandling var 12:e vecka. Inga allvarliga infusionsreaktioner rapporterades. Alla infusionsreaktioner var milda eller måttliga i intensitet.

Immungenicitet

Antikroppar mot infliximab påvisades hos 4 (7,7 %) av patienterna till och med vecka 54.

Infektioner

Infektioner rapporterades hos 31 (51,7 %) av 60 behandlade patienter i C0168T72-studien och 22 (36,7 %) av dessa behövde oral eller parenteral antimikrobiell behandling. Andelen patienter med infektioner i C0168T72 var jämförbar med den i studien av pediatrisk Crohns sjukdom (REACH) men var högre än i studierna hos vuxna med ulcerös kolit (ACT 1 och ACT 2). Den totala incidensen av infektioner i C0168T72 var 13/22 (59 %) i gruppen som fick underhållsbehandling var 8:e vecka respektive 14/23 (60,9 %) i gruppen som fick behandling var 12:e vecka. Övre luftvägsinfektion (7/60 [12 %]) och faryngit (5/60 [8 %] var de vanligaste rapporterade luftvägsinfektionerna. Allvarliga infektioner rapporterades hos 12 % (7/60) av alla behandlade patienter.

I denna studie, ingick fler patienter i åldersgruppen 12 till 17 år än i åldersgruppen 6 till 11 år (45/60 [75,0 %] respektive 15/60 [25,0 %]. Även om antalet patienter i varje undergrupp är alltför litet för att dra några definitiva slutsatser om ålderns inverkan på biverkningar, var det en större andel patienter med allvarliga biverkningar och som avbröt på grund av biverkningar i den yngre åldersgruppen än i den äldre åldersgruppen. Då andelen patienter med infektioner också var större i den yngre åldersgruppen, var andelen allvarliga infektioner jämförbara i de två åldersgrupperna. Sammantaget var omfattningen av biverkningar och infusionsreaktioner jämförbara mellan åldersgrupperna 6 till 11 år och 12 till 17 år.

Erfarenhet efter godkännande för marknadsföring

Spontant rapporterade allvarliga biverkningar efter godkännande för marknadsföring med infliximab hos den pediatriska populationen har innefattat maligniteter såsom hepatosplenärt T‑cellslymfom, övergående förändringar av leverenzym, lupusliknande syndrom och positiva autoantikroppar (se avsnitt 4.4 och 4.8).

**Ytterligare information om särskilda populationer**

*Äldre*

I kliniska studier på reumatoid artrit var incidensen av allvarliga infektioner högre hos infliximab plus metotrexatbehandlade patienter som var 65 år och äldre (11,3 %) än hos dem som var under 65 års ålder (4,6 %). Hos patienter som enbart behandlats med metotrexat var incidensen av allvarliga infektioner 5,2 % hos patienter som var 65 år och äldre jämfört med 2,7 % hos patienter som var under 65 år (se avsnitt 4.4).

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](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

**4.9 Överdosering**

Inga fall av överdosering har rapporterats. Engångsdoser på upp till 20 mg/kg har givits utan toxiska effekter.

**5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

**5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Farmakoterapeutisk grupp: Immunsuppressiva medel, TNF‑α‑hämmare, ATC‑kod: L04AB02.

**Verkningsmekanism**

Infliximab är en chimär, human‑musantikropp som binder med hög affinitet till både lösliga och transmembrana former av TNFα, men inte till lymfotoxinα (TNFβ).

**Farmakodynamisk effekt**

Infliximab hämmar den funktionella aktiviteten av TNFα vid flera olika försök *in vitro*.Infliximab förebyggde sjukdom hos transgena möss som utvecklar polyartrit som en följd av konstitutivt uttryck av humant TNFα och när det administreras efter att sjukdomen debuterat, ledde det till att eroderade leder läker. *In vivo* bildar infliximab snabbt stabila komplex med humant TNFα, en process som sker parallellt med förlusten av bioaktiviteten hos TNFα.

Förhöjda koncentrationer av TNFα har påvisats i lederna hos patienter med reumatoid artrit och korrelerar med förhöjd sjukdomsaktivitet. Vid reumatoid artrit ger behandling med infliximab minskad infiltration av inflammatoriska celler till inflammerade områden av leden såväl som uttryck av molekyler som medierar cellulär adhesion, kemoattraktion och vävnadsnedbrytning. Efter behandling med infliximab uppvisade patienter minskade nivåer av interleukin 6 (IL‑6) i serum och C‑reaktivt protein (CRP) och ökade hemoglobinnivåer hos RA‑patienter med låga hemoglobinnivåer jämfört med utgångsvärdet. Vidare visade perifera blodlymfocyter ingen signifikant minskning i antal eller i proliferativt svar på mitogen stimulering *in vitro* jämfört med celler hos obehandlade patienter. Hos psoriasispatienter resulterade behandling med infliximab i minskning av epidermal inflammation och normalisering av keratinocytdifferentieringen i psoriasisplacken. För psoriasisartrit minskar korttidsbehandling med Remicade antalet T‑celler och blodkärl i synovium och psoriatiska huden.

Histologisk undersökning av kolonbiopsier som tagits före samt 4 veckor efter administrering av infliximab, påvisade en avsevärd minskning av detekterbart TNFα. Behandling med infliximab av patienter med Crohns sjukdom, förknippades också med en avsevärd minskning i serum av den vanligen förhöjda nivån av inflammationsmarkören CRP. Det totala antalet vita blodkroppar i perifert blod påverkades minimalt hos patienter behandlade med infliximab, även om förändringar beträffande lymfocyter, monocyter och neutrofiler återspeglade förändringar mot normalområdet. Mononukleära celler i perifert blod (PBMC) hos patienter behandlade med infliximab visade oförminskat proliferativt svar på stimuli jämfört med icke‑behandlade patienter och inga väsentliga förändringar i cytokinproduktionen från stimulerade PBMC observerades efter behandling med infliximab. Analys av mononukleära celler i lamina propria på biopsier tagna från tarmmukosa, visade att behandling med infliximab ledde till en minskning av antalet celler med förmåga att uttrycka TNFα och interferonγ. Ytterligare histologiska studier visade att behandling med infliximab, minskar infiltrationen av inflammatoriska celler till drabbade delar av tarmen samt närvaron av inflammationsmarkörer vid dessa ställen. Endoskopiska studier av tarmslemhinnan har påvisat slemhinneläkning hos patienter behandlade med infliximab.

**Klinisk effekt och säkerhet**

Vuxna med reumatoid artrit

Effekten med infliximab utvärderades i två multicenter, randomiserade, dubbelblinda, pivotala kliniska studier: ATTRACT och ASPIRE. I båda studierna var samtidig användning av oförändrade doser av folsyra, orala kortikosteroider (≤ 10 mg/dag) och/eller icke‑steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID) tillåtna.

Primära effektmått i studien var att minska tecken och symtom mätt med ”American College of Rheumatology” kriterier (ACR20 i ATTRACT, ”landmark” ACR‑N i ASPIRE), förhindrande av strukturell ledskada och förbättring av fysisk funktion. En minskning av tecken och symtom definierades som en förbättring på minst 20 % (ACR20) av både antalet ömma och svullna leder och i 3 av följande 5 kriterier: (1) läkarens helhetsbedömning, (2) patientens helhetsbedömning, (3) mått på funktion/oförmåga, (4) visuell analog smärtskala och (5) erytrocytsedimentering eller C‑reaktivt protein. ACR‑N använder samma kriterier som ACR20, beräknade genom att ta den lägsta procentuella förbättringen av antalet svullna och antalet ömma leder och medianen av de kvarvarande 5 komponenterna i ACR‑svaret. Strukturell ledskada (erosioner och reduktion av ledspringor) i händer och fötter mättes genom förändring från utgångsvärdet i van der Heijdes modifierade ”Sharp score” (0‑440). Ett hälsoutvärderingsformulär, ”Health Assessment Questionnaire” (HAQ, skala 0‑3) användes för att mäta patienternas genomsnittliga förändring av fysisk funktion över tiden jämfört med baseline.

I ATTRACT‑studien utvärderades svaret vid vecka 30, 54 och 102 i en placebokontrollerad studie med 428 patienter med aktiv reumatoid artrit trots behandling med metotrexat. Ungefär 50 % av patienterna var i funktionsklass III. Patienterna fick placebo, infliximab 3 mg/kg eller 10 mg/kg vid vecka 0, 2 och 6 samt därefter var 4:e eller var 8:e vecka. Alla patienter fick oförändrade metotrexatdoser (mediandos var 15 mg/vecka) i 6 månader före inkludering för att sedan kvarstå på oförändrade doser genom hela studien.

Resultat från vecka 54 (ACR20, totala van der Heijdes modifiering av ”Sharp score” och HAQ) framgår av tabell 3. En högre grad av kliniskt svar (ACR50 och ACR70) sågs hos alla infliximabgrupper efter 30 och 54 veckor jämfört med enbart metotrexat.

En reducerad progressionstakt av strukturell ledskada (erosioner och reduktion av ledspringor) sågs hos alla infliximabgrupper efter 54 veckors behandling (tabell 3).

Effekterna som sågs efter 54 veckor kvarstod under 102 veckor. Eftersom ett antal patienter avbröt studien kan graden av effektskillnad mellan infliximab och gruppen som erhöll enbart metotrexat inte definieras.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Tabell 3**  **Effekt på ACR20, strukturell ledskada och fysisk funktion vid vecka 54, ATTRACT** | | | | | | |
|  | Kontrolla | infliximabb | | | | |
| 3 mg/kg  var 8:e vecka | 3 mg/kg  var 4:e vecka | 10 mg/kg  var 8:e vecka | 10 mg/kg  var 4:e vecka | Alla infliximabb |
| Patienter med ACR20 svar/  Utvärderade patienter (%) | 15/88 (17 %) | 36/86 (42 %) | 41/86 (48 %) | 51/87 (59 %) | 48/81 (59 %) | 176/340 (52 %) |
|  |  |  |  |  |  |  |
| Total poängd (van der Heijde-modifierade “Sharp score”) |  |  |  |  |  |  |
| Ändring från utgångsvärdet  (Medel ± SDc) | 7,0 ± 10,3 | 1,3 ± 6,0 | 1,6 ± 8,5 | 0,2 ± 3,6 | -0,7 ± 3,8 | 0,6 ± 5,9 |
| Median  (Interquartile range) | 4,0  (0,5;9,7) | 0,5  (-1,5;3,0) | 0,1  (-2,5;3,0) | 0,5  (-1,5;2,0) | -0,5  (-3,0;1,5) | 0,0  (-1,8;2,0) |
| Patienter utan försämring/utvärderade patienter (%)c | 13/64  (20 %) | 34/71  (48 %) | 35/71  (49 %) | 37/77  (48 %) | 44/66  (67 %) | 150/285  (53 %) |
|  |  |  |  |  |  |  |
| HAQ förändring från utgångsvärdet över tidene (utvärderade patienter) | 87 | 86 | 85 | 87 | 81 | 339 |
| Medel ± SDc | 0,2 ± 0,3 | 0,4 ± 0,3 | 0,5 ± 0,4 | 0,5 ± 0,5 | 0,4 ± 0,4 | 0,4 ± 0,4 |
| a kontroll = Alla patienter hade aktiv RA trots behandling med oförändrade metotrexatdoser i 6 månader före inkludering och skulle stå på oförändrade metotrexatdoser i studien. Samtidig användning av oförändrade doser av orala kortikosteroiddoser (≤ 10 mg/dygn) och/eller NSAID tilläts och folsyratillskott gavs.  b alla infliximabdoser givna i kombination med metotrexat och folsyra, där vissa stod på kortikosteroider och/eller NSAID  c p < 0,001, för varje grupp behandlad med infliximab jämfört med kontroll  d högre värden indikerar mer ledskada.  e HAQ = Health Assessment Questionnaire; högre värden anger mindre funktionsnedsättning. | | | | | | |

I ASPIRE‑studien utvärderades svaret efter 54 veckor hos 1 004 metotrexatnaiva patienter med tidig (≤ 3 års sjukdomsduration, median 0,6 år) aktiv reumatoid artrit (medianen av antalet svullna och ömma leder var 19 respektive 31). Alla patienter fick metotrexat (optimerat till 20 mg/vecka vid vecka 8) och antingen placebo, infliximab 3 mg/kg eller 6 mg/kg vid vecka 0, 2 och 6 samt var 8:e vecka därefter. Resultaten från vecka 54 visas i tabell 4.

Efter 54 veckors behandling resulterade båda doserna av infliximab + metotrexat i statistiskt signifikant större förbättring av tecken och symtom jämfört med enbart metotrexat, mätt som andelen patienter som uppnår ACR20, 50 och 70 svar.

I ASPIRE hade mer än 90 % av patienterna minst två utvärderbara röntgenundersökningar. Minskningen i progressionstakt av strukturell skada observerades vid vecka 30 och 54 i infliximab + metotrexatgrupperna jämfört med enbart metotrexat.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Tabell 4**  **Effekt på ACRn, strukturell ledskada och fysisk funktion vid vecka 54, ASPIRE** | | | | | |
|  | Placebo + MTX | | Infliximab + MTX | | |
| 3 mg/kg | 6 mg/kg | Kombinerat |
| Randomiserade patienter | 282 | 359 | | 363 | 722 |
| Procentuell förbättring i ACR |  |  | |  |  |
| Medel ± SDa | 24,8 ± 59,7 | 37,3 ± 52,8 | | 42,0 ± 47,3 | 39,6 ± 50,1 |
| Förändring från utgångsvärdet i totalt van der Heijde-modifierade ”Sharp score”b |  |  | |  |  |
| Medel ± SDa | 3,70 ± 9,61 | 0,42 ± 5,82 | | 0,51 ± 5,55 | 0,46 ± 5,68 |
| Median | 0,43 | 0,00 | | 0,00 | 0,00 |
| HAQ förbättring från utgångsvärdet i genomsnitt över tiden från vecka 30 till vecka 54c |  |  | |  |  |
| Medel ± SDd | 0,68 ± 0,63 | 0,80 ± 0,65 | | 0,88 ± 0,65 | 0,84 ± 0,65 |
| a p < 0,001, för varje behandlingsgrupp infliximab jämfört med kontroll.  b större värden anger mer ledskada.  c HAQ = Health Assessment Questionnaire; högre värden anger mindre funktionsnedsättning.  d p = 0,030 och < 0,001 för behandlingsgrupperna med 3 mg/kg respektive 6 mg/kg jämfört med placebo + MTX. | | | | | |

Data som stöder dostitrering för reumatoid artrit kommer från studierna ATTRACT, ASPIRE och START. START var en randomiserad, dubbelblind multicentersäkerhetsstudie med 3 parallella grupper. I en av studiearmarna (grupp 2, n = 329) tilläts patienterna med otillräckligt svar att dostitrera med ökningar på 1,5 mg/kg från 3 upp till 9 mg/kg. Majoriteten av dessa patienter (67 %) behövde ingen dostitrering. Av de patienter som behövde dostitrering erhöll 80 % kliniskt svar och majoriteten (64 %) av dessa behövde bara en justering på 1,5 mg/kg.

Vuxna med Crohns sjukdom

*Induktionsbehandling vid måttlig till svår aktiv Crohns sjukdom*

Effekten av en singeldosbehandling med infliximab utvärderades hos 108 patienter med aktiv Crohns sjukdom (aktivitetsindex för Crohns sjukdom (CDAI) ≥ 220 ≤ 400) i en randomiserad, dubbelblind, placebokontrollerad dos‑respons‑studie. Av dessa 108 patienter blev 27 behandlade med den rekommenderade dosen infliximab 5 mg/kg. Alla patienter hade uppvisat ett otillräckligt svar på tidigare konventionella behandlingar. Samtidig användning av konventionell behandling i oförändrade doser var tillåten och 92 % av patienterna erhöll fortsättningsvis dessa behandlingar.

Primär endpoint var den andel patienter som fick ett kliniskt svar, definierat som en minskning i CDAI med ≥ 70 poäng från utgångsvärdet vid utvärdering efter 4 veckor utan någon ökad användning av andra läkemedel eller kirurgisk behandling för Crohns sjukdom. Patienter som svarade vecka 4 följdes upp till vecka 12. Sekundära endpoints omfattade andelen patienter i klinisk remission vid vecka 4 (CDAI < 150), och ett kliniskt svar över tiden.

Vid vecka 4, efter en engångsdos, uppnådde 22/27 (81 %) av patienterna behandlade med infliximab 5 mg/kg ett kliniskt svar jämfört med 4/25 (16 %) av patienterna behandlade med placebo (p < 0,001). Vid vecka 4 uppnådde dessutom 13/27 (48 %) av patienterna behandlade med infliximab en klinisk remission (CDAI < 150) jämfört med 1/25 (4 %) av patienterna behandlade med placebo. Ett svar noterades inom 2 veckor med ett maximalt svar vid 4 veckor. Vid den sista observationen vid 12 veckor svarade fortfarande 13/27 (48 %) av de patienter som behandlades med infliximab.

*Underhållsbehandling vid måttlig till svår aktiv Crohns sjukdom hos vuxna*

Effekten av upprepade infusioner med infliximab studerades i en 1‑årig klinisk studie (ACCENT I). Totalt 573 patienter med måttlig till svår aktiv Crohns sjukdom (CDAI ≥ 220 ≤ 400) fick en singelinfusion med 5 mg/kg vid vecka 0. 178 av de 580 rekryterade patienterna (30,7 %) konstaterades ha svår sjukdom (CDAI score > 300 samt samtidig kortikosteroidbehandling och/eller immunsuppressiva läkemedel) motsvarande den population som beskrivs i indikationen (se avsnitt 4.1). Vid vecka 2 undersöktes alla patienter avseende kliniskt svar och randomiserades till en av 3 behandlingsgrupper: en grupp med placebounderhållsbehandling, en grupp med 5 mg/kg underhållsbehandling och en grupp med 10 mg/kg underhållsbehandling. Alla 3 grupperna erhöll upprepade infusioner vid vecka 2, 6 och därefter var 8:e vecka.

Av de 573 randomiserade patienterna uppnådde 335 (58 %) kliniskt svar vid vecka 2. Dessa patienter klassificerades som patienter som svarat vid vecka 2 och inkluderades i primäranalysen (se tabell 5). Bland patienterna, som klassificerades som utan behandlingssvar vid vecka 2, uppnådde 32 % (26/81) i gruppen med placebounderhållsbehandling och 42 % (68/163) i gruppen med infliximab kliniskt svar vid vecka 6. Det var därefter ingen skillnad mellan grupperna avseende antal patienter med sent svar.

Andra primära endpoints var andelen patienter i klinisk remission (CDAI < 150) vid vecka 30 samt tid till behandlingssvikt till och med vecka 54. Nedtrappning av kortikosteroider var tillåten efter vecka 6.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Tabell 5**  **Effekt på behandlingssvar och remissionstakt, data från ACCENT I (patienter med svar vecka 2)** | | | | |
|  | ACCENT I (patienter med svar vecka 2)  % patienter | | | |
|  | | Placebounderhålls-behandling  (n = 110) | Infliximab underhålls-behandling  5 mg/kg  (n = 113)  (p-värde) | Infliximab  underhålls-behandling  10 mg/kg  (n = 112)  (p-värde) |
| Mediantid till behandlingssvikt till och med vecka 54 | | 19 veckor | 38 veckor  (0,002) | > 54 veckor  (< 0,001) |
| **Vecka 30** | | | | |
| Kliniskt svara | | 27,3 | 51,3  (< 0,001) | 59,1  (< 0,001) |
| Klinisk remission | | 20,9 | 38,9  (0,003) | 45,5  (< 0,001) |
| Steroidfri remission | | 10,7 (6/56) | 31,0 (18/58)  (0,008) | 36,8 (21/57)  (0,001) |
| **Vecka 54** | | | | |
| Kliniskt svara | | 15,5 | 38,1  (< 0,001) | 47,7  (< 0,001) |
| Klinisk remission | | 13,6 | 28,3  (0,007) | 38,4  (< 0,001) |
| Kvarstående steroidfri remissionb | | 5,7 (3/53) | 17,9 (10/56)  (0,075) | 28,6 (16/56)  (0,002) |
| a Reduktion av CDAI ≥ 25 % och ≥ 70 poäng.  b CDAI < 150 vid både vecka 30 och 54 och utan kortikosteroider 3 månader före vecka 54 bland patienter som fick kortikosteroider vid baseline. | | | | |

Med början vecka 14 tilläts patienter som hade svarat på behandling, men därefter förlorat den kliniska nyttan, gå över till en dos infliximab som var 5 mg/kg högre än den dos de ursprungligen randomiserades till. 89 % (50/56) av patienterna som förlorat det kliniska svaret med infliximab 5 mg/kg som underhållsbehandling efter vecka 14 svarade på behandling med infliximab 10 mg/kg.

Förbättringar i livskvalitet, en minskning av sjukdomsrelaterade sjukhusvistelser och kortikosteroidbehandling sågs i gruppen som fick infliximab underhållsbehandling jämfört med gruppen som fick placebo underhållbehandling vid vecka 30 och 54.

Infliximab, med eller utan AZA, utvärderades i en studie med aktivt verkande jämförelseläkemedel som var randomiserad och dubbelblind (SONIC) hos 508 vuxna patienter med måttlig till svår Crohns sjukdom (CDAI ≥ 220 ≤ 450) som var naiva till biologiska och immunsuppressiva läkemedel och hade en sjukdomstid i median på 2,3 år. Vid baseline fick 27,4 % av patienterna systemiska kortikosteroider, 14,2 % av patienterna fick budesonid och 54,3 % av patienterna fick 5‑ASA läkemedel. Patienterna randomiserades till att få AZA som monoterapi, infliximab som monoterapi eller infliximab plus AZA som kombinationsterapi. Infliximab administrerades i en dos på 5 mg/kg vid vecka 0, 2, 6 och därefter var 8:e vecka. AZA gavs i en dos på 2,5 mg/kg dagligen.

Studiens primära endpoint var klinisk remission utan kortikosteroidbehandling vid vecka 26, definierad som patienter med klinisk remission (CDAI av < 150) som inte hade tagit orala systemiska kortikosteroider (prednison eller motsvarande) eller budesonid i en dos på > 6 mg/dag under åtminstone 3 veckor. För resultat se tabell 6. Andelen av patienter med slemhinneläkning vid vecka 26 var signifikant större i grupperna med infliximab plus AZA i kombination (43,9 %, p < 0,001) och infliximab som monoterapi (30,1 %, p = 0,023) jämfört med gruppen AZA som monoterapi (16,5 %).

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Tabell 6**  **Procent av patienter som uppnådde klinisk remission utan kortikosteroidbehandling vecka 26, SONIC** | | | | | | |
|  | | AZA  monoterapi | Infliximab  monoterapi | | | Infliximab + AZA  kombinationsterapi |
| **Vecka 26** | | | | | | |
| Samtliga randomiserade patienter | 30,0 % (51/170) | | | 44,4 % (75/169)  (p = 0,006)\* | 56,8 % (96/169)  (p < 0,001)\* | |
| \* P-värden representerar varje behandlingsgrupp infliximab jämfört mot AZA monoterapi. | | | | | | |

Liknande trender vad gäller att uppnå klinisk remission utan kortikosteroidbehandling observerades i vecka 50. Dessutom observerades förbättrad livskvalitet mätt med IBDQ för infliximab.

*Induktionsbehandling vid fistulerande aktiv Crohns sjukdom*

Effekten utvärderades även i en randomiserad, dubbelblind, placebokontrollerad studie hos 94 patienter med fistulerande Crohns sjukdom som hade fistlar som var minst 3 månader gamla. 31 av dessa patienter behandlades med infliximab 5 mg/kg. Ungefär 93 % av patienterna hade tidigare fått behandling med antibiotika eller immunsuppressiva läkemedel.

Samtidig användning av konventionella behandlingar i oförändrade doser var tillåten och 83 % av patienterna gavs fortsättningsvis åtminstone en av dessa behandlingar. Patienterna fick antingen placebo eller infliximab vid vecka 0, 2 och 6 (totalt 3 doser). Patienterna följdes upp till vecka 26. Primär endpoint var andelen patienter som uppvisade ett kliniskt svar, definierat som en ≥ 50 % minskning från utgångsvärdet i antalet fistlar som dränerades vid ett lätt tryck vid minst två på varandra följande besök (med 4 veckors mellanrum), utan någon ökad användning av läkemedel eller kirurgisk behandling för Crohns sjukdom.

68 % (21/31) av de patienter som behandlades med infliximab 5 mg/kg uppnådde ett kliniskt svar jämfört med 26 % (8/31) av patienterna behandlade med placebo (p = 0,002). Mediantiden till dess att svar kunde ses var 2 veckor hos gruppen behandlad med infliximab. Mediandurationen för svar var 12 veckor. Dessutom uppnåddes slutning av alla fistlar hos 55 % av de patienter som behandlades med infliximab jämfört med 13 % av de patienter som fick placebo (p = 0,001).

*Underhållsbehandling vid fistulerande aktiv Crohns sjukdom*

Effekten av upprepade infusioner med infliximab hos patienter med fistulerande Crohns sjukdom studerades i en 1‑årig klinisk studie (ACCENT II). Totalt erhöll 306 patienter 3 doser infliximab 5 mg/kg vid vecka 0, 2 och 6. Vid baseline hade 87 % av patienterna perianala fistlar, 14 % hade abdominala fistlar, 9 % hade rektovaginala fistlar. Medianvärdet för CDAI var 180. Vid vecka 14 utvärderades 282 patienter avseende kliniskt svar och randomiserades till att få antingen placebo eller 5 mg/kg infliximab var 8:e vecka till och med vecka 46.

Patienter som svarade vid vecka 14 (195/282) analyserades för primär endpoint, vilket var tiden från randomiseringen till uteblivet svar (se tabell 7). Nedtrappning av kortikosteroider tilläts efter vecka 6.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Tabell 7**  **Effekt på svarsfrekvens, data från ACCENT II (patienter med svar vecka 14)** | | | |
|  | ACCENT II (patienter med svar vecka 14) | | |
| Placebo  underhålls-behandling  (n = 99) | Infliximab  underhålls-behandling  (5 mg/kg)  (n = 96) | p-värde |
| Mediantid till behandlingssvikt till och med vecka 54 | 14 veckor | > 40 veckor | < 0,001 |
| **Vecka 54** | | | |
| Fistelsvar (%)a | 23,5 | 46,2 | 0,001 |
| Fullständigt fistelsvar (%)b | 19,4 | 36,3 | 0,009 |
| a A ≥ 50 % reduktion från baseline i antal dränerade fistlar under en period på ≥ 4 veckor.  b Frånvaro av dränerade fistlar. | | | |

Från vecka 22 var patienter som initialt svarade på behandling och därefter fick behandlingssvikt, lämpliga att gå över till aktiv återinsatt behandling var 8:e vecka med en dos infliximab på 5 mg/kg högre än den dos de ursprungligen var randomiserade till. Bland patienterna i gruppen med infliximab 5 mg/kg som gick över på grund av uteblivet fistelsvar efter vecka 22, svarade 57 % (12/21) på återinsatt behandling med infliximab 10 mg/kg var 8:e vecka.

Hos andelen patienter med kvarstående slutning av alla fistlar till och med vecka 54 var det ingen signifikant skillnad mellan placebo och infliximab vad gäller symtom såsom proktalgi, abscesser och urinvägsinfektioner eller i antal nybildade fistlar under behandling.

Underhållsbehandling med infliximab var 8:e vecka minskade signifikant sjukdomsrelaterad sjukhusvistelse och kirurgi jämfört med placebo. En minskad kortikosteroidanvändning och förbättringar i livskvalitet observerades dessutom.

Vuxna med ulcerös kolit

Säkerheten och effekten med Remicade studerades i två (ACT 1 och ACT 2) randomiserade, dubbelblinda, placebokontrollerade kliniska studier hos vuxna patienter med måttlig till svår aktiv ulcerös kolit. (Mayo score 6 till 12, endoskopi subscore ≥ 2) med otillräckligt svar på konventionell behandling [perorala kortikosteroider, aminosalicylater och/eller immunmodulerare (6‑MP, AZA)]. Samtidig behandling med oförändrade doser perorala aminosalicylater, kortikosteroider och/eller immunmodulerare var tillåten. I båda studierna randomiserades patienterna till antingen placebo, Remicade 5 mg/kg eller Remicade 10 mg/kg vid vecka 0, 2, 6, 14 och 22 samt i ACT 1 vid vecka 30, 38 och 46. Kortikosteroidnedtrappning var tillåten efter vecka 8.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Tabell 8**  **Effekt på kliniskt svar, klinisk remission och slemhinneläkning vid vecka 8 och 30.**  **Kombinerade data från ACT 1 och 2** | | | | | | | |
|  | Placebo | Infliximab | | | | | |
| 5 mg/kg | 10 mg/kg | | | Kombinerat | | |
| Randomiserade patienter | 244 | 242 | 242 | | | 484 | | |
| **Procent patienter med kliniskt svar och med kvarstående kliniskt svar** | | | | | | | | |
| Kliniskt svar vecka 8a | 33,2 % | 66,9 % | 65,3 % | | | | 66,1 % | |
| Kliniskt svar vecka 30a | 27,9 % | 49,6 % | 55,4 % | | | | 52,5 % | |
| Kvarstående svar  (kliniskt svar vid både  vecka 8 och vecka 30)a | 19,3 % | 45,0 % | 49,6 % | | | | 47,3 % | |
| **Procent patienter med klinisk remission och kvarstående remission** | | | | | | | | |
| Klinisk remission vecka 8a | 10,2 % | 36,4 % | | 29,8 % | | 33,1 % | | |
| Klinisk remission vecka 30a | 13,1 % | 29,8 % | | 36,4 % | | 33,1 % | | |
| Kvarstående remission  (remission vid både  vecka 8 och vecka 30)a | 5,3 % | 19,0 % | | 24,4 % | | 21,7 % | | |
| **Procent patienter med slemhinneläkning** | | | | | | | | |
| Slemhinneläkning vecka 8a | 32,4 % | 61,2 % | | 60,3 % | 60,7 % | | | |
| Slemhinneläkning vecka 30a | 27,5 % | 48,3 % | | 52,9 % | 50,6 % | | | |
| a p < 0,001, för varje behandlingsgrupp infliximab jämfört mot placebo. | | | | | | | | |

Effekten av Remicade till vecka 54 utvärderades i ACT 1‑studien.

Vid vecka 54 hade 44,9 % av patienterna i den kombinerade behandlingsgruppen infliximab uppnått kliniskt svar jämfört med 19,8 % i den placebobehandlade gruppen (p < 0,001). Klinisk remission och slemhinneläkning inträffade i större utsträckning hos patienterna i den kombinerade behandlingsgruppen med infliximab jämfört med den placebobehandlade gruppen vid vecka 54 (34,6 % jämfört mot 16,5 %, p < 0,001 respektive 46,1 % jämfört mot 18,2 %, p < 0,001). Andelen patienter med kvarstående svar och kvarstående remission vid vecka 54 var större i den kombinerade behandlingsgruppen med infliximab än i placebobehandlade gruppen (37,9 % jämfört mot 14,0 %, p < 0,001 respektive 20,2 % jämfört mot 6,6 %, p < 0,001).

En större andel patienter i den kombinerade behandlingsgruppen med infliximab kunde sätta ut kortikosteroider med bibehållen klinisk remission jämfört med placebobehandlade gruppen både vid vecka 30 (22,3 % jämfört mot 7,2 %, p ≤ 0,001, sammanlagda ACT 1 & ACT 2 data) och vecka 54 (21,0 % jämfört mot 8,9 %, p = 0,022, ACT 1 data).

Den sammanslagna analysen från ACT 1 och ACT 2‑studierna och deras förlängningar, analyserade från baseline till vecka 54, visade en minskning av sjukhusinläggningar och kirurgiska ingrepp relaterade till ulcerös kolit vid behandling med infliximab. Antalet ulcerös kolit‑relaterade sjukhusinläggningar var signifikant lägre i de behandlingsgrupper som fick 5 och 10 mg/kg infliximab än i placebogruppen (medelantal sjukhusinläggningar per 100 patientår: 21 och 19 jämfört med 40 i placebogruppen; p = 0,019 respektive p = 0,007). Antalet ulcerös kolit‑relaterade kirurgiska ingrepp var också lägre i de behandlingsgrupper som fick 5 och 10 mg/kg infliximab än i placebogruppen (medelantal kirurgiska ingrepp per 100 patientår: 22 och 19 jämfört mot 34; p = 0,145 respektive p = 0,022).

Andelen patienter som genomgick kolektomi vid något tillfälle inom 54 veckor efter den första infusionen av studieläkemedlet samlades in och slogs samman från ACT 1- och ACT 2‑studierna och deras förlängningar. Färre patienter genomgick kolektomi i gruppen 5 mg/kg infliximab (28/242 eller 11,6 % [N.S.]) och i gruppen 10 mg/kg infliximab (18/242 eller 7,4 % [p = 0,011]) än i placebogruppen (36/244; 14,8 %).

Minskning i förekomst av kolektomi undersöktes också i en annan randomiserad, dubbel‑blind studie (C0168Y06) hos sjukhusinlagda patienter (n = 45) med måttlig till allvarlig aktiv ulcerös kolit som inte svarade på intravenösa kortikosteroider och som därmed hade högre risk för kolektomi. Signifikant färre kolektomier inträffade inom 3 månader efter infusion hos patienter som fick en engångsdos av 5 mg/kg infliximab jämfört med patienter som fick placebo (29,2 % respektive 66,7 %, p = 0,017).

I ACT 1 och ACT 2 förbättrade infliximab livskvaliteten bekräftat genom en statistiskt signifikant förbättring mätt såväl med sjukdomsspecifikt index, IBDQ, som med det generella livskvalitetsindexet short‑form 36 (SF‑36).

Vuxna med ankyloserande spondylit

Effekt och säkerhet med infliximab utvärderades i två dubbelblinda placebokontrollerade multicenterstudier hos patienter med aktiv ankyloserande spondylit (Bath Ankylosing Spondylitis Disease Activity Index [BASDAI] värde ≥ 4 och spinalsmärta ≥ 4 på en skala 1‑10).

I den första studien (P01522), vilken hade en 3 månaders dubbelblind fas, fick 70 patienter antingen infliximab 5 mg/kg eller placebo vid vecka 0, 2 och 6 (35 patienter i varje grupp). Vid vecka 12 överfördes placebopatienterna till infliximab 5 mg/kg var 6:e vecka fram till vecka 54. Efter studiens första år fortsatte 53 patienter i den öppna förlängningen till vecka 102.

I den andra kliniska studien (ASSERT) randomiserades 279 patienter till antingen placebo (grupp 1, n = 78) eller infliximab 5 mg/kg (grupp 2, n = 201) vid vecka 0, 2, 6 och var 6:e vecka till vecka 24. Därefter fortsatte samtliga patienter med infliximab var 6:e vecka till vecka 96. Grupp 1 fick infliximab 5 mg/kg. I grupp 2, med start från infusionen vid vecka 36, fick patienter med BASDAI ≥ 3 vid två på varandra följande besök, infliximab 7,5 mg/kg var 6:e vecka till vecka 96.

I ASSERT sågs förbättringar av tecken och symtom så tidigt som vid vecka 2. Vid vecka 24 hade 15/78 (19 %) patienter i placebogruppen uppnått ASAS 20 och 123/201 (61 %) i gruppen som fick infliximab 5 mg/kg (p < 0,001). 95 patienter från grupp 2 fortsatte med infliximab 5 mg/kg var 6:e vecka. Vid vecka 102 fick 80 patienter fortfarande behandling med infliximab och bland dessa hade 71 (89 %) patienter uppnått ASAS 20.

I P01522 sågs också förbättringar av tecken och symtom så tidigt som vecka 2. Vid vecka 12 hade 3/35 (9 %) i placebogruppen uppnått BASDAI 50 och 20/35 (57 %) i gruppen som fick 5 mg/kg (p < 0,01). 53 patienter fortsatte med 5 mg/kg var 6:e vecka. Vid vecka 102 fick 49 patienter fortfarande behandling med infliximab och bland dessa hade 30 (61 %) patienter uppnått BASDAI 50.

I båda studierna mättes fysisk funktion och livskvalitet med BASFI och de fysiska delvärdena av SF‑36 förbättrades också signifikant.

Vuxna med psoriasisartrit

Effekt och säkerhet utvärderades i två dubbelblinda, placebokontrollerade multicenterstudier hos patienter med aktiv psoriasisartrit.

I den första kliniska studien (IMPACT) studerades effekt och säkerhet av infliximab hos 104 patienter med aktiv polyartikulär psoriasisartrit. Under den 16 veckor långa dubbelblinda fasen fick patienterna antingen infliximab 5 mg/kg eller placebo vid vecka 0, 2, 6 och 14 (52 patienter i varje grupp). Från och med vecka 16 överfördes placebopatienterna till infliximab och alla patienter fick därefter infliximab 5 mg/kg var 8:e vecka fram till vecka 46. Efter studiens första år ingick 78 patienter i en öppen förlängningsstudie till vecka 98.

I den andra kliniska studien (IMPACT 2) studerades effekt och säkerhet av infliximab hos 200 patienter med aktiv psoriasisartrit (≥ 5 svullna leder och ≥ 5 ömma leder). 46 % av patienterna fortsatte med oförändrade doser av metotrexat (≤ 25 mg/vecka). Under den 24 veckor långa dubbelblinda fasen fick patienterna antingen 5 mg/kg av infliximab eller placebo vid vecka 0, 2, 6, 14 och 22 (100 patienter i varje grupp). Vid vecka 16 överfördes 47 placebopatienter med < 10 % förbättring från baseline vad gäller antal svullna och ömma leder till induktion med infliximab (tidig utgång). Vid vecka 24 överfördes alla placebobehandlade patienter till induktion med infliximab. Dosering fortsatte för samtliga patienter till och med vecka 46.

Viktiga resultat för effekt från IMPACT och IMPACT 2 visas i tabell 9 nedan:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Tabell 9**  **Effekt på ACR och PASI från IMPACT och IMPACT 2** | | | | | | |
|  | IMPACT | | | IMPACT 2\* | | |
| Placebo (vecka 16) | Infliximab (vecka 16) | Infliximab  (vecka 98) | Placebo  (vecka 24) | Infliximab (vecka 24) | Infliximab  (vecka 54) |
| Randomiserade patienter | 52 | 52 | N/Aa | 100 | 100 | 100 |
|  |  |  |  |  |  |  |
| ACR svar  (% patienter) |  |  |  |  |  |  |
| N | 52 | 52 | 78 | 100 | 100 | 100 |
| ACR 20 svar\* | 5(10 %) | 34 (65 %) | 48 (62 %) | 16 (16 %) | 54 (54 %) | 53 (53 %) |
| ACR 50 svar\* | 0(0 %) | 24 (46 %) | 35 (45 %) | 4 (4 %) | 41(41 %) | 33 (33 %) |
| ACR 70 svar\* | 0(0 %) | 15 (29 %) | 27 (35 %) | 2 (2 %) | 27 (27 %) | 20 (20 %) |
| PASI svar  (% patienter)b |  |  |  |  |  |  |
| N |  |  |  | 87 | 83 | 82 |
| PASI 75 svar\*\* |  |  |  | 1 (1 %) | 50 (60 %) | 40 (48,8 %) |
| \* ITT-analys där patienter med avsaknad av data inkluderades som icke-responders.  a Data från vecka 98 för IMPACT inkluderar kombinerade placebo-crossover- och infliximabpatienter som gick in i den öppna förlängningsstudien.  b Baserad på patienter med PASI ≥ 2,5 vid baseline för IMPACT och patienter med ≥ 3 % BSA psoriasishud involverad vid baseline för IMPACT 2.  \*\* PASI 75 svar för IMPACT som inte inkluderats beroende på alltför låg N. p < 0,001 för infliximab jämfört med placebo vid vecka 24 för IMPACT 2. | | | | | | |

I IMPACT och IMPACT 2 observerades kliniskt svar så tidigt som vecka 2 och bibehölls till och med vecka 98 respektive vecka 54. Effekt visades med och utan samtidigt bruk av metotrexat. Minskning av parametrar för perifer aktivitet som är karaktäristiska för psoriasisartrit (såsom antal svullna leder, antal smärtsamma/ömma leder, daktylit och närvaro av entesopati) sågs hos de infliximabbehandlade patienterna.

Radiografiska förändringar kontrollerades i IMPACT 2. Röntgenbilder av händer och fötter samlades in från baseline, vid vecka 24 och 54. Infliximabbehandling reducerade progressiontakten av perifer ledskada jämfört med placebobehandling för primär endpoint vecka 24 mätt som förändring från baseline som totalt modifierat vdH‑S värde (medelvärde ± SD var 0,82 ±2,62 i placebogruppen jämfört med -0,70 ±2,53 i infliximabgruppen; p < 0,001). I infliximabgruppen bibehölls medelvärdet för förändringen av totalt modifierat vdH‑S under 0 för tidpunkten vecka 54.

Infliximabbehandlade patienter visade signifikant förbättring i fysisk funktion utvärderad enligt HAQ. Signifikant förbättring i hälsorelaterad livskvalitet visades också mätt som summerade poäng av de mentala och fysiska komponenterna i SF-36 i IMPACT 2.

Vuxna med psoriasis

Effekten av infliximab utvärderades i två randomiserade och dubbelblinda multicenterstudier: SPIRIT och EXPRESS. Patienterna i båda studierna hade plackpsoriasis (Body Surface Area [BSA] ≥ 10 % och Psoriasis Area and Severity Index [PASI] värde ≥ 12). Primära effektmått i båda studierna var det procentuella antalet patienter som uppnådde ≥ 75 % förbättring av PASI jämfört med utgångsvärdet vid vecka 10.

SPIRIT utvärderade effekten av induktionsbehandling med infliximab hos 249 patienter med plackpsoriasis som tidigare fått PUVA eller systemisk behandling. Patienterna fick infusioner med antingen infliximab 3 eller 5 mg/kg eller placebo vid vecka 0, 2 och 6. Patienter med ett PGA‑värde ≥ 3 erbjöds att få ytterligare en infusion av samma behandling vid vecka 26.

Andelen patienter i SPIRIT som uppnådde PASI 75 vid vecka 10 var 71,1 % i gruppen som fick infliximab 3 mg/kg, 87,9 % i gruppen som fick infliximab 5 mg/kg och 5,9 % i placebogruppen (p < 0,001). Vid vecka 26, tjugo veckor efter den sista induktionsdosen, hade 30 % av patienterna i 5 mg/kg‑gruppen och 13,8 % av patienterna i 3 mg/kg‑gruppen uppnått PASI 75. Mellan vecka 6 och 26 återkom gradvis symtom på psoriasis med en mediantid för sjukdomsrecidiv på > 20 veckor. Inga fall av rebound observerades.

EXPRESS utvärderade effekten av induktions- och underhållsbehandling med infliximab hos 378 patienter med plackpsoriasis. Patienterna fick infusioner med infliximab 5 mg/kg eller placebo vid vecka 0, 2 och 6 följt av underhållsbehandling var 8:e vecka fram till vecka 22 i placebogruppen och fram till vecka 46 i infliximabgruppen. Vid vecka 24 gick placebogruppen över till induktionsbehandling med infliximab (5 mg/kg) följt av underhållsbehandling med infliximab (5 mg/kg). Nagelpsoriasis utvärderades med hjälp av Nail Psoriasis Severity Index (NAPSI).71,4 % av patienterna hade innan denna behandling fått PUVA, metotrexat, ciklosporin eller acitretin, även om de inte nödvändigtvis var behandlingsresistenta. De viktigaste resultaten visas i tabell 10. Hos infliximabbehandlade patienter uppnåddes signifikant PASI 50 svar vid det första besöket (vecka 2) och PASI 75 svar vid det andra besöket (vecka 6). Effekten var jämförbar hos de patienter som tidigare fått systemiska behandlingar jämfört med den totala studiepopulationen.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Tabell 10**  **Sammanfattning av PASI‑svar, PGA‑svar och procent patienter med alla naglar utläkta vid vecka 10, 24 och 50. EXPRESS** | | |
|  | Placebo → Infliximab  5 mg/kg  (vid vecka 24) | Infliximab  5 mg/kg |
| **Vecka 10** | | |
| N | 77 | 301 |
| ≥ 90 % förbättring | 1 (1,3 %) | 172 (57,1 %)a |
| ≥ 75 % förbättring | 2 (2,6 %) | 242 (80,4 %)a |
| ≥ 50 % förbättring | 6 (7,8 %) | 274 (91,0 %) |
| PGA utläkt (0) eller minimal (1) | 3 (3,9 %) | 242 (82,9 %)ab |
| PGA utläkt (0), minimal (1), eller mild (2) | 14 (18,2 %) | 275 (94,2 %)ab |
| **Vecka 24** | | |
| N | 77 | 276 |
| ≥ 90 % förbättring | 1 (1,3 %) | 161 (58,3 %)a |
| ≥ 75 % förbättring | 3 (3,9 %) | 227 (82,2 %)a |
| ≥ 50 % förbättring | 5 (6,5 %) | 248 (89,9 %) |
| PGA utläkt (0) eller minimal (1) | 2 (2,6 %) | 203 (73,6 %)a |
| PGA utläkt (0), minimal (1), eller mild (2) | 15 (19,5 %) | 246 (89,1 %)a |
| **Vecka 50** | | |
| N | 68 | 281 |
| ≥ 90 % förbättring | 34 (50,0 %) | 127 (45,2 %) |
| ≥ 75 % förbättring | 52 (76,5 %) | 170 (60,5 %) |
| ≥ 50 % förbättring | 61 (89,7 %) | 193 (68,7 %) |
| PGA utläkt (0) eller minimal (1) | 46 (67,6 %) | 149 (53,0 %) |
| PGA utläkt (0), minimal (1), eller mild (2) | 59 (86,8 %) | 189 (67,3 %) |
| **Alla naglar utläktac** | | |
| Vecka 10 | 1/65 (1,5 %) | 16/235 (6,8 %) |
| Vecka 24 | 3/65 (4,6 %) | 58/223 (26,0 %)a |
| Vecka 50 | 27/64 (42,2 %) | 92/226 (40,7 %) |
| a p < 0,001, för varje infliximab behandlingsgrupp jämfört med kontroll.  b n = 292.  c Analysen gjordes på personer med nagelpsoriasis vid baseline (81,8 % av personerna). Genomsnittliga NAPSI‑värden vid baseline var 4,6 och 4,3 i infliximab- och placebogruppen. | | |

Signifikanta förbättringar jämfört med baseline visades i kvalitetsindex för daglig livskvalitet, DLQI, (p < 0,001) och de fysiska och mentala mätvärdena i SF 36 (p < 0,001 vid varje deljämförelse).

**Pediatrisk population**

Pediatrisk Crohns sjukdom (6 till 17 år)

I REACH‑studien fick 112 patienter, (6 till 17 år, median 13,0 år) med måttlig till svår aktiv Crohns sjukdom (median pediatriskt CDAI på 40; pediatriskt aktivitetsindex för Crohns sjukdom) och ett otillräckligt svar på konventionell behandling, infliximab 5 mg/kg i vecka 0, 2 och 6. Alla patienter skulle stå på stabila doser av 6‑MP, AZA eller MTX (35 % fick också kortikosteroider vid baseline). Patienter, som av prövaren bedömdes ha svarat kliniskt vid vecka 10, randomiserades och erhöll infliximab 5 mg/kg antingen var 8:e vecka eller var 12:e vecka, som underhållsbehandling. Om behandlingssvaret förlorades under underhållsbehandlingen, tilläts övergång till en högre dos (10 mg/kg) och/eller kortare doseringsintervall (8 veckor). Under underhållsbehandlingen övergick 32 utvärderingsbara pediatriska patienter (9 patienter i gruppen som fick behandling var 8:e vecka och 23 patienter i gruppen som fick behandling var 12:e vecka). 24 av dessa patienter (75 %) återfick kliniskt svar efter övergången.

Andelen patienter med kliniskt svar vid vecka 10 var 88,4 % (99/112). Andelen patienter som uppnådde klinisk remission vecka vid 10 var 58,9 % (66/112).

Andelen patienter i klinisk remission vid vecka 30 var högre i gruppen som fick underhållsbehandling var 8:e vecka (59,6 %, 31/52) än var 12:e vecka (35,3, 18/51; p = 0,013). Vid vecka 54 var siffrorna 55,8 % (29/52) och 23,5 % (12/51) i gruppen som fick underhållsbehandling var 8:e vecka respektive var 12:e vecka (p < 0,001).

Data för fistlar härledes från PCDAI-värden. Av de 22 patienter, som hade fistlar vid baseline, hade 63,6 % (14/22), 59,1 % (13/22) och 68,2 % (15/22) komplett fistelsvar vid vecka 10, 30 respektive 54 i de kombinerade underhållsbehandlingsgrupperna var 8:e vecka och var 12:e vecka.

Dessutom observerades statistiskt och kliniskt signifikanta förbättringar avseende livskvalitet och längdtillväxt så väl som en signifikant minskning av kortikosteroidanvändning jämfört med baseline.

Pediatrisk ulcerös kolit (6 till 17 år)

Säkerheten och effekten för infliximab studerades i en randomiserad, öppen klinisk multicenterstudie med parallella grupper (C0168T72) hos 60 pediatriska patienter i åldern 6 till 17 år (medianålder 14,5 år) med måttlig till svår aktiv ulcerös kolit (Mayovärde 6 till 12; endoskopidelvärde (subscore) ≥ 2) med otillräckligt svar på konventionell behandling. Vid baseline fick 53 % av patienterna immunmodulerande behandling (6‑MP, AZA och/eller MTX) och 62 % av patienterna fick kortikosteroider. Utsättning av immunmodulerare och nedtrappning av kortikosteroider tilläts efter vecka 0.

Alla patienter fick en inledande behandling med 5 mg/kg infliximab vid vecka 0, 2 och 6. Patienter som inte svarade på infliximab vid vecka 8 (n = 15) fick inget ytterligare läkemedel och återkom för säkerhetsuppföljning. Vid vecka 8, randomiserades 45 patienter till infliximab 5 mg/kg som underhållsbehandling, antingen var 8:e vecka eller var 12:e vecka.

Andelen patienter med kliniskt svar vid vecka 8 var 73,3 % (44/60). Det kliniska svaret vid vecka 8 var jämförbart oavsett om immunmodulerare gavs eller inte vid baseline. Klinisk remission vid vecka 8 var 33,3 % (17/51) mätt med Paediatric Ulcerative Colitis Activity Index (PUCAI) score.

Vid vecka 54, var andelen patienter med klinisk remission mätt med PUCAI score 38 % (8/21) i gruppen som fick underhållsbehandling var 8:e vecka respektive 18 % (4/22) var 12:e vecka. För patienter som fick kortikosteroider vid baseline, var andelen patienter med klinisk remission och som inte fick kortikosteroider vid vecka 54, 38,5 % (5/13) i gruppen som fick underhållsbehandling var 8:e vecka respektive 0 % (0/13) i gruppen som fick underhållsbehandling var 12:e vecka.

I denna studie, ingick fler patienter i åldersgruppen 12 till 17 år än i åldersgruppen 6 till 11 år (45/60 respektive 15/60). Även om antalet patienter i varje undergrupp är alltför litet för att dra några definitiva slutsatser om ålderns inverkan, var det en större andel patienter i den yngre åldersgruppen som antingen gick upp i dos eller avbröt behandlingen på grund av otillräcklig effekt.

Andra pediatriska populationer

Europeiska läkemedelsmyndigheten har beviljat undantag från kravet att skicka in studieresultat för Remicade, för alla undergrupper av den pediatriska populationen för reumatoid artrit, juvenil idiopatisk artrit, psoriasisartrit, ankyloserande spondylit, psoriasis och Crohns sjukdom (information om pediatrisk användning finns i avsnitt 4.2).

**5.2 Farmakokinetiska egenskaper**

Intravenösa engångsinfusioner på 1, 3, 5, 10 eller 20 mg/kg infliximab resulterade i dosproportionella ökningar av den maximala serumkoncentrationen (Cmax) och arean under plasmakoncentrationkurvan (AUC). Distributionsvolymen vid steady state (median Vd på 3,0 till 4,1 liter) var oberoende av den givna dosen, vilket tyder på att infliximab huvudsakligen distribueras inom blodkärlens kompartment. Ingen tidsberoende farmakokinetik observerades. Elimineringsvägarna för infliximab har inte karakteriserats. Oförändrat infliximab påvisades inte i urin. Inga större ålders- eller viktrelaterade skillnader i clearance eller distributionsvolym sågs hos patienter med reumatoid artrit. Farmakokinetiken för infliximab hos äldre patienter har inte studerats. Inga studier har gjorts på patienter med lever- eller njursjukdomar.

Vid engångsdoser på 3, 5 eller 10 mg/kg, var medianvärdena för Cmax på 77, 118 respektive 277 mikrogram/ml. Medianvärdet för terminal halveringstid låg vid dessa doser inom intervallet 8 till 9,5 dagar. Hos de flesta patienterna kunde infliximab påvisas i serum under minst 8 veckor efter den rekommenderade singeldosen 5 mg/kg för Crohns sjukdom och underhållsdosen 3 mg/kg var 8:e vecka för reumatoid artrit.

Upprepad behandling med infliximab (5 mg/kg vid 0, 2 och 6 veckor för fistulerande Crohns sjukdom, 3 eller 10 mg/kg var 4:e eller var 8:e vecka för reumatoid artrit) resulterade i en lätt ackumulering av infliximab i serum efter den andra dosen. Ingen ytterligare kliniskt relevant ackumulering sågs. Hos de flesta patienter med fistulerande Crohns sjukdom, påvisades infliximab i serum under 12 veckor (variationsvidd 4‑28 veckor) efter administrering.

*Pediatrisk population*

Populationsfarmakokinetisk analys baserad på data från patienter med ulcerös kolit (N = 60), Crohns sjukdom (N = 112), juvenil reumatoid artrit (N = 117) och Kawasakis sjukdom (N = 16) med ett generellt åldersintervall mellan 2 månader och 17 år visade att exponering av infliximab var beroende av kroppssvikt på ett icke‑linjärt sätt. Efter administrering av 5 mg/kg Remicade var 8:e vecka var den beräknade median steady‑state exponeringen för infliximab (arean under plasmakoncentrationkurvan vid steady‑state, AUCss) hos pediatriska patienter i åldern 6 till 17 år ungefär 20 % lägre än den beräknade median steady‑state exponeringen för läkemedlet hos vuxna. Median AUCss hos pediatriska patienter i åldern 2 till 6 år beräknades vara ungefär 40 % lägre än hos vuxna, trots att antalet patienter till stöd för denna uppskattning är begränsat.

**5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

Infliximab korsreagerar inte med TNFα från andra arter än människa och schimpans. Konventionella prekliniska säkerhetsuppgifter är därför begränsade för infliximab. I toxikologiska reproduktionsstudier utförda på mus genom användning av en analog antikropp som selektivt hämmar den funktionella aktiviteten av mus TNFα fanns det inga tecken på maternell toxicitet, embryotoxicitet eller teratogenicitet. I en studie på fertilitet och allmän reproduktionsförmåga minskade antalet dräktiga möss efter administrering av samma analoga antikropp. Det är inte känt om detta fynd berodde på effekter på hanarna och/eller honorna. I en upprepad 6‑månaders toxicitetstudie på mus i vilken samma analoga antikropp mot mus TNFα användes, observerades kristallutfällning på linskapseln hos en del av de behandlade hanmössen. Inga specifika oftalmologiska undersökningar har utförts på patienter för att undersöka betydelsen av detta fynd hos människa.

Inga långtidsstudier har gjorts för att utvärdera infliximabs karcinogena potential. Studier på mus med brist på TNFα visade ingen ökning av tumörer när de utsattes för substanser som är kända tumörinitiatorer och/eller promotorer.

**6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

**6.1 Förteckning över hjälpämnen**

Polysorbat 80 (E433)

**6.2 Inkompatibiliteter**

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

**6.3 Hållbarhet**

Före beredning:

3 år vid 2 °C – 8 °C.

Remicade kan förvaras vid temperaturer upp till högst 25 °C under en enstaka period i högst 6 månader, men utan att det ursprungliga utgångsdatumet passeras. Det nya utgångsdatumet måste skrivas på kartongen. Efter uttag från kylskåp får Remicade inte förvaras i kylskåp igen.

Efter beredning och spädning:

Den utspädda lösningen har visat sig förbli kemiskt och fysikaliskt stabil i upp till 28 dagar vid 2 °C – 8 °C och i ytterligare 24 timmar vid 25 °C efter uttag från kylskåp. Ur mikrobiologisk synvinkel ska infusionsvätskan administreras omedelbart, förvaringstid och förhållanden före användning är användarens ansvar och ska normalt inte vara längre än 24 timmar vid 2 °C – 8 °C, såvida inte beredning/spädning skett under kontrollerade och validerade aseptiska betingelser.

**6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras i kylskåp (2 °C–8 °C).

Förvaringsanvisningar för läkemedlet vid högst 25 °C före beredning finns i avsnitt 6.3.

Förvaringsanvisningar för läkemedlet efter beredning finns i avsnitt 6.3.

**6.5 Förpackningstyp och innehåll**

Injektionsflaskor av glas (typ 1) med gummipropp och aluminiumförsegling skyddad av en plasthätta.

Remicade tillhandahålls i förpackningar om 1, 2, 3, 4 eller 5 injektionsflaskor.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering**

1. Beräkna dosen och det antal Remicade injektionsflaskor som behövs. Varje injektionsflaska Remicade innehåller 100 mg infliximab. Beräkna den totala volymen beredd Remicade‑vätska som krävs.

2. Bered varje Remicade injektionsflaska under aseptiska förhållanden med 10 ml vatten för injektionsvätskor med hjälp av en spruta försedd med en 21‑gauge (0,8 mm) eller tunnare nål. Avlägsna locket från flaskan och torka av flasktoppen med en 70 % alkoholservett. För in injektionsnålen i flaskan genom gummiproppens mitt och rikta strålen med vatten för injektionsvätskor mot sidan av flaskan. Låt lösningen sköljas runt i flaskan genom att försiktigt rotera den tills det frystorkade pulvret löst sig. Undvik att rotera flaskan kraftigt och för länge. SKAKA INTE. Det är inte ovanligt att lösningen skummar vid beredning. Låt den beredda lösningen stå i 5 minuter. Kontrollera att lösningen är färglös till ljusgul och opalskimrande. I lösningen uppstår ibland några små genomskinliga partiklar på grund av att infliximab är ett protein. Använd inte lösningen om grumliga partiklar, missfärgning eller andra främmande partiklar observeras.

3. Späd den totala volymen av den beredda dosen Remicade‑lösning till 250 ml med natriumklorid infusionsvätska 9 mg/ml (0,9 %). Späd inte den beredda Remicade‑lösningen med något annat spädningsmedel. Utspädningen kan uppnås genom att dra upp en volym natriumklorid infusionsvätska 9 mg/ml (0,9 %) som motsvarar volymen av den beredda Remicade‑lösningen ur en 250 ml glasflaska eller infusionspåse. Tillsätt långsamt den totala volymen beredd Remicade-lösning till 250 ml infusionsflaskan eller infusionspåsen. Blanda försiktigt. För volymer större än 250 ml, använd antingen en större infusionspåse (t.ex. 500 ml, 1 000 ml) eller använd flera 250 ml infusionspåsar för att säkerställa att koncentrationen av infusionslösningen inte överstiger 4 mg/ml. Vid förvaring i kylskåp efter beredning och spädning ska infusionsvätskan få anta rumstemperatur till 25 °C under 3 timmar innan steg 4 (infusion). Förvaring utöver 24 timmar vid 2 °C – 8 °C gäller enbart för Remicade som bereds i infusionspåse.

4. Administrera infusionsvätskan under en period av minst den infusionstid som rekommenderas (se avsnitt 4.2). Använd endast ett infusionsset med ett inbyggt, sterilt, icke‑pyrogent filter med låg proteinbindningsgrad (porstorlek 1,2 mikrometer eller mindre). Eftersom konserveringsmedel saknas, rekommenderas det att administrering av infusionsvätskan påbörjas så snart som möjligt och inom 3 timmar efter beredning och spädning. Om den inte används omedelbart, är förvaringstid och förhållanden före användning användarens ansvar och ska normalt inte vara längre än 24 timmar vid 2 °C – 8 °C, såvida inte beredning/spädning skett under kontrollerade och validerade aseptiska betingelser (se avsnitt 6.3 ovan). Förvara inte eventuell överbliven infusionsvätska för återanvändning.

5. Studier av den fysikaliska biokemiska blandbarheten har inte utförts för att utvärdera en samtidig administration av Remicade med andra läkemedel. Remicade ska inte ges i samma intravenösa infart som andra läkemedel.

6. Inspektera Remicade visuellt med avseende på partikelbildning eller missfärgning före administrering. Använd inte lösningen om synliga, grumliga partiklar, missfärgning eller främmande partiklar observeras.

7. Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

**7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Janssen Biologics B.V.

Einsteinweg 101

2333 CB Leiden

Nederländerna

**8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/99/116/001

EU/1/99/116/002

EU/1/99/116/003

EU/1/99/116/004

EU/1/99/116/005

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

Datum för det första godkännandet: 13 augusti 1999.

Datum för den senaste förnyelsen: 2 juli 2009.

**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 (DE) AKTIVA SUBSTANSEN(SUBSTANSERNA) 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 (DE) AKTIVA SUBSTANSEN(SUBSTANSERNA) AV BIOLOGISKT URSPRUNG OCH TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS

Namn och adress till tillverkare av aktiv(a) substans(er) av biologiskt ursprung

Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101 2333 CB Leiden, Nederländerna

Janssen Biotech Inc., 200 Great Valley Parkway Malvern, Pennsylvania 19355‑1307, USA

Namn och adress till tillverkare som ansvarar för frisläppande av tillverkningssats

Janssen Biologics B.V., Einsteinweg 101 2333 CB Leiden, Nederländerna.

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 som finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats.

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**

Utbildningsprogrammet består av ett patientkort som patienten har hand om. Kortet syftar till att både fungera som en påminnelse om att registrera datum och resultat för specifika tester och för att underlätta att särskild information om den pågående behandlingen med produkten, delas mellan patient och sjukvårdsvårdpersonal som behandlar patienten.

**Patientkortet** ska innehålla följande viktiga budskap:

* En påminnelse till patienten att visa patientkortet för all behandlande sjukvårdspersonal, inklusive vid akuta situationer, och för att informera sjukvårdspersonal om att patienten använder Remicade.
* Information om att varumärke och batchnummer ska noteras.
* Påminnelse att notera typ, datum och resultat av TBC-screening.
* Att behandling med Remicade kan öka risken för allvarliga infektioner/sepsis, opportunistiska infektioner, tuberkulos, reaktivering av hepatit B-virus och genombrottsinfektion med BCG hos spädbarn som exponerats för infliximab *in utero* eller via amning, samt när man behöver kontakta sjukvårdspersonal.
* Kontaktinformation till förskrivaren.

**BILAGA III**

**MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL**

A. MÄRKNING

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**KARTONG**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Remicade 100 mg pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning

infliximab

**2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)**

Varje injektionsflaska innehåller 100 mg infliximab.

Efter beredning innehåller en ml 10 mg infliximab.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

Hjälpämnen: dibasiskt natriumfosfat, monobasiskt natriumfosfat, polysorbat 80 (E433) och sackaros.

**4. LÄKEMEDELSFORM OCH FÖRPACKNINGSSTORLEK**

Pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning

1 injektionsflaska 100 mg

2 injektionsflaskor 100 mg

3 injektionsflaskor 100 mg

4 injektionsflaskor 100 mg

5 injektionsflaskor 100 mg

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Läs bipacksedeln före användning.

Intravenös användning.

Bered och späd före användning.

**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

Utg.dat., vid förvaring utanför kylskåp\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras i kylskåp.

Kan förvaras i rumstemperatur (vid högst 25 °C) under en enstaka period i högst 6 månader, men utan att det ursprungliga utgångsdatumet passeras.

**10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL**

**11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)**

Janssen Biologics B.V.

Einsteinweg 101

2333 CB Leiden

Nederländerna

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/99/116/001 1 injektionsflaska 100 mg

EU/1/99/116/002 2 injektionsflaskor 100 mg

EU/1/99/116/003 3 injektionsflaskor 100 mg

EU/1/99/116/004 4 injektionsflaskor 100 mg

EU/1/99/116/005 5 injektionsflaskor 100 mg

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

Braille krävs ej.

**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 TILL INJEKTIONSFLASKA**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Remicade 100 mg pulver till koncentrat

infliximab

infliximab.

i.v.

**2. ADMINISTRERINGSSÄTT**

För intravenös användning efter beredning och spädning.

**3. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**5. MÄNGD UTTRYCKT I VIKT, VOLYM ELLER PER ENHET**

100 mg

**6. ÖVRIGT**

|  |  |
| --- | --- |
| **Remicade**  infliximab  **Patientkort**  Namn, patient:  Namn, läkare:  Telefonnummer, läkare:  Detta patientkort innehåller viktig säkerhetsinformation som du behöver känna till innan och under behandlingen med Remicade.  Visa detta kort vid varje tillfälle som du besöker läkare.  Läs bipacksedeln om Remicade noga innan du börjar använda detta läkemedel.  Datum för påbörjad behandling med Remicade:  Senaste behandlingar:  Det är viktigt att du och din läkare skriver ned produktnamnet och tillverkningssatsnumret på ditt läkemedel.  Be din läkare att notera typ och datum för senaste tuberkulosundersökning:  Undersökning Undersökning  Datum Datum  Resultat: Resultat:  Se till att du alltid tar med en lista över alla andra läkemedel som du använder vid varje besök till hälso- och sjukvårdspersonal.  Lista över allergier:  Lista över andra läkemedel: | **Infektioner**  **Före behandling med Remicade**   * Tala om för din läkare om du har en infektion, även en lindrig sådan. * Det är mycket viktigt att du talar om för din läkare om du någonsin har haft tuberkulos eller om du har varit i nära kontakt med någon som har haft tuberkulos. Din läkare kommer att undersöka om du har tuberkulos. Be din läkare att notera typ och datum för senaste tuberkulosundersökning på kortet. * Tala om för din läkare om du har hepatit B eller om du vet eller misstänker att du är bärare av hepatit B virus.   **Under behandling med Remicade**   * Tala omedelbart om för din läkare om du har tecken på en infektion. Sådana tecken omfattar feber, trötthetskänsla, (ihållande) hosta, andfåddhet, viktminskning, nattliga svettningar, diarré, sår, tandbesvär, sveda vid urinering eller influensaliknande symtom.   **Graviditet, amning och vaccinationer**  Om du har fått Remicade under din graviditet eller om du ammar, är det viktigt att du informerar ditt barns läkare om detta innan ditt barn får något vaccin. Ditt barn ska inte få ’levande vacciner’, såsom BCG (används för att förhindra tuberkulos) inom 12 månader efter födseln eller medan du ammar, om inte ditt barns läkare rekommenderar något annat.  Ha alltid med dig detta kort i 4 månader efter din sista Remicade‑dos, eller i händelse av graviditet i 12 månader efter ditt barns födelse. Biverkningar kan uppträda långt efter sista dosen. |

B. BIPACKSEDEL

**Bipacksedel: Information till användaren**

**Remicade 100 mg pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning**

infliximab

**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.
* Läkaren kommer att ge dig ett patientkort, som innehåller viktig säkerhetsinformation som du måste känna till före och under behandlingen med Remicade.
* Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare.
* 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. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

1. Vad Remicade är och vad det används för

2. Vad du behöver veta innan du använder Remicade

3. Hur Remicade ges

4. Eventuella biverkningar

5. Hur Remicade ska förvaras

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

**1. Vad Remicade är och vad det används för**

Remicade innehåller den aktiva substansen infliximab. Infliximab är en monoklonal antikropp – en typ av protein som binder till ett specifikt mål i kroppen som kallas för TNF alfa (tumörnekrosfaktor alfa).

Remicade tillhör en grupp läkemedel som kallas ”TNF‑hämmare”. Det används hos vuxna vid följande inflammatoriska sjukdomar:

* Reumatoid artrit
* Psoriasisartrit
* Ankyloserande spondylit (Bechterews sjukdom)
* Psoriasis.

Remicade används också hos vuxna och barn, 6 år och äldre vid:

* Crohns sjukdom
* Ulcerös kolit.

Remicade fungerar genom att specifikt binda till TNF alfa och blockera dess funktion. TNF alfa medverkar i inflammatoriska processer i kroppen och genom att blockera dem kan inflammationen i din kropp minskas.

**Reumatoid artrit**

Reumatoid artrit är en inflammatorisk sjukdom som angriper lederna. Om du har aktiv reumatoid artrit kommer du först att få andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte fungerar tillräckligt bra kommer du att få Remicade som du ska ta i kombination med ett annat läkemedel som heter metotrexat för att:

* Minska tecken och symtom på sjukdomen
* Dämpa skadan i lederna
* Förbättra din fysiska funktion.

**Psoriasisartrit**

Psoriasisartrit är en inflammatorisk sjukdom i lederna, vanligtvis i förening med psoriasis. Om du har aktiv psoriasisartrit kommer du först att få andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte fungerar tillräckligt bra kommer du att få Remicade för att:

* Minska tecken och symtom på sjukdomen
* Dämpa skadan i lederna
* Förbättra din fysiska funktion.

**Ankyloserande spondylit (Bechterews sjukdom)**

Ankyloserande spondylit är en inflammatorisk sjukdom i ryggraden. Om du har ankyloserande spondylit kommer du först att få andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte fungerar tillräckligt bra kommer du att få Remicade för att:

* Minska tecken och symtom på sjukdomen
* Förbättra din fysiska funktion.

**Psoriasis**

Psoriasis är en inflammatorisk sjukdom i huden. Om du har måttlig eller svår plackpsoriasis kommer du först att få andra läkemedel eller behandlingar såsom ljusterapi. Om dessa läkemedel eller behandlingar inte fungerar tillräckligt bra kommer du att få Remicade för att minska tecken och symtom på sjukdomen.

**Ulcerös kolit**

Ulcerös kolit är en inflammatorisk sjukdom i tarmen. Om du har ulcerös kolit kommer du först att få andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte fungerar tillräckligt bra kommer du att få Remicade för behandling av sjukdomen.

**Crohns sjukdom**

Crohns sjukdom är en inflammatorisk sjukdom i tarmen. Om du har Crohns sjukdom kommer du först att få andra läkemedel. Om dessa läkemedel inte fungerar tillräckligt bra kommer du att få Remicade för att:

* Behandla aktiv Crohns sjukdom
* Minska antalet onormala gångar (fistlar) genom huden från tarmen som inte har kunnat kontrolleras med andra läkemedel eller kirurgi.

**2. Vad du behöver veta innan du använder Remicade**

**Du kommer inte att få Remicade om:**

* Du är allergisk mot infliximab eller något annat innehållsämne i Remicade (anges i avsnitt 6)
* Du är allergisk (överkänslig) mot proteiner som kommer från mus
* Du har tuberkulos (TBC) eller någon annan allvarlig infektion såsom lunginflammation eller blodförgiftning
* Du har hjärtsvikt som är måttlig eller svår.

Använd inte Remicade om något av ovanstående gäller dig. Om du är osäker, tala med läkare innan du får Remicade.

**Varningar och försiktighet**

Tala med läkare innan eller under behandlingen med Remicade om du har:

Fått behandling med Remicade förut

* Tala om för läkare om du tidigare har fått Remicade och nu åter börjar behandling med Remicade.

Om du har haft ett uppehåll i din Remicade‑behandling på mer än 16 veckor finns det en ökad risk för allergiska reaktioner när du påbörjar behandlingen igen.

Infektioner

* Tala om för läkare innan du får Remicade om du har någon infektion även om det är en mycket lindrig sådan.
* Tala om för läkare innan du får Remicade om du någonsin bott i eller rest till områden där infektioner som kallas histoplasmos, koccidioidomykos eller blastomykos är vanliga. Dessa infektioner förorsakas av en speciell typ av svamp som kan drabba lungorna eller andra delar av kroppen.
* Du kan lättare få infektioner när du behandlas med Remicade. Om du är 65 år eller äldre är risken högre.
* Dessa infektioner kan vara allvarliga och omfattar tuberkulos, infektioner förorsakade av virus, svamp, bakterier eller andra organismer i omgivningen och blodförgiftning som kan vara livshotande.

Tala omedelbart om för läkare om du får några tecken på infektion under behandlingen med Remicade. Sådana tecken omfattar feber, hosta, influensaliknande tecken, allmän sjukdomskänsla, röd eller varm hud, sår eller tandbesvär. Läkaren kan rekommendera att Remicade‑behandlingen tillfälligt stoppas.

Tuberkulos (TBC)

* Det är mycket viktigt att du berättar för läkaren om du någonsin har haft TBC eller om du har varit i nära kontakt med någon som har haft eller har TBC
* Läkaren kommer att undersöka om du har TBC. Det har rapporterats fall med TBC hos patienter som behandlats med Remicade, även hos patienter som redan har behandlats med läkemedel mot TBC. Läkaren kommer att notera undersökningarna på ditt patientkort
* Om läkaren anser att du löper risk att få TBC kan du få läkemedel mot TBC innan du får Remicade.

Tala omedelbart om för läkare om du får några tecken på TBC under behandlingen med Remicade. Sådana tecken omfattar ihållande hosta, viktminskning, trötthetskänsla, feber, nattliga svettningar.

Hepatit B‑virus

* Tala om för läkare innan du får Remicade om du är bärare av hepatit B eller om du någonsin har haft det.
* Tala om för läkare om du tror att du löper risk för att få hepatit B.
* Läkaren ska testa dig för hepatit B‑virus.
* Behandling med TNF‑hämmare såsom Remicade kan göra att hepatit B‑virus aktiveras igen hos patienter som bär på detta virus, vilket i vissa fall kan vara livshotande.

Hjärtbesvär

* Tala om för läkare om du har hjärtbesvär såsom mild hjärtsvikt.
* Läkaren kommer noggrant att övervaka ditt hjärta.

Tala omedelbart om för läkare om du får nya eller förvärrade tecken på hjärtsvikt under behandlingen med Remicade. Sådana tecken omfattar andfåddhet eller svullna fötter.

Cancer och lymfom

* Tala om för läkare innan du får Remicade om du har eller någonsin har haft lymfom (en typ av blodcancer) eller någon annan cancer.
* Patienter med svår reumatoid artrit som länge har haft sjukdomen kan ha en högre risk att utveckla lymfom.
* Barn och vuxna som behandlas med Remicade kan löpa en ökad risk för att utveckla lymfom eller någon annan cancer
* Några patienter som har fått TNF‑hämmare, inklusive Remicade, har utvecklat en sällsynt typ av cancer som kallas T‑cellslymfom i lever och mjälte. Av dessa patienter var de flesta tonårspojkar eller yngre män och de flesta hade antingen Crohns sjukdom eller ulcerös kolit. Denna typ av cancer leder vanligen till döden. Förutom TNF‑hämmare hade nästan alla patienter också fått läkemedel som innehöll azatioprin eller 6‑merkaptopurin.
* Några patienter som behandlats med infliximab har utvecklat vissa typer av hudcancer. Tala om för läkare om det är några förändringar i huden eller utväxter på huden under eller efter behandlingen.
* Några kvinnor som behandlats för reumatoid artrit med Remicade har utvecklat livmodershalscancer. För kvinnor som tar Remicade, även de över 60 års ålder, kan läkare rekommendera regelbunden undersökning för livmoderhalscancer.

Lungsjukdom eller storrökning

* Tala om för läkare innan du får Remicade om du har en lungsjukdom som kallas kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL), eller om du är storrökare.
* Patienter som har KOL eller patienter som är storrökare kan ha en högre risk att utveckla cancer under behandling med Remicade.

Sjukdomar i nervsystemet

* Tala om för läkare om du har eller har haft problem som påverkar nervsystemet innan du får Remicade. Dessa omfattar multipel skleros, Guillain‑Barrés syndrom, om du får anfall eller har fått diagnosen ”optisk neurit”.

Tala omedelbart om för läkare om du får symtom på nervsjukdom under behandlingen med Remicade. Sådana tecken omfattar förändrad syn, svaghet i armar eller ben, domningar eller stickningar i någon del av kroppen.

Fistlar

* Tala om för läkare om du har någon onormal hudöppning (fistel) innan du får Remicade.

Vaccinationer

* Tala om för läkare om du nyligen har fått eller planerar att få en vaccination
* Du bör få rekommenderade vaccinationer innan behandling med Remicade startar. Du kan få vissa vaccinationer under behandling med Remicade men du ska inte få levande vacciner (vacciner som innehåller ett levande men försvagat smittämne) eftersom de kan orsaka infektioner.
* Om du fått Remicade medan du var gravid kan ditt barn också ha en högre risk för att få en infektion, som ett resultat av att ha fått ett levande vaccin under det första levnadsåret. Det är viktigt att du talar om för ditt barns läkare och annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har behandlats med Remicade. De kan då bestämma när ditt barn ska få något vaccin, inklusive levande vacciner såsom BCG-vaccin (används för att förhindra tuberkulos).
* Om du ammar är det viktigt att du talar om för ditt barns läkare och annan hälso- och sjukvårdspersonal att du använder Remicade innan ditt barn får något vaccin. För mer information se avsnitt om graviditet och amning.

Antimikrobiella medel

* Tala om för läkare om du nyligen har fått eller planerar att få behandling med ett antimikrobiellt medel (så som BCG-instillation vilket används för behandling av cancer).

Operationer eller tandläkarbehandlingar

* Tala om för läkare om du ska genomgå någon operation eller tandläkarbehandling.
* Tala om för läkare eller tandläkare att du behandlas med Remicade genom att visa ditt patientkort.

Leverproblem

* Vissa patienter som får Remicade har utvecklat allvarliga leverproblem.

Tala omedelbart om för läkare om du får symtom på leverproblem under behandling med Remicade. Sådana tecken omfattar gulnande hud och ögon, mörkbrunfärgad urin, smärta eller svullnad i övre högra sidan av buken, ledvärk, hudutslag eller feber.

Låga blodvärden

* Hos vissa patienter som får Remicade kan inte kroppen producera tillräckligt med blodkroppar som hjälper till att bekämpa infektioner eller hjälper till att stoppa blödningar.

Tala omedelbart om för läkare om du får symtom på låga blodvärden under behandling med Remicade. Sådana tecken omfattar ihållande feber, lätt att få blödningar eller blåmärken, små röda eller lila fläckar som orsakas av blödning under huden eller blekhet.

Problem med immunsystemet

* Vissa patienter som får Remicade har utvecklat symtom på en immunsjukdom som kallas lupus.

Tala omedelbart om för läkare om du utvecklar symtom på lupus under behandlingen med Remicade. Sådana tecken omfattar ledsmärta eller utslag på kinder eller armar som är känsliga för solen.

**Barn och ungdomar**

Den ovanstående informationen gäller även för barn och ungdomar. Dessutom:

* Vissa barn och tonåringar som har fått TNF‑hämmare, såsom Remicade, har utvecklat cancer, även sällsynta typer, som ibland har lett till döden
* Fler barn som tar Remicade får infektioner jämfört med vuxna
* Barn bör få rekommenderade vaccinationer innan behandling med Remicade påbörjas. Barn kan få vissa vacciner under behandling med Remicade men ska inte få levande vacciner under användning av Remicade.

Om du är osäker på om något av ovanstående gäller dig, tala med läkare innan du får Remicade.

**Andra läkemedel och Remicade**

Patienter som har inflammatoriska sjukdomar tar redan läkemedel för att behandla sitt problem. Dessa läkemedel kan orsaka biverkningar. Läkaren kommer att ge besked om vilka andra läkemedel som du måste fortsätta att använda när du får Remicade.

Tala om för läkare om du använder eller nyligen har använt andra läkemedel, även andra läkemedel för att behandla Crohns sjukdom, ulcerös kolit, reumatoid artrit, ankyloserande spondylit, psoriasisartrit eller psoriasis eller receptfria sådana, såsom vitaminer och naturläkemedel.

Tala speciellt om för läkare om du tar något av följande läkemedel:

* Läkemedel som påverkar immunsystemet
* Kineret (anakinra). Remicade och Kineret ska inte användas tillsammans
* Orencia (abatacept). Remicade och Orencia ska inte användas tillsammans.

Du ska inte få levande vacciner när du använder Remicade. Om du har varit gravid och samtidigt använt Remicade eller om du får Remicade medan du ammar, tala med ditt barns läkare och annan hälso- och sjukvårdspersonal som har kontakt med ditt barn. Informera om din behandling med Remicade innan barnet får något vaccin.

Om du är osäker på om något av ovanstående gäller dig, tala med läkare eller apotekspersonal innan du får Remicade.

**Graviditet, amning och fertilitet**

* Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel. Remicade ska endast användas under graviditet eller under amning om läkaren anser att det är nödvändigt.
* Du ska undvika att bli gravid när du behandlas med Remicade och under 6 månader efter avslutad behandling. Diskutera användning av lämpliga preventivmedel under denna tid med läkaren.
* Om du fått Remicade under din graviditet, kan ditt barn ha en högre risk för att få en infektion.
* Det är viktigt att du talar om för ditt barns läkare och annan hälso- och sjukvårdspersonal om du behandlats med Remicade innan ditt barn ges något vaccin. Om du fått Remicade under graviditeten och ditt barn ges BCG‑vaccin (används för att förhindra tuberkulos) inom 12 månader efter födseln, kan det medföra infektion med allvarliga komplikationer, även med dödlig utgång. Levande vacciner såsom BCG-vaccin ska inte ges till ditt barn inom 12 månader efter födseln om inte ditt barns läkare rekommenderar något annat. För mer information se avsnittet om vaccinationer.
* Om du ammar är det viktigt att du talar om för ditt barns läkare och annan hälso- och sjukvårdspersonal att du använder Remicade innan ditt barn får något vaccin. Levande vacciner ska inte ges till ditt barn medan du ammar om inte ditt barns läkare rekommenderar något annat.
* Kraftigt minskat antal av vita blodkroppar har rapporterats hos spädbarn som fötts av kvinnor som behandlats med Remicade under graviditet. Om ditt barn har ständiga febersjukdomar eller infektioner kontakta omedelbart ditt barns läkare.

**Körförmåga och användning av maskiner**

Det är inte troligt att Remicade påverkar körförmågan eller användning av verktyg eller maskiner. Om du känner dig trött, yr eller dålig efter att ha fått Remicade ska du inte köra bil eller använda några verktyg eller någon maskin.

**Remicade innehåller natrium**

Remicade innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per dosenhet, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”. Remicade bereds med en lösning som innehåller natrium innan det ges till dig. Tala med läkare om du har ordinerats saltfattig (natriumfattig) kost.

**Remicade innehåller polysorbat 80**

Detta läkemedel innehåller 0,50 mg polysorbat 80 (E433) per dosenhet motsvarande 0,05 mg/ml. Polysorbater kan orsaka allergiska reaktioner. Tala om för din läkare om du har några kända allergier.

**3. Hur Remicade ges**

**Reumatoid artrit**

Vanlig dos är 3 mg per kg kroppsvikt.

**Psoriasisartrit, ankyloserande spondylit (Bechterews sjukdom), psoriasis, ulcerös kolit och Crohns sjukdom**

Vanlig dos är 5 mg per kg kroppsvikt.

**Hur Remicade ges**

* Remicade kommer att ges till dig av en läkare eller sjuksköterska.
* Läkaren eller sjuksköterskan kommer att bereda läkemedlet för infusion.
* Läkemedlet kommer att ges som en infusion (dropp) (under 2 timmar) i en ven, vanligtvis i din arm. Efter den tredje behandlingen kan läkare besluta att ge dig din dos av Remicade under 1 timme.
* Du kommer att övervakas medan du får Remicade och även 1‑2 timmar efteråt.

**Mängd Remicade som ges**

* Läkaren bestämmer din dos och hur ofta du ska få Remicade. Det beror på din sjukdom, vikt och hur bra du svarar på Remicade
* Nedanstående tabell visar hur du oftast kommer att få detta läkemedel efter din första dos.

|  |  |
| --- | --- |
| 2:a dosen | 2 veckor efter 1:a dosen |
| 3:e dosen | 6 veckor efter 1:a dosen |
| Ytterligare doser | Var 6:e till 8:e vecka beroende på sjukdomen |

**Användning för barn och ungdomar**

Remicade ska endast ges till barn som behandlas för Crohns sjukdom eller ulcerös kolit. Dessa barn måste vara 6 år eller äldre.

**Om du har fått för stor mängd av Remicade**

Eftersom detta läkemedel ges av en läkare eller sjuksköterska är det inte sannolikt att du får för stor mängd. Det finns inga kända biverkningar efter att man fått för stor mängd Remicade.

**Om du har glömt eller missat din Remicade**‑**infusion**

Om du har glömt eller missat ett besök för att få Remicade ska du boka ett nytt besök så snart som möjligt.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare.

**4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem. De flesta biverkningarna är milda till måttliga. Vissa patienter kan emellertid uppleva allvarliga biverkningar som kan kräva behandling. Biverkningar kan också uppträda efter att behandlingen med Remicade har avslutats.

**Tala omedelbart om för läkare om du observerar något av följande:**

* **Tecken på en allergisk reaktion** såsom svullnad av ansikte, läppar, mun eller hals, vilket kan ge problem att svälja eller andas, hudutslag, nässelfeber, svullna händer, fötter eller anklar. Vissa av dessa reaktioner kan vara allvarliga eller livshotande. En allergisk reaktion kan komma inom 2 timmar efter injektionen eller senare. Flera tecken på allergiska biverkningar som kan komma upp till 12 dagar efter injektionen omfattar muskelsmärta, feber, smärta i leder eller käke, halsont eller huvudvärk.
* **Tecken på hjärtproblem** såsom obehag eller smärta i bröstet, smärta i armen, smärta i buken, andfåddhet, ångest, svindel, yrsel, svimning, svettning, illamående, kräkning, fladdrande eller bultande slag i bröstet, snabba eller långsamma hjärtslag, och/eller svullna fötter.
* **Tecken på infektion (omfattar TBC)** såsom feber, trötthetskänsla, hosta som kan vara ihållande, andfåddhet, influensaliknande symtom, viktnedgång, nattliga svettningar, diarré, sår, ansamling av var i tarmen eller runt anus (varböld), tandbesvär eller brännande känsla vid urinering.
* **Möjliga tecken på cancer**, som inkluderar men inte är begränsat till svullna lymfkörtlar, viktminskning, feber, ovanliga knölar i huden, förändringar i hudfläckar eller hudens färg eller ovanliga blödningar från underlivet.
* **Tecken på lungproblem** såsom hosta, andningssvårigheter eller trånghet i bröstet.
* **Tecken på problem i nervsystemet (omfattar ögonproblem)** såsom tecken på stroke (plötslig domning eller svaghet i ansikte, armar eller ben, speciellt på ena sidan av kroppen; plötslig förvirring, svårigheter med att tala eller förstå; svårigheter att se med ett eller båda ögonen, svårigheter med att gå, yrsel, förlorad balans eller koordination, eller svår huvudvärk), anfall, stickningar/domningar i någon del av kroppen, eller svaghet i armar eller ben, förändrad synförmåga såsom dubbelseende eller andra ögonproblem.
* **Tecken på leverproblem** (inklusive hepatit B-infektion om du tidigare haft hepatit B) såsom gulnande hud eller ögon, mörkbrunfärgad urin, smärta eller svullnad i den övre högra sidan av buken, ledvärk, hudutslag eller feber.
* **Tecken på en immunsjukdom** såsom ledsmärta eller utslag på kinder eller armar som är känsliga för solen (lupus) eller hosta, andnöd, feber eller hudutslag (sarkoidos).
* **Tecken på låga blodvärden** såsom ihållande feber, lätt att få blödningar eller blåmärken, små röda eller lila fläckar som orsakas av blödning under huden eller blekhet.
* **Tecken på allvarligt hudproblem** såsom rödaktiga fläckar, eller runda fläckar ofta med blåsor i mitten, lokaliserade på överkroppen, stora ytor av fjällande och ömsande hud (exfoliation), munsår, sår i halsen, näsan, på könsorganen och ögonen, eller små varfyllda knölar som kan sprida sig över kroppen. Dessa hudreaktioner kan åtföljas av feber.

Tala omedelbart om för läkare omdu observerar något av ovanstående.

Följande biverkningar har observerats med Remicade:

**Mycket vanliga: kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare**

* Buksmärta, illamående
* Virusinfektioner såsom herpes eller influensa
* Övre luftvägsinfektion såsom bihåleinflammation
* Huvudvärk
* Biverkningar av en infusion
* Smärta.

**Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare**

* Förändringar av hur levern fungerar, ökning av leverenzymvärden (framgår av blodtest)
* Infektioner i lunga eller bröst såsom bronkit eller lunginflammation
* Svår eller smärtsam andning, bröstsmärtor
* Blödning i magen eller tarmarna, diarré, dålig matsmältning, halsbränna, förstoppning
* Nässelfeber (urtikaria), kliande utslag eller torr hud
* Balansproblem eller yrselkänsla
* Feber, ökad svettning
* Cirkulationsproblem såsom lågt eller högt blodtryck
* Blåmärken, värmevallning eller näsblödning, varm, röd hud (rodnad)
* Trötthetskänsla eller svaghet
* Bakterieinfektioner såsom blodförgiftning, böld eller hudinfektion (cellulit)
* Svampinfektion i huden
* Blodproblem såsom blodbrist eller lågt antal vita blodkroppar
* Svullna lymfkörtlar
* Depression, sömnproblem
* Ögonproblem som omfattar röda ögon och infektioner
* Snabba hjärtslag (takykardi) eller hjärtklappning
* Värk i leder, muskler eller rygg
* Urinvägsinfektion
* Psoriasis, hudproblem såsom eksem och håravfall
* Reaktioner vid injektionsstället såsom smärta, svullnad, rodnad eller klåda
* Frossa, vätskeansamling under huden som orsakar svullnad
* Domningskänsla eller en stickande känsla.

**Mindre vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare**

* Dålig blodtillförsel, svullnad i ett blodkärl
* Ansamling av blod utanför blodkärlen (hematom) eller blåmärken
* Hudproblem såsom blåsor, vårtor, onormal hudfärg eller pigmentering eller svullna läppar, eller förtjockning av huden, eller röd, fjällig och flagnande hud
* Allvarlig allergisk reaktion (t.ex. anafylaxi), en immunsjukdom som kallas lupus, allergiska reaktioner mot främmande proteiner
* Försämrad sårläkning
* Svullen lever (hepatit) eller gallblåsa, leverskada
* Känna sig glömsk, irriterad, förvirrad, nervös
* Ögonproblem som omfattar dimsyn eller försämrad syn, svullna ögon eller vagel
* Nytillkommen eller försämring av befintlig hjärtsvikt, långsamma hjärtslag
* Svimning
* Kramper, nervproblem
* Tarmperforation eller hinder i tarmen, buksmärtor eller kramper
* Svullen bukspottkörtel (pankreatit)
* Svampinfektioner såsom infektion av jästsvamp eller svampinfektion i naglarna
* Lungproblem (såsom ödem)
* Vätska runt lungorna (lungsäcksutgjutning)
* Förträngning av luftvägarna i lungorna som orsakar andningssvårigheter
* Lungsäcksinflammation vilket orsakar skarp bröstsmärta som förvärras vid andning
* Tuberkulos
* Njurinfektioner
* Lågt antal blodplättar, för många vita blodkroppar
* Infektioner i vagina
* Blodprover som visar antikroppar mot din egen kropp
* Förändringar i kolesterol och fettnivåer i blodet
* Viktökning (för de flesta patienter var viktökningen liten).

**Sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare**

* En typ av blodcancer (lymfom)
* Blodet tillför inte tillräckligt med syre till kroppen, cirkulationsproblem såsom förträngning i ett blodkärl
* Hjärnhinneinflammation (meningit)
* Infektioner förorsakade av ett försvagat immunsystem
* Hepatit B‑infektion om du tidigare har haft hepatit B
* Inflammation i levern orsakad av problem med immunsystemet (autoimmun hepatit)
* Problem med levern som orsakar gulfärgning av hud eller ögon (gulsot)
* Onormal svullnad eller tillväxt av vävnad
* Allvarlig allergisk reaktion som kan orsaka medvetslöshet och kan vara livshotande (anafylaktisk chock)
* Svullnad av små blodkärl (vaskulit)
* Immunrubbningar som kan påverka lungor, hud och lymfkörtlar (såsom sarkoidos)
* Ansamling av immunceller som härrör från ett inflammatoriskt svar (granulomatösa förändringar)
* Bristande intresse eller känslor
* Allvarliga hudproblem såsom toxisk epidermal nekrolys, Stevens‑Johnsons syndrom och akut generaliserad exantematös pustulos
* Andra hudproblem såsom erythema multiforme, lichenoida reaktioner (kliande röd-lila hudutslag och/eller trådliknande vit-gråa linjer på slemhinnor), blåsor och fjällande hud, eller bölder (furunkulos)
* Allvarliga rubbningar i nervsystemet såsom transversell myelit, multipel skleros‑liknande sjukdom, optisk neurit och Guillain‑Barrés syndrom
* Inflammation i ögat som kan orsaka förändringar i synen, inklusive blindhet
* Vätska runt hjärtsäcken (utgjutning i hjärtsäcken)
* Allvarliga lungproblem (såsom interstitiell lungsjukdom)
* Melanom (en typ av hudcancer)
* Livmodershalscancer
* Låga blodvärden, även kraftigt minskat antal av vita blodkroppar
* Små röda eller lila fläckar som orsakas av blödning under huden
* Onormala nivåer av ett protein i blodet som kallas ”komplementfaktor” som är en del av immunsystemet.

**Har rapporterats: förekommer hos ett okänt antal användare**

* Cancer hos barn och vuxna
* En ovanlig blodcancer som mest drabbar tonårspojkar eller unga män (T‑cellslymfom i lever och mjälte)
* Leversvikt
* Merkelcellskarcinom (en typ av hudcancer)
* Kaposis sarkom, en sällsynt cancer förknippad med infektion med humant herpesvirus 8. Kaposis sarkom uppträder oftast som purpurfärgade fläckar på huden.
* Försämring av ett tillstånd som kallas dermatomyosit (ses som hudutslag med muskelsvaghet)
* Hjärtinfarkt
* Stroke
* Tillfälligt synbortfall under eller inom 2 timmar efter infusion
* Infektion som orsakas av ett levande vaccin, på grund av att immunsystemet är försvagat
* Problem efter medicinska ingrepp (inklusive infektiösa och icke-infektiösa komplikationer).

**Ytterligare biverkningar hos barn och ungdomar**

Barn som tog Remicade för Crohns sjukdoms hade vissa skillnader i biverkningar jämfört med vuxna som tog Remicade för Crohns sjukdom. De biverkningar som inträffade oftare hos barn var: lågt antal röda blodkroppar (blodbrist), blodig avföring, låga totala nivåer av vita blodkroppar (leukopeni), röd hud eller rodnande (vallning), virusinfektioner, låga nivåer av vita blodkroppar som bekämpar infektion (neutropeni), benbrott, bakteriell infektion och allergiska reaktioner i luftvägarna.

**Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. 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](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

**5. Hur Remicade ska förvaras**

Remicade förvaras vanligtvis av sjukvårdspersonal. Förvaringsanvisningarna är som följer, om du behöver känna till dem:

* Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
* Används före utgångsdatum som anges på etiketten och kartongen efter "EXP". Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.
* Förvaras i kylskåp (2 °C – 8 °C).
* Detta läkemedel kan också förvaras i originalförpackningen utanför kylskåp vid högst 25 °C under en enstaka period upp till 6 månader, men utan att det ursprungliga utgångsdatumet passeras. Vid en sådan situation ska det därefter inte förvaras i kylskåp igen. Skriv det nya utgångsdatumet på kartongen, med dag/månad/år. Kassera läkemedlet om det inte används före det nya utgångsdatumet eller utgångsdatumet som är tryckt på kartongen, beroende på vilket av dessa som inträffar först.
* När Remicade är färdigberett för infusion rekommenderas att det används så snart som möjligt (inom 3 timmar). Om lösningen är beredd under bakteriefria förhållanden kan den emellertid förvaras i kylskåp vid 2 °C – 8 °C i upp till 28 dagar och i ytterligare 24 timmar vid 25 °C efter uttag från kylskåp.
* Använd inte detta läkemedel om det är missfärgat eller innehåller partiklar.

**6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

**Innehållsdeklaration**

* Den aktiva substansen är infliximab. Varje injektionsflaska innehåller 100 mg infliximab. Efter beredning innehåller varje ml 10 mg infliximab.
* Övriga innehållsämnen är dibasiskt natriumfosfat, monobasiskt natriumfosfat, polysorbat 80 (E433) och sackaros (se ”Remicade innehåller polysorbat 80” i avsnitt 2).

**Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Remicade tillhandahålls i en injektionsflaska av glas som innehåller ett pulver till koncentrat till infusionsvätska. Pulvret är en frystorkad vit pellet.

Remicade tillverkas i förpackningar om 1, 2, 3, 4 eller 5 injektionsflaskor. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

Janssen Biologics B.V.

Einsteinweg 101

2333 CB Leiden

Nederländerna

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Janssen-Cilag NV  Tel/Tél: +32 14 64 94 11  janssen@jacbe.jnj.com | **Lietuva**  UAB "JOHNSON & JOHNSON"  Tel: +370 5 278 68 88  lt@its.jnj.com |
| **България**  „Джонсън & Джонсън България” ЕООД  Тел.: +359 2 489 94 00  jjsafety@its.jnj.com | **Luxembourg/Luxemburg**  Janssen-Cilag NV  Tél/Tel: +32 14 64 94 11  janssen@jacbe.jnj.com |
| **Česká republika**  Janssen-Cilag s.r.o.  Tel: +420 227 012 227 | **Magyarország**  Janssen-Cilag Kft.  Tel.: +36 1 884 2858  janssenhu@its.jnj.com |
| **Danmark**  Janssen-Cilag A/S  Tlf.: +45 4594 8282  jacdk@its.jnj.com | **Malta**  AM MANGION LTD  Tel: +356 2397 6000 |
| **Deutschland**  Janssen-Cilag GmbH  Tel: 0800 086 9247 / +49 2137 955 6955  jancil@its.jnj.com | **Nederland**  Janssen-Cilag B.V.  Tel: +31 76 711 1111  janssen@jacnl.jnj.com |
| **Eesti**  UAB "JOHNSON & JOHNSON" Eesti filiaal  Tel: +372 617 7410  ee@its.jnj.com | **Norge**  Janssen-Cilag AS  Tlf: +47 24 12 65 00  jacno@its.jnj.com |
| **Ελλάδα**  Janssen-Cilag Φαρμακευτική Μονοπρόσωπη Α.Ε.Β.Ε.  Tηλ: +30 210 80 90 000 | **Österreich**  Janssen-Cilag Pharma GmbH  Tel: +43 1 610 300 |
| **España**  Janssen-Cilag, S.A.  Tel: +34 91 722 81 00  contacto@its.jnj.com | **Polska**  Janssen-Cilag Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 237 60 00 |
| **France**  Janssen-Cilag  Tél: 0 800 25 50 75 / +33 1 55 00 40 03  medisource@its.jnj.com | **Portugal**  Janssen-Cilag Farmacêutica, Lda.  Tel: +351 214 368 600 |
| **Hrvatska**  Johnson & Johnson S.E. d.o.o.  Tel: +385 1 6610 700  jjsafety@JNJCR.JNJ.com | **România**  Johnson & Johnson România SRL  Tel: +40 21 207 1800 |
| **Ireland**  Janssen Sciences Ireland UC  Tel: 1 800 709 122  medinfo@its.jnj.com | **Slovenija**  Johnson & Johnson d.o.o.  Tel: +386 1 401 18 00  JNJ-SI-safety@its.jnj.com |
| **Ísland**  Janssen-Cilag AB  c/o Vistor hf.  Sími: +354 535 7000  janssen@vistor.is | **Slovenská republika**  Johnson & Johnson, s.r.o.  Tel: +421 232 408 400 |
| **Italia**  Janssen-Cilag SpA  Tel: 800.688.777 / +39 02 2510 1  [janssenita@its.jnj.com](mailto:janssenita@its.jnj.com) | **Suomi/Finland**  Janssen-Cilag Oy  Puh/Tel: +358 207 531 300  jacfi@its.jnj.com |
| **Κύπρος**  Βαρνάβας Χατζηπαναγής Λτδ  Τηλ: +357 22 207 700 | **Sverige**  Janssen-Cilag AB  Tfn: +46 8 626 50 00  jacse@its.jnj.com |
| **Latvija**  UAB "JOHNSON & JOHNSON" filiāle Latvijā  Tel: +371 678 93561  lv@its.jnj.com |  |

**Denna bipacksedel ändrades senast** {**MM/ÅÅÅÅ**}.

**Övriga informationskällor**

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

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

Patienter som behandlas med Remicade ska förses med patientkortet.

***Anvisningar för användning och hantering – förvaringsanvisningar***

Förvaras vid 2 °C – 8 °C.

Remicade kan förvaras vid temperaturer upp till högst 25 °C under en enstaka period i högst 6 månader, men utan att det ursprungliga utgångsdatumet passeras. Det nya utgångsdatumet måste skrivas på kartongen. Efter uttag från kylskåp får Remicade inte förvaras i kylskåp igen.

***Anvisningar för användning och hantering – beredning, spädning och administrering***

För att underlätta spårbarhet av biologiska läkemedel ska läkemedlets namn och tillverkningssatsnummer dokumenteras.

1. Beräkna dosen och det antal Remicade injektionsflaskor som behövs. Varje injektionsflaska Remicade innehåller 100 mg infliximab. Beräkna den totala volymen beredd Remicade‑vätska som krävs.

2. Bered varje Remicade injektionsflaska under aseptiska förhållanden med 10 ml vatten för injektionsvätskor med hjälp av en spruta försedd med en 21‑gauge (0,8 mm) eller tunnare nål. Avlägsna locket från flaskan och torka av flasktoppen med en 70 % alkoholservett. För in injektionsnålen i flaskan genom gummiproppens mitt och rikta strålen med vatten för injektionsvätskor mot sidan av flaskan. Låt lösningen sköljas runt i flaskan genom att försiktigt rotera den tills det frystorkade pulvret löst sig. Undvik att rotera flaskan kraftigt och för länge. SKAKA INTE. Det är inte ovanligt att lösningen skummar vid beredning. Låt den beredda lösningen stå i 5 minuter. Kontrollera att lösningen är färglös till ljusgul och opalskimrande. I lösningen uppstår ibland några små genomskinliga partiklar på grund av att infliximab är ett protein. Använd inte lösningen om grumliga partiklar, missfärgning eller andra främmande partiklar observeras.

3. Späd den totala volymen av den beredda dosen Remicade‑lösning till 250 ml med natriumklorid infusionsvätska 9 mg/ml (0,9 %). Späd inte den beredda Remicade‑lösningen med något annat spädningsmedel. Utspädningen kan uppnås genom att dra upp en volym natriumklorid infusionsvätska 9 mg/ml (0,9 %) som motsvarar volymen av den beredda Remicade-lösningen ur en 250 ml glasflaska eller infusionspåse. Tillsätt långsamt den totala volymen beredd Remicade‑lösning till 250 ml infusionsflaskan eller infusionspåsen. Blanda försiktigt. För volymer större än 250 ml, använd antingen en större infusionspåse (t.ex. 500 ml, 1 000 ml) eller använd flera 250 ml infusionspåsar för att säkerställa att koncentrationen av infusionslösningen inte överstiger 4 mg/ml. Vid förvaring i kylskåp efter beredning och spädning ska infusionsvätskan få anta rumstemperatur till 25 °C under 3 timmar innan steg 4 (infusion). Förvaring utöver 24 timmar vid 2 °C – 8 °C gäller enbart för Remicade som bereds i infusionspåse.

4. Administrera infusionsvätskan under en period av minst den infusionstid som rekommenderas. Använd endast ett infusionsset med ett inbyggt, sterilt, icke‑pyrogent filter med låg proteinbindningsgrad (porstorlek 1,2 mikrometer eller mindre). Eftersom konserveringsmedel saknas, rekommenderas det att administrering av infusionsvätskan påbörjas så snart som möjligt och inom 3 timmar efter beredning och spädning. Om den inte används omedelbart, är förvaringstid och förhållanden före användning användarens ansvar och ska normalt inte vara längre än 24 timmar vid 2 °C – 8 °C, såvida inte beredning/spädning skett under kontrollerade och validerade aseptiska betingelser. Förvara inte eventuell överbliven infusionsvätska för återanvändning.

5. Studier av den fysikaliska biokemiska blandbarheten har inte utförts för att utvärdera en samtidig administration av Remicade med andra läkemedel. Remicade ska inte ges i samma intravenösa infart som andra läkemedel.

6. Inspektera Remicade visuellt med avseende på partikelbildning eller missfärgning före administrering. Använd inte lösningen om synliga, grumliga partiklar, missfärgning eller främmande partiklar observeras.

7. Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.