

**VEDLEGG I**  
**PREPARATOMTALE**

## 1. LEGEMIDLETS NAVN

Olumiant 1 mg filmdrasjerte tabletter  
Olumiant 2 mg filmdrasjerte tabletter  
Olumiant 4 mg filmdrasjerte tabletter

## 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

### Olumiant 1 mg filmdrasjerte tabletter

Hver filmdrasjerte tablett inneholder 1 mg baricitinib.

### Olumiant 2 mg filmdrasjerte tabletter

Hver filmdrasjerte tablett inneholder 2 mg baricitinib.

### Olumiant 4 mg filmdrasjerte tabletter

Hver filmdrasjerte tablett inneholder 4 mg baricitinib.

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

## 3. LEGEMIDDELFORM

Tablett, filmdrasjert (tablett)

### Olumiant 1 mg filmdrasjerte tabletter

Svakt lys rosa, 6,75 mm runde tabletter, preget med «Lilly» på én side og «1» på den andre.

### Olumiant 2 mg filmdrasjerte tabletter

Lys rosa, 9 x 7,5 mm avlange tabletter, preget med «Lilly» på én side og «2» på den andre.

### Olumiant 4 mg filmdrasjerte tabletter

Medium rosa, 8,5 mm runde tabletter, preget med «Lilly» på én side og «4» på den andre.

Tablettene har et konkavt felt på hver side.

## 4. KLINISKE OPPLYSNINGER

### 4.1 Indikasjoner

#### Revmatoid artritt

Baricitinib er indisert til behandling av moderat til alvorlig aktiv revmatoid artritt hos voksne pasienter som har respondert utilstrekkelig på eller som er intolerante overfor ett eller flere sykdomsmodifiserende antirevmatiske legemidler (DMARDs). Baricitinib kan brukes som monoterapi eller i kombinasjon med metotreksat (se pkt. 4.4, 4.5 og 5.1 for tilgjengelige data for ulike kombinasjoner).

### Atopisk dermatitt

Baricitinib er indisert til behandling av moderat til alvorlig atopisk dermatitt hos voksne og pediatriske pasienter fra 2 år og eldre som er kandidater for systemisk behandling.

### Alopecia areata

Baricitinib er indisert for behandling av alvorlig alopecia areata hos voksne pasienter (se pkt. 5.1).

### Juvenil idiopatisk artritt

Baricitinib er indisert til behandling av aktiv juvenil idiopatisk artritt hos pasienter som er 2 år og eldre, og som tidligere har hatt utilstrekkelig respons eller intoleranse overfor ett eller flere konvensjonelle syntetiske eller biologiske DMARDs:

- Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt (polyartikulær revmatoid faktor-positiv [RF+] eller negativ [RF-], utvidet oligoartikulær),
- Entesitt-relatert artritt, og
- Juvenil psoriasisartritt.

Baricitinib kan brukes som monoterapi eller i kombinasjon med metotreksat.

## **4.2 Dosering og administrasjonsmåte**

Behandling bør startes opp av lege med erfaring innen diagnostisering og behandling av de tilstandene som dette legemidlet er indisert for.

### Dosering

#### Revmatoid artritt

Anbefalt dose av baricitinib er 4 mg én gang daglig. En dose på 2 mg én gang daglig er anbefalt for pasienter med høyere risiko for venøs tromboembolisme (VTE), alvorlige kardiovaskulære hendelser (MACE) og malignitet for pasienter  $\geq 65$  år, og for pasienter med kroniske eller tilbakevendende infeksjoner (se pkt. 4.4). En dose på 4 mg én gang daglig kan vurderes for pasienter som ikke oppnår tilstrekkelig kontroll over sykdomsaktiviteten med en dose på 2 mg én gang daglig. En dose på 2 mg én gang daglig bør vurderes for pasienter som har oppnådd vedvarende kontroll på sykdomsaktiviteten med 4 mg én gang daglig, og er kvalifisert for dosereduksjon (se pkt. 5.1).

#### Atopisk dermatitt

##### *Voksne*

Anbefalt dose av baricitinib er 4 mg én gang daglig. En dose på 2 mg én gang daglig er anbefalt for pasienter med høyere risiko for VTE, MACE og malignitet for pasienter  $\geq 65$  år, og for pasienter med kroniske eller tilbakevendende infeksjoner (se pkt. 4.4). En dose på 4 mg én gang daglig kan vurderes for pasienter som ikke oppnår tilstrekkelig kontroll over sykdomsaktiviteten med en dose på 2 mg én gang daglig. En dose på 2 mg én gang daglig bør vurderes for pasienter som har oppnådd vedvarende kontroll på sykdomsaktiviteten med 4 mg én gang daglig, og er kvalifisert for dosereduksjon (se pkt. 5.1).

Baricitinib kan brukes alene eller sammen med topikale kortikosteroider. Effekten av baricitinib kan bli forsterket når det gis sammen med topikale kortikosteroider (se pkt. 5.1). Topikale kalsinevrinhemmere kan brukes, men bør kun være forbeholdt ømtålige områder som ansikt, nakke, intertriginøse områder eller områder rundt genitalia.

Seponering av behandling bør vurderes hos pasienter som ikke har vist respons etter 8 uker med behandling.

#### *Barn og ungdom (2 år og eldre)*

Den anbefalte dosen av baricitinib er 4 mg én gang daglig for pasienter som veier 30 kg eller mer. For pasienter som veier fra 10 kg til mindre enn 30 kg, er den anbefalte dosen 2 mg én gang daglig. Det bør vurderes en halvering av dosen for pasienter som har oppnådd vedvarende kontroll på sykdomsaktiviteten med den anbefalte dosen og er kvalifisert for dosereduksjon.

Baricitinib kan brukes alene eller sammen med topikale kortikosteroider. Topikale kalsinevrinhemmere kan brukes, men bør kun være forbeholdt ømtålige områder som ansikt, nakke, intertriginøse områder eller områder rundt genitalia.

Seponering av behandling bør vurderes hos pasienter som ikke har vist respons etter 8 uker med behandling.

#### *Alopecia areata*

Den anbefalte dosen av baricitinib er 4 mg én gang daglig. En dose på 2 mg én gang daglig er anbefalt for pasienter med høyere risiko for VTE, MACE og malignitet for pasienter i alderen  $\geq 65$  år og for pasienter med kroniske eller tilbakevendende infeksjoner (se pkt. 4.4). En dose på 4 mg én gang daglig kan vurderes for pasienter som ikke oppnår tilstrekkelig kontroll over sykdomsaktiviteten med en dose på 2 mg én gang daglig. En dose på 2 mg én gang daglig bør vurderes for pasienter som har oppnådd vedvarende kontroll på sykdomsaktiviteten med 4 mg én gang daglig og er kvalifisert for dosereduksjon (se pkt. 5.1).

Når en stabil respons er oppnådd, anbefales det å fortsette behandlingen i minst flere måneder for å unngå tilbakefall. Nytt-risiko av behandling bør vurderes på nytt med jevne mellomrom på individuell basis.

Det bør vurderes å seponere behandlingen hos pasienter som ikke viser tegn til terapeutisk nytte etter 36 ukers behandling.

#### *Juvenil idiopatisk artritt (fra 2 til under 18 år)*

Den anbefalte dosen av baricitinib er 4 mg én gang daglig for pasienter som veier 30 kg eller mer. For pasienter som veier fra 10 kg og mindre enn 30 kg, er den anbefalte dosen 2 mg én gang daglig.

Det bør vurderes å avslutte behandlingen hos pasienter som ikke har hatt terapeutisk effekt etter 12 ukers behandling.

#### *Oppstart av behandling*

Behandling skal ikke startes hos pasienter med et absolutt lymfocytall (ALC) mindre enn  $0,5 \times 10^9$  celler/l, et absolutt nøytrofittall (ANC) mindre enn  $1 \times 10^9$  celler/l, eller hemoglobin under 8 g/dl. Når testverdiene er forbedret over disse grensene, kan behandlingen startes opp (se pkt. 4.4).

#### *Dosereduksjon*

Hos pasienter som tar sterke organiske aniontransportører 3 (OAT3)-hemmere, som probenecid, eller med kreatininclearance mellom 30 og 60 ml/min, bør anbefalt dose halveres for pедиатriske pasienter, og anbefalt dose er 2 mg for voksne pasienter (se pkt. 4.5).

## Spesielle populasjoner

### *Nedsatt nyrefunksjon*

Anbefalt dose hos voksne pasienter med kreatininclearance mellom 30 og 60 ml/min er 2 mg én gang daglig. Hos pediatriske pasienter med kreatininclearance mellom 30 og 60 ml/min bør den anbefalte dosen av baricitinib halveres. Baricitinib anbefales ikke brukt hos pasienter med kreatininclearance < 30 ml/min (se pkt. 5.2).

### *Nedsatt leverfunksjon*

Ingen dosejustering er nødvendig hos pasienter med lett eller moderat nedsatt leverfunksjon. Baricitinib anbefales ikke til bruk hos pasienter med alvorlig nedsatt leverfunksjon (se pkt. 5.2).

### *Eldre*

Klinisk erfaring hos pasienter i alderen  $\geq 75$  år er svært begrenset.

### *Pediatrisk populasjon (under 2 år)*

Sikkerhet og effekt av baricitinib hos barn under 2 år har ennå ikke blitt fastslått. Det finnes ingen tilgjengelige data. Se pkt. 4.2 over for informasjon om dosering hos barn 2 år og eldre.

Sikkerhet og effekt av baricitinib hos barn under 18 år med alopecia areata har ennå ikke blitt fastslått. Det finnes ingen tilgjengelige data.

## Administrasjonsmåte

Peroral bruk.

Baricitinib skal tas én gang daglig med eller uten mat, og kan tas når som helst på dagen.

### *Alternativ administrering til barn*

For pediatriske pasienter som ikke klarer å svelge hele tabletter kan det vurderes å dispergere tablettene i vann. Kun vann skal brukes til å dispergere tablettene. Det er kun antallet tabletter som er nødvendig for dosen som skal dispergeres.

Hvis hele suspensjonen av en eller annen grunn ikke blir administrert, ikke disperger og administrer en ny tablett, men vent til neste planlagte dose.

For instruksjoner om dispersjon av legemidlet før administrering, se pkt. 6.6.

## **4.3 Kontraindikasjoner**

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

Graviditet (se pkt. 4.6).

## **4.4 Advarsler og forsiktighetsregler**

Baricitinib bør bare brukes hvis ingen egnede behandlingsalternativer er tilgjengelige hos pasienter:

- 65 år og eldre
- pasienter med tidligere aterosklerotisk kardiovaskulær sykdom eller andre kardiovaskulære risikofaktorer (som er nåværende eller tidligere langtidssrøykere)
- pasienter med risikofaktorer for malignitet (f.eks. nåværende malignitet eller historie med malignitet)

## Bruk av JAK-hemmere hos pasienter som er 65 år og eldre

Basert på den økte risikoen for MACE, maligniteter, alvorlige infeksjoner og dødelighet av alle årsaker hos pasienter som var 65 år og eldre, observert i en stor randomisert studie av tofacitinib (en annen JAK-hemmer), bør baricitinib kun brukes til disse pasientene dersom ingen egnede behandlingsalternativer er tilgjengelige.

### Infeksjoner

Alvorlige og noen ganger dødelige infeksjoner ble rapportert hos pasienter som fikk andre JAK-hemmere.

Baricitinib er forbundet med en økt frekvens av infeksjoner, som øvre luftveisinfeksjoner, sammenlignet med placebo (se pkt. 4.8). I kliniske studier på revmatoid artritt ga kombinasjon med metotreksat en økt infeksjonsfrekvens sammenlignet med baricitinib monoterapi.

Nytte og risiko ved behandling bør vurderes nøye før oppstart med baricitinib hos pasienter med aktive, kroniske eller tilbakevendende infeksjoner (se pkt. 4.2). Hvis pasienten utvikler en infeksjon skal pasienten overvåkes nøye og behandlingen med baricitinib midlertidig avbrytes hvis pasienten ikke responderer på standardbehandling. Behandling med baricitinib skal ikke fortsettes før infeksjonen er gått tilbake.

Fordi det er en høyere forekomst av infeksjoner hos eldre og i diabetikerpopulasjoner generelt, bør det utvises forsiktighet ved behandling av eldre og pasienter med diabetes. Hos pasienter over 65 år bør baricitinib kun brukes dersom ingen egnede behandlingsalternativer er tilgjengelige.

### *Tuberkulose*

Pasienter skal undersøkes for tuberkulose (TB) før oppstart av behandling med baricitinib. Baricitinib skal ikke gis til pasienter med aktiv TB. Behandling mot TB skal vurderes før behandling påbegynnes hos pasienter med tidligere ubehandlet, latent TB.

### Hematologiske abnormaliteter

Absolutt nøytrofilitall (ANC)  $< 1 \times 10^9$  celler/l, absolutt lymfocytall (ALC)  $< 0,5 \times 10^9$  celler/l, og hemoglobin  $< 8$  g/dl ble rapportert i kliniske studier.

Behandling skal ikke startes opp, eller skal midlertidig avbrytes, hos pasienter med ANC  $< 1 \times 10^9$  celler/l, ALC  $< 0,5 \times 10^9$  celler/l eller hemoglobin  $< 8$  g/dl observert under rutinemessig pasientbehandling (se pkt. 4.2).

Risikoen for lymfocytose er økt hos eldre pasienter med revmatoid artritt. Sjeldne tilfeller av lymfoproliferative sykdommer er rapportert.

### Virusreakivering

Virusreakivering, inkludert tilfeller av reaktivering av herpesvirus (f.eks. herpes zoster, herpes simplex) ble rapportert i kliniske studier (se pkt. 4.8). I kliniske studier på revmatoid artritt ble herpes zoster rapportert oftere hos pasienter  $\geq 65$  år som tidligere var behandlet med både biologiske og syntetiske konvensjonelle DMARDs. Hvis en pasient utvikler herpes zoster, skal behandlingen midlertidig avbrytes til utbruddet går over.

Undersøkelse for viral hepatitt skal utføres i henhold til kliniske retningslinjer før oppstart av behandling med baricitinib. Pasienter med tegn på aktiv hepatitt B- eller C-infeksjon ble ekskludert fra de kliniske studiene. Pasienter som testet positivt på hepatitt C-antistoffer, men negativt på hepatitt C-virus-RNA, kunne delta. Pasienter med hepatitt B overflateantistoff og hepatitt B kjerneantistoff, uten hepatitt B overflateantigen, fikk også lov til å delta. Disse pasientene skal overvåkes for ekspresjon av hepatitt B-

virus (HBV)-DNA. Hvis HBV-DNA påvises, skal en leverspesialist konsulteres for å vurdere om behandlingen bør avbrytes.

### Vaksinasjon

Data på respons på vaksinasjon med levende vaksiner hos pasienter som får baricitinib foreligger ikke. Vaksinasjon med levende, svekkede vaksiner under, eller umiddelbart før, behandling med baricitinib anbefales ikke. Før behandlingen startes anbefales det at pasientene er vaksinert i henhold til gjeldende retningslinjer for vaksinasjon, dette gjelder spesielt for pediatriske pasienter.

### Lipider

Doseavhengige økninger i blodlipidverdier ble rapportert hos pediatriske og voksne pasienter behandlet med baricitinib (se pkt. 4.8). Økninger av lav-densitet-lipoprotein (LDL)-kolesterol ble redusert til nivå tilsvarende før behandlingsstart ved statinbehandling hos voksne. Lipidverdier bør måles omtrent 12 uker etter oppstart av behandling hos både pediatriske og voksne pasienter. Pasienter bør deretter behandles ifølge internasjonale kliniske retningslinjer for hyperlipidemi.

### Økninger av hepatiske transaminaser

Doseavhengige økninger av blod alanintransaminase (ALAT) og aspartattransaminase (ASAT) ble rapportert hos pasienter behandlet med baricitinib (se pkt. 4.8).

Økninger av ALAT og ASAT til  $\geq 5$  og  $\geq 10$  x øvre normalgrense (ULN) ble rapportert i kliniske studier. I kliniske studier på revmatoid artritt, førte kombinasjon med metotreksat til en økt frekvens av hepatisk transaminaseøkning sammenlignet med baricitinib monoterapi (se pkt. 4.8).

Hvis økninger av ALAT eller ASAT observeres under rutinemessig pasientoppfølging og legemiddelindusert leverskade mistenkes, skal behandlingen midlertidig avbrytes til denne diagnosen er ekskludert.

### Malignitet

Immunmodulerende legemidler kan øke risikoen for maligniteter, inkludert lymfom. Lymfom og andre maligniteter er rapportert hos pasienter som får JAK-hemmere, inkludert baricitinib.

I en stor randomisert aktiv kontrollert studie med tofacitinib (en annen JAK-hemmer) hos pasienter med revmatoid artritt som var 50 år og eldre med minst én ekstra kardiovaskulær risikofaktor, ble det observert en høyere forekomst av maligniteter, spesielt lungekreft, lymfom og ikke-melanom hudkreft (NMSC) med tofacitinib sammenlignet med TNF-hemmere.

Hos pasienter over 65 år, pasienter som er røykere eller har vært tidligere røykere over lengre tid, eller har andre risikofaktorer for malignitet (f.eks. pågående malignitet eller malignitetshistorie) bør baricitinib kun brukes dersom ingen egnede behandlingsalternativer er tilgjengelige.

Regelmessig hudundersøkelse anbefales for alle pasienter, spesielt de med risikofaktorer for hudkreft.

### Venøs tromboembolisme

I en retrospektiv observasjonsstudie med baricitinib hos pasienter med revmatoid artritt, ble en høyere forekomst av venøse tromboemboliske hendelser (VTE) observert sammenlignet med pasienter behandlet med TNF-hemmere (se pkt. 4.8).

I en stor randomisert aktiv kontrollert studie av tofacitinib (en annen JAK-hemmer) hos pasienter med revmatoid artritt som var 50 år og eldre med minst én ekstra kardiovaskulær risikofaktor, ble det observert

en doseavhengig høyere forekomst av VTE inkludert dyp venøs trombose (DVT) og lungeemboli (PE) med tofacitinib (en annen JAK-hemmer) sammenlignet med TNF-hemmere.

Hos pasienter med kardiovaskulære eller malignitetsrisikofaktorer (se også pkt. 4.4 “Alvorlige uønskede kardiovaskulære hendelser (MACE)” og “Malignitet”) bør baricitinib kun brukes dersom ingen egnede behandlingsalternativer er tilgjengelige.

Baricitinib skal brukes med forsiktighet hos pasienter med kjente VTE-risikofaktorer andre enn kardiovaskulære eller malignitetsrisikofaktorer. Andre VTE-risikofaktorer enn kardiovaskulære eller malignitetsrisikofaktorer inkluderer tidligere VTE, pasienter som gjennomgår større kirurgisk behandling, immobilisering, bruk av kombinerte hormonelle prevensjonsmidler eller hormonerstatningsterapi, og arvelig koagulasjonsforstyrrelse.

Pasienter bør reevalueres med jevne mellomrom under baricitinibbehandling for å vurdere endringer i VTE-risiko.

Evaluer umiddelbart pasienter med tegn og symptomer på VTE og seponer baricitinib hos pasienter med mistanke om VTE, uavhengig av dose eller indikasjon.  
Alvorlig kardiovaskulære hendelser (MACE)

I en retrospektiv observasjonsstudie av baricitinib hos pasienter med revmatoid artritt, ble det observert en høyere forekomst av MACE sammenlignet med pasienter behandlet med TNF-hemmere.

I en stor randomisert aktiv kontrollert studie med tofacitinib (en annen JAK-hemmer) hos pasienter med revmatoid artritt som var 50 år og eldre med minst én ekstra kardiovaskulær risikofaktor, ble det observert en høyere forekomst av alvorlige kardiovaskulære hendelser (MACE), definert som kardiovaskulær død, ikke-dødelig hjerteinfarkt (MI) og ikke-dødelig hjerneslag med tofacitinib (en annen JAK-hemmer) sammenlignet med TNF-hemmere.

Baricitinib bør derfor kun brukes til pasienter over 65 år, pasienter som er røykere eller har vært tidligere røykere over lengre tid, og pasienter med tidligere aterosklerotisk kardiovaskulær sykdom eller andre kardiovaskulære risikofaktorer hvis ingen egnede behandlingsalternativer er tilgjengelige.

### Laboratorieovervåking

**Tabell 1. Laboratorieverdier og overvåkingsveiledning**

Laboratorieverdi	Handling	Overvåkingsveiledning
Lipidverdier	Pasienter bør behandles i henhold til internasjonale kliniske retningslinjer for hyperlipidemi	12 uker etter oppstart av behandling, og deretter i henhold til internasjonale kliniske retningslinjer for hyperlipidemi
Absolutt nøytrofiltall (ANC)	Behandlingen skal avbrytes hvis ANC < 1 x 10 <sup>9</sup> celler/l, og kan startes opp igjen når ANC er tilbake over denne verdien	Før behandlingsstart og deretter i henhold til rutinemessig pasientoppfølging
Absolutt lymfocytall (ALC)	Behandlingen skal avbrytes hvis ALC < 0,5 x 10 <sup>9</sup> celler/l, og kan startes opp igjen når ALC er tilbake over denne verdien	
Hemoglobin (Hb)	Behandlingen skal avbrytes hvis Hb < 8 g/dl, og kan startes opp igjen når Hb er tilbake over denne verdien	
Hepatiske transaminaser	Behandlingen skal midlertidig avbrytes ved mistanke om legemiddelindusert leverskade	



### Immunsupprimerende legemidler

Kombinasjon med biologiske DMARDs, biologiske immunmodulatorer eller andre Janus kinase (JAK)-hemmere er ikke anbefalt, da en risiko for additiv immunsuppresjon ikke kan utelukkes.

Det foreligger begrensede data vedrørende bruk av baricitinib sammen med andre potente immunsupprimerende legemidler enn metotreksat (f.eks. azatioprin, takrolimus, ciklosporin) ved revmatoid artritt og juvenil idiopatisk artritt. Forsiktighet bør utvises ved bruk av slike kombinasjoner (se pkt. 4.5).

Kombinasjon med ciklosporin eller andre potente immunsuppressiva ved atopisk dermatitt og alopecia areata har ikke blitt undersøkt og anbefales ikke (se pkt. 4.5).

### Hypersensitivitet

Tilfeller av hypersensitivitet forbundet med administrasjon av baricitinib er rapportert etter markedsføring. Dersom alvorlig allergisk reaksjon eller anafylaktisk reaksjon inntreffer skal behandlingen umiddelbart seponeres.

### Divertikulitt

Fra kliniske studier og bruk etter markedsføring er det rapportert om tilfeller med divertikulitt og gastrointestinal perforering (se pkt. 4.8). Baricitinib bør brukes med forsiktighet hos pasienter med divertikkelsykdom, og spesielt hos pasienter som er under kronisk behandling med legemidler som forbindes med økt risiko for divertikulitt: ikke-steriode antiinflammatoriske legemidler, kortikosteroider og opioider. Pasienter som viser nye abdominale tegn og symptomer bør evalueres raskt for tidlig identifisering av divertikulitt eller gastrointestinal perforering.

### Hjelpestoffer

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) i hver tablett, og er så godt som «natriumfritt».

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

### Farmakodynamiske interaksjoner

#### *Immunsupprimerende legemidler*

Kombinasjon med biologiske DMARDs, biologiske immunmodulatorer og andre JAK-hemmere er ikke undersøkt. I kliniske studier ved revmatoid artritt og juvenil idiopatisk artritt, var bruk av baricitinib sammen med kraftige immunsupprimerende legemidler som azatioprin, takrolimus eller ciklosporin begrenset, og en risiko for additiv immunsuppresjon kan ikke utelukkes. Kombinasjon med ciklosporin eller andre potente immunsuppressiva ved atopisk dermatitt og alopecia areata har ikke blitt undersøkt og anbefales ikke (se pkt. 4.4).

### Potensiell effekt av andre legemidler på farmakokinetikken til baricitinib

#### *Transportører*

*In vitro* er Baricitinib et substrat for organisk aniontransportør (OAT)3, P-glykoprotein (Pgp), brystkrefresistensprotein (BCRP) og multidrug- og toksin ekstrusjons protein (MATE)2-K. I en klinisk farmakologisk studie resulterte dosering av probenecid (en OAT3-hemmer med sterkt hemmingspotensial) i omtrent en dobling av  $AUC_{(0-\infty)}$  uten endring i  $t_{max}$  eller  $C_{max}$  for baricitinib. Som følge av dette, bør den anbefalte dosen av baricitinib halveres hos pasienter som tar OAT3-hemmere med sterkt hemmingspotensiale, slik som probenecid, (se pkt. 4.2). Ingen klinisk farmakologisk studie har blitt utført med OAT3-hemmere med svakt hemmingspotensial. Prodrugget leflunomid konverteres raskt til

teriflunomid som er en svak OAT3-hemmer og derfor kan føre til økt eksponering av baricitinib. Forsiktighet bør utvises når leflunomid eller teriflunomid gis samtidig med baricitinib ettersom spesifikke interaksjonsstudier ikke er gjennomført. Samtidig bruk av OAT3-hemmere, ibuprofen og diklofenak kan føre til økt eksponering av baricitinib. Imidlertid er deres OAT3 hemmingspotensiale svakere sammenlignet med probenecid, og klinisk relevant interaksjon forventes ikke. Samtidig administrering av baricitinib med ciklosporin (Pgp-/BCRP-hemmer) eller metotreksat (substrat for flere transportører, inkludert OATP1B1, OAT1, OAT3, BCRP, MRP2, MRP3 og MRP4) resulterte ikke i noen klinisk relevante effekter på eksponeringen av baricitinib.

#### *Cytokrom P450-enzymmer*

*In vitro* er baricitinib et substrat for cytokrom P450 (CYP)3A4, selv om mindre enn 10 % av dosen metaboliseres via oksidering. I kliniske farmakologiske studier førte ikke samtidig administrering av baricitinib og ketokonazol (en kraftig CYP3A-hemmer) til noen klinisk relevant effekt på farmakokinetikk for baricitinib. Samtidig administrering av baricitinib og flukonazol (en moderat hemmer av CYP3A/CYP2C19/CYP2C9) eller rifampicin (en kraftig CYP3A-induktor) resulterte ikke i noen klinisk relevante endringer av eksponering for baricitinib.

#### *Midler som modifierer gastrisk pH*

Økning av gastrisk pH med omeprazol hadde ingen klinisk relevant effekt på eksponering av baricitinib.

#### Potensiell effekt av baricitinib på farmakokinetikken til andre legemidler

##### *Transportører*

Ved klinisk relevante konsentrasjoner er baricitinib ikke *in vitro* en hemmer av OAT1, OAT2, OAT3, organisk kationtransportør (OCT) 2, OATP1B1, OATP1B3, BCRP, MATE1 og MATE2-K. Baricitinib kan være en klinisk relevant OCT1-hemmer. Foreløpig er det ingen kjente selektive OCT1-substrater der klinisk relevante interaksjoner kan forventes. I kliniske farmakologiske studier var det ingen klinisk relevante effekter på eksponering når baricitinib ble administrert samtidig med digoksin (Pgp-substrat) eller metotreksat (substrat for flere transportører).

##### *Cytokrom P450-enzymmer*

I kliniske farmakologiske studier medførte samtidig administrering av baricitinib og CYP3A-substratene simvastatin, etinyløstradiol eller levonorgestrel ikke klinisk relevante endringer i farmakokinetikken for disse legemidlene.

## **4.6 Fertilitet, graviditet og amming**

### Graviditet

JAK/STAT-signalveien er vist å være involvert i celleadhesjon og cellepolaritet som kan påvirke tidlig embryonisk utvikling. Det foreligger ikke tilstrekkelige data fra bruk av baricitinib hos gravide kvinner. Dyrestudier har vist reproduksjonstoksisitet (se pkt. 5.3). Baricitinib var teratogent i rotter og kaniner. Dyrestudier indikerer at baricitinib kan ha en skadelig effekt på skjelettutvikling *in utero* ved høye doser.

Baricitinib er kontraindisert under graviditet (se pkt. 4.3). Fertile kvinner skal bruke sikker prevensjon under og minst 1 uke etter behandlingen. Hvis en pasient blir gravid under behandling med baricitinib, skal foreldrene informeres om den potensielle risikoen for fosteret.

### Amming

Det er ukjent hvorvidt baricitinib/metabolitter skilles ut i morsmelk hos mennesker. Tilgjengelige farmakodynamiske/toksikologiske data i dyr har vist utskillelse av baricitinib i melk (se pkt. 5.3).

En risiko for nyfødte/spedbarn kan ikke utelukkes, og baricitinib skal ikke brukes ved amming. Tatt i betraktning fordelene av amming for barnet og fordelene av behandling for moren, må det tas en beslutning om ammingen skal opphøre eller om behandlingen skal avsluttes.

### Fertilitet

Dyrestudier antyder at behandling med baricitinib har potensiale til å redusere kvinnelig fertilitet under behandlingen, men det var ingen effekt på mannlig spermatogenese (se pkt. 5.3).

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

Baricitinib har ingen eller ubetydelig påvirkning på evnen til å kjøre bil og bruke maskiner.

### **4.8 Bivirkninger**

#### Oppsummering av sikkerhetsprofilen

De vanligste rapporterte bivirkningene for baricitinib er økt LDL-kolesterol (26,0 %), øvre luftveisinfeksjoner (16,9 %), hodepine (5,2 %), herpes simplex (3,2 %), og urinveisinfeksjon (2,9 %). Alvorlig lungebetennelse og alvorlig herpes zoster var mindre vanlig hos pasienter med revmatoid artritt.

#### Bivirkningstabell

Frekvensestimat: Svært vanlige ( $\geq 1/10$ ), vanlige ( $\geq 1/100$  til  $< 1/10$ ), mindre vanlige ( $\geq 1/1\ 000$  til  $< 1/100$ ) sjeldne ( $\geq 1/10\ 000$  til  $< 1/1\ 000$ ), svært sjeldne ( $< 1/10\ 000$ ). Frekvensene i Tabell 2 er basert på integrert data fra kliniske studier hos voksne og/eller etter markedsføring for indikasjonene, revmatoid artritt, atopisk dermatitt, og alopecia areata med mindre annet er oppgitt. Der det er observert særlige forskjeller i frekvens mellom indikasjoner, angis disse i fotnoter under tabellen.

**Tabell 2. Bivirkninger**

<b>Organklasse-system</b>	<b>Svært vanlige</b>	<b>Vanlige</b>	<b>Mindre vanlige</b>
Infeksiøse og parasittære sykdommer	Øvre luftveisinfeksjoner	Herpes zoster <sup>b</sup> Herpes simplex Gastroenteritt Urinveisinfeksjoner Pneumoni <sup>d</sup> Follikulitt <sup>e</sup>	
Sykdommer i blod og lymfatiske organer		Trombocytose > 600 x 10 <sup>9</sup> celler/l <sup>a, d</sup>	Nøytropeni < 1 x 10 <sup>9</sup> celler/l <sup>a</sup>
Forstyrrelser i immunsystemet			Hevelse i ansiktet, urtikaria
Stoffskifte- og ernæringsbetingede sykdommer	Hyperkolesterolemi <sup>a</sup>		Hypertriglyseridemi <sup>a</sup>
Nevrologiske sykdommer		Hodepine	
Karsykdommer			Dyp venetrombose <sup>b</sup>
Sykdommer i respirasjonsorga			Lungeemboli <sup>f</sup>

ner, thorax og mediastinum			
Gastro-intestinale sykdommer		Kvalme <sup>d</sup> Abdominalsmerte <sup>d</sup>	Divertikulitt
Sykdommer i lever og galleveier		Økt ALAT $\geq 3 \times \text{ULN}^{\text{a, d}}$	Økt ASAT $\geq 3 \times \text{ULN}^{\text{a, e}}$
Hud- og underhudssykdommer		Utslett Akne <sup>c</sup>	
Undersøkelser		Økt kreatinfosfokinase $> 5 \times \text{ULN}^{\text{a, c}}$	Vektøkning

<sup>a</sup> Inkludert endringer oppdaget under laboratorieovervåking (se tekst nedenfor).

<sup>b</sup> Frekvensen for herpes zoster og dyp venetrombose er basert på kliniske studier på revmatoid artritt.

<sup>c</sup> I kliniske studier på revmatoid artritt var frekvensen av akne og kreatinfosfokinase  $> 5 \times \text{ULN}$  mindre vanlig.

<sup>d</sup> I kliniske studier av atopisk dermatitt var frekvensen av kvalme og ALAT  $\geq 3 \times \text{ULN}$  mindre vanlig. I kliniske studier med alopecia areata var frekvensen av magesmerter mindre vanlig. I kliniske studier med atopisk dermatitt og alopecia areata var frekvensen av pneumoni og trombocytose  $> 600 \times 10^9$  celler/l mindre vanlig.

<sup>e</sup> I kliniske studier med alopecia areata var frekvensen av ASAT  $\geq 3 \times \text{ULN}$  vanlig.

<sup>f</sup> Frekvens for lungeemboli er basert på kliniske studier av revmatoid artritt og atopisk dermatitt.

<sup>g</sup> Follikulitt ble observert i alopecia areata kliniske studier. Det var vanligvis lokalisert i hodebunnsregionen assosiert med gjenvekst av hår.

### Beskrivelse av utvalgte bivirkninger

#### *Gastrointestinale sykdommer*

I kliniske studier på revmatoid artritt hos behandlingsnaive pasienter som ble fulgt gjennom 52 uker, var frekvensen av kvalme høyere for kombinasjonsbehandling med metotreksat og baricitinib (9,3 %) sammenlignet med kun metotreksat (6,2 %) eller kun baricitinib (4,4 %). I de integrerte dataene fra kliniske studier på revmatoid artritt, atopisk dermatitt og alopecia areata, var kvalme hyppigst i løpet av de to første ukene av behandlingen.

Tilfeller av magesmerter var vanligvis milde, forbigående, ikke forbundet med infeksjøs eller inflammatoriske gastrointestinale sykdommer og førte ikke til behandlingsavbrudd.

#### *Infeksjoner*

I de integrerte dataene fra kliniske studier på revmatoid artritt, atopisk dermatitt og alopecia areata, var de fleste infeksjoner milde til moderate i alvorlighetsgrad. I studier som inkluderte begge dosene, ble infeksjoner rapportert hos 31,0 %, 25,7 % og 26,7 % av pasientene i henholdsvis 4 mg, 2 mg og placebogruppen. I kliniske studier med revmatoid artritt resulterte kombinasjon med metotreksat til økt frekvens av infeksjoner sammenlignet med baricitinib monoterapi. Hyppigheten av herpes zoster var vanlig ved revmatoid artritt, svært sjelden ved atopisk dermatitt og mindre vanlig ved alopecia areata. I kliniske studier av atopisk dermatitt var det mindre hudinfeksjoner som krevde antibiotikabehandling med baricitinib enn placebo.

Forekomsten av alvorlige infeksjoner med baricitinib var lik placebo. Forekomsten av alvorlige infeksjoner forble stabil under langvarig eksponering. Den totale forekomsten av alvorlige infeksjoner i det kliniske studieprogrammet var 3,2 per 100 pasientår med revmatoid artritt, 2,1 ved atopisk dermatitt og 0,8 ved alopecia areata. Alvorlig pneumoni og alvorlig herpes zoster var mindre vanlig hos pasienter med revmatoid artritt.

### *Økninger av hepatiske transaminaser*

Doseavhengige økninger i ALAT- og ASAT-aktivitet i blod ble rapportert i studier som ble forlenget over uke 16. Økninger i gjennomsnittlig ALAT/ASAT forble stabile over tid. De fleste tilfeller av forhøyede levertransaminaser  $\geq 3 \times \text{ULN}$  var asymptomatiske og forbigående.

Hos pasienter med revmatoid artritt resulterte kombinasjonen av baricitinib med potensielt hepatotoksiske legemidler, som metotreksat, i økt frekvens av disse forhøyelsene.

### *Lipidøkninger*

I de integrerte dataene fra kliniske studier på revmatoid artritt, atopisk dermatitt og alopecia areata, var behandling med baricitinib forbundet med doseavhengige økninger i lipidverdier, inkludert totalkolesterol, LDL-kolesterol og høy-densitet-lipoprotein (HDL)-kolesterol. Det var ingen endring i LDL/HDL-forholdet. Økningene ble observert etter 12 uker, og forble deretter stabile med en høyere verdi enn baseline, inkludert langtids-forlengelsesstudien ved revmatoid artritt. Gjennomsnittlig total og LDL-kolesterol økte gjennom uke 52 hos pasienter med atopisk dermatitt og alopecia areata. I kliniske studier på atopisk dermatitt var behandling med baricitinib forbundet med doseavhengige økninger i lipidverdier. Det var ingen økning i triglyseridverdier i kliniske studier av atopisk dermatitt og alopecia areata.

Økninger i LDL-kolesterol ble redusert til nivåer som før behandling som respons på statinbehandling.

### *Kreatinfosfokinase (CPK)*

Baricitinib-behandling var assosiert med doseavhengige økninger i CPK. Gjennomsnittlig CPK var økt ved uke 4, og forble deretter med en høyere verdi enn baseline. På tvers av indikasjonene var de fleste tilfellene av CPK-forhøyelser  $> 5 \times \text{ULN}$  forbigående og krevde ikke behandlingsavbrudd.

I kliniske studier var det ingen bekreftede tilfeller av rabdomyolyse.

### *Nøytropeni*

Gjennomsnittlig nøytrofilverdi gikk ned etter 4 uker og forble stabil med en lavere verdi enn baseline over tid. Det var ingen klar sammenheng mellom nøytropeni og forekomsten av alvorlige infeksjoner. I kliniske studier ble imidlertid behandlingen avbrutt som respons på  $\text{ANC} < 1 \times 10^9$  celler/l.

### *Trombocytose*

Doseavhengige økninger i gjennomsnittlig antall blodplater ble observert og forble stabile med en høyere verdi enn baseline over tid.

## Pediatrik populasjon

### *Juvenil idiopatisk artritt*

Totalt 220 pasienter fra 2 til under 18 år ble eksponert for baricitinib (alle doser) i det kliniske studieprogrammet for juvenil idiopatisk artritt, noe som representerte 326 pasientår med eksponering.

Hos pediatrike pasienter behandlet med baricitinib i den placebo-kontrollerte, dobbeltblinde, randomiserte seponeringsperioden i den kliniske juvenil idiopatisk artritt-studien ( $n=82$ ), var hodepine svært vanlig (11 %), nøytropeni  $< 1000$  celler/ $\text{mm}^3$  var vanlig (2,4 %, én pasient) og lungeemboli var vanlig (1,2 %, én pasient).

### *Pediatrik atopisk dermatitt*

Vurdering av sikkerhet hos barn og ungdom er basert på sikkerhetsdata fra fase III-studien BREEZE-AD-PEDS hvor 466 pasienter mellom 2 og 18 år fikk baricitinib (alle doser). Sikkerhetsprofilen som ble observert, var generelt sammenlignbar med den som var sett i den voksne populasjonen. Nøytropeni ( $< 1 \times 10^9$  celler/l) var mer vanlig (1,7 %) sammenlignet med voksne.

### Melding av mistenkte bivirkninger

Melding av mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet er viktig. Det gjør det mulig å overvåke forholdet mellom nytte og risiko for legemidlet kontinuerlig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via **det nasjonale meldesystemet som beskrevet i Appendix V.**

## **4.9 Overdosering**

Enkelt doser opptil 40 mg og gjentatte doser opptil 20 mg daglig i 10 dager har blitt administrert til voksne pasienter i kliniske studier uten dosebegrensende toksisitet. Ingen spesifikke toksisiteter ble identifisert. Farmakokinetiske data av en enkelt dose på 40 mg hos friske frivillige indikerte at mer enn 90 % av den administrerte dosen forventes å bli eliminert innen 24 timer. I tilfeller med overdose anbefales det å overvåke pasienten for tegn og symptomer på bivirkninger. Pasienter som utvikler bivirkninger skal få adekvat behandling.

## **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

### **5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Farmakoterapeutisk gruppe: Immunsuppressive midler, selektive immunsuppressive midler, ATC-kode: L04AA37

#### Virkningsmekanisme

Baricitinib er en selektiv, reversibel hemmer av Janus-kinase (JAK)1 og JAK2. I isolerte enzymassays hemmet baricitinib aktiviteten til JAK1, JAK2, tyrosinkinase 2 og JAK3 med  $IC_{50}$ -verdier på henholdsvis 5,9, 5,7, 53 og  $> 400$  nM.

Janus-kinaser (JAK) er enzymer som overfører intracellulære signaler fra reseptorer på celleoverflaten av en rekke cytokiner og vekstfaktorer involvert i hematopoese, inflammasjon og immunfunksjon. I den intracellulære signalveien fosforylerer og aktiverer JAKer signaltransduksjons- og aktivatorer av transkripsjon (STAT), som aktiverer genekspressjon i cellen. Baricitinib modulerer disse signalveiene ved å delvis hemme den enzymatiske aktiviteten til JAK1 og JAK2, og derved redusere fosforyleringen og aktiveringen av STAT.

#### Farmakodynamiske effekter

##### *Hemming av IL-6-indusert fosforylering av STAT3*

Administrering av baricitinib førte til en doseavhengig hemming av IL-6-indusert fosforylering av STAT3 i fullblod fra friske frivillige. Maksimal hemming ble observert 2 timer etter dosering, og returnerte til omtrent baseline etter 24 timer.

##### *Immunoglobuliner*

Gjennomsnittlige serumverdier av IgG, IgM og IgA minsket innen 12 uker etter behandlingsstart, og forble stabilt lavere enn baseline over minst 104 uker. For de fleste pasienter var endringene i immunoglobuliner innenfor det normale referanseområdet.

##### *Lymfocytter*

Gjennomsnittlig absolutt lymfocytall økte innen 1 uke etter behandlingsstart, returnerte til baseline innen uke 24, og forble så stabilt gjennom minst 104 uker. For de fleste pasienter var endringene i lymfocytall innenfor det normale referanseområdet.

### *C-reaktivt protein*

Hos pasienter med revmatoid artritt ble nedgang i serum-C-reaktivt protein (CRP) observert så tidlig som 1 uke etter behandlingsstart, og ble opprettholdt gjennom doseringen.

### *Kreatinin*

I kliniske studier induserte baricitinib en gjennomsnittlig økning i serumkreatininnivåer på 3,8 mikromol/l etter to uker med behandling, som så forble stabilt. Dette kan skyldes baricitinibs hemming av kreatininsekresjon i nyretubuli. Beregninger av glomerulær filtrasjonsrate basert på serumkreatinin kan være noe redusert som følge av dette, uten reelt tap av nyrefunksjon eller inntreff av renale bivirkninger. Ved alopecia areata fortsatte gjennomsnittlig serumkreatinin å øke opptil uke 52. For atopisk dermatitt og alopecia areata, var baricitinib forbundet med en reduksjon av cystatin-C (også brukt til å estimere glomerulær filtrasjonsrate) i uke 4, og det ble ikke registrert noen ytterligere reduksjon deretter.

### *In vitro hudmodeller*

I en *in vitro* human hudmodell behandlet med proinflammatoriske cytokiner (f.eks. IL-4, IL-13, IL-31), reduserte baricitinib uttrykket for epidermale keratinocytter pSTAT3, og økte uttrykket for filaggrin, et protein som spiller en rolle i hudbarrierefunksjonen og i patogenesisen til atopisk dermatitt.

### Vaksinestudie

Baricitinibs effekt på humoral respons på inaktiverede vaksiner ble evaluert hos 106 revmatoid artritt-pasienter på stabil behandling med baricitinib 2 eller 4 mg. Pasientene fikk inaktivert pneumokokk- eller tetanusvaksine. Majoriteten av disse pasientene (n = 94) ble samtidig behandlet med metotreksat. For totalpopulasjonen resulterte pneumokokkvaksinasjon i tilfredsstillende IgG-immunrespons hos 68 % (95 % KI: 58,4 %, 76,2 %) av pasientene. 43,1 % (95 % KI: 34 %, 52,8 %) av pasientene nådde tilfredsstillende IgG-immunrespons på tetanusvaksinasjon.

### Klinisk effekt

#### *Revmatoid artritt*

Effekt og sikkerhet av baricitinib én gang daglig ble undersøkt i 4 fase III randomiserte, dobbeltblindede, multisenterstudier hos voksne pasienter med moderat til alvorlig aktiv revmatoid artritt diagnostisert etter ACR/EULAR 2010-kriterier (tabell 3). Tilstedeværelse av minst 6 ømme og 6 hovne ledd ved baseline var påkrevd. Alle pasienter som fullførte disse studiene kunne delta i en langtids-forlengelsesstudie for opptil 7 års tilleggsbehandling.

**Tabell 3. Oppsummering av kliniske studier**

Studienavn (Varighet)	Populasjon (Antall)	Behandlingsarmer	Oppsummering av hovedutfallsmål
RA-BEGIN (52 uker)	MTX-naive <sup>1</sup> (584)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Baricitinib 4 mg QD</li> <li>• Baricitinib 4 mg QD + MTX</li> <li>• MTX</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primært endepunkt: ACR20 ved uke 24</li> <li>• Fysisk funksjon (HAQ-DI)</li> <li>• Radiografisk progresjon (mTSS)</li> <li>• Lav sykdomsaktivitet og remisjon (SDAI)</li> </ul>
RA-BEAM (52 uker)	MTX-IR <sup>2</sup> (1305)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Baricitinib 4 mg QD</li> <li>• Adalimumab 40 mg SC Q2W</li> <li>• Placebo</li> </ul> <p>Alle pasienter fikk grunnbehandling med MTX</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primært endepunkt: ACR20 ved uke 12</li> <li>• Fysisk funksjon (HAQ-DI)</li> <li>• Radiografisk progresjon (mTSS)</li> <li>• Lav sykdomsaktivitet og remisjon (SDAI)</li> <li>• Morgenstivhet i ledd</li> </ul>
RA-BUILD (24 uker)	cDMARD-IR <sup>3</sup> (684)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Baricitinib 4 mg QD</li> <li>• Baricitinib 2 mg QD</li> <li>• Placebo</li> </ul> <p>Grunnbehandling med cDMARD<sup>5</sup> dersom stabil på cDMARD ved studiestart</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primært endepunkt: ACR20 ved uke 12</li> <li>• Fysisk funksjon (HAQ-DI)</li> <li>• Lav sykdomsaktivitet og remisjon (SDAI)</li> <li>• Radiografisk progresjon (mTSS)</li> <li>• Morgenstivhet i ledd</li> </ul>
RA-BEACON (24 uker)	TNF-IR <sup>4</sup> (527)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Baricitinib 4 mg QD</li> <li>• Baricitinib 2 mg QD</li> <li>• Placebo</li> </ul> <p>Grunnbehandling med cDMARD<sup>5</sup></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primært endepunkt: ACR20 ved uke 12</li> <li>• Fysisk funksjon (HAQ-DI)</li> <li>• Lav sykdomsaktivitet og remisjon (SDAI)</li> </ul>

Forkortelser: QD = én gang daglig, Q2W = én gang annenhver uke, SC = subkutant, ACR = American College of Rheumatology, SDAI = Simplified Disease Activity Index, HAQ-DI = Health Assessment Questionnaire-Disability Index, mTSS = modified Total Sharp Score

<sup>1</sup> Pasienter som hadde fått færre enn 3 doser metotreksat (MTX); naive overfor andre konvensjonelle eller biologiske DMARDs

<sup>2</sup> Pasienter som hadde utilstrekkelig respons på MTX (+/- andre cDMARDs); naive overfor biologiske DMARDs

<sup>3</sup> Pasienter som hadde utilstrekkelig respons eller intoleranse for  $\geq 1$  cDMARDs; naive overfor biologiske DMARDs

<sup>4</sup> Pasienter som hadde utilstrekkelig respons eller intoleranse for  $\geq 1$  bDMARDs, inkludert minst én TNF-hemmer

<sup>5</sup> De vanligste samtidige cDMARDs inkluderte MTX, hydroksyklorokin, leflunomid og sulfasalazin

### Klinisk respons

I alle studiene hadde pasienter som ble behandlet med baricitinib 4 mg én gang daglig statistisk signifikant høyere ACR20-, ACR50- og ACR70-respons etter 12 uker, sammenlignet med placebo, MTX eller adalimumab (se tabell 4). Tid til effektstart var hurtig på tvers av målene, med signifikant høyere responsrate sett så tidlig som uke 1. Varig responsrate ble observert, med opprettholdt ACR20/50/70-respons i minst 2 år, inklusiv langtids- forlengelsesstudien.

Behandling med baricitinib 4 mg, alene eller i kombinasjon med cDMARD, førte til signifikante forbedringer på alle individuelle ACR-komponenter, inkludert antall ømme og hovne ledd, helhetlig vurdering gjort av pasient og lege, HAQ-DI, smertevurdering og CRP, sammenlignet med placebo, MTX eller adalimumab.



Ingen relevante forskjeller i effekt og sikkerhet ble observert i undergrupper definert ved typer av samtidige DMARD som ble brukt i kombinasjon med baricitinib.

#### Remisjon og lav sykdomsaktivitet

En statistisk signifikant høyere andel av pasientene som ble behandlet med baricitinib 4 mg, sammenlignet med placebo eller MTX, oppnådde remisjon ( $SDAI \leq 3,3$  og  $CDAI \leq 2,8$ ) eller lav sykdomsaktivitet eller remisjon ( $DAS28 \text{ ESR eller } DAS28 \text{ hsCRP} \leq 3,2$  og  $DAS28 \text{ ESR eller } DAS28 \text{ hsCRP} < 2,6$ ), ved uke 12 og 24 (tabell 4).

Høyere remisjonsrater sammenlignet med placebo ble observert så tidlig som uke 4. Remisjon og lav sykdomsaktivitet ble opprettholdt i minst 2 år. Data fra den langsiktige forlengelsesstudien med opptil 6 års oppfølging tyder på vedvarende lav sykdomsaktivitet/lave remisjonsrater.

**Tabell 4. Respons, remisjon og fysisk funksjon**

Studie	RA-BEGIN MTX-naive pasienter			RA-BEAM MTX-IR pasienter			RA-BUILD cDMARD-IR pasienter			RA-BEACON TNF-IR pasienter		
	MTX	BARI 4 mg	BARI 4 mg + MTX	PBO	BARI 4 mg	ADA 40 mg Q2W	PBO	BARI 2 mg	BARI 4 mg	PBO	BARI 2 mg	BARI 4 mg
N	210	159	215	488	487	330	228	229	227	176	174	177
<b>ACR20:</b>												
Uke 12	59 %	79 %***	77 %***	40 %	70 %***†	61 %***	39 %	66 %***	62 %***	27 %	49 %***	55 %***
Uke 24	62 %	77 %**	78 %***	37 %	74 %***†	66 %***	42 %	61 %***	65 %***	27 %	45 %***	46 %***
Uke 52	56 %	73 %***	73 %***		71 %††	62 %						
<b>ACR50:</b>												
Uke 12	33 %	55 %***	60 %***	17 %	45 %***††	35 %***	13 %	33 %***	34 %***	8 %	20 %**	28 %***
Uke 24	43 %	60 %**	63 %***	19 %	51 %***	45 %***	21 %	41 %***	44 %***	13 %	23 %*	29 %***
Uke 52	38 %	57 %***	62 %***		56 %†	47 %						
<b>ACR70:</b>												
Uke 12	16 %	31 %***	34 %***	5 %	19 %***†	13 %***	3 %	18 %***	18 %***	2 %	13 %***	11 %**
Uke 24	21 %	42 %***	40 %***	8 %	30 %***†	22 %***	8 %	25 %***	24 %***	3 %	13 %***	17 %***
Uke 52	25 %	42 %***	46 %***		37 %	31 %						
<b>DAS28-hsCRP ≤ 3,2:</b>												
Uke 12	30 %	47 %***	56 %***	14 %	44 %***††	35 %***	17 %	36 %***	39 %***	9 %	24 %***	32 %***
Uke 24	38 %	57 %***	60 %***	19 %	52 %***	48 %***	24 %	46 %***	52 %***	11 %	20 %*	33 %***
Uke 52	38 %	57 %***	63 %***		56 %†	48 %						
<b>SDAI ≤ 3,3:</b>												
Uke 12	6 %	14 %*	20 %***	2 %	8 %***	7 %***	1 %	9 %***	9 %***	2 %	2 %	5 %
Uke 24	10 %	22 %**	23 %***	3 %	16 %***	14 %***	4 %	17 %***	15 %***	2 %	5 %	9 %**
Uke 52	13 %	25 %**	30 %***		23 %	18 %						
<b>CDAI ≤ 2,8:</b>												
Uke 12	7 %	14 %*	19 %***	2 %	8 %***	7 %**	2 %	10 %***	9 %***	2 %	3 %	6 %
Uke 24	11 %	21 %**	22 %**	4 %	16 %***	12 %***	4 %	15 %***	15 %***	3 %	5 %	9 %*
Uke 52	16 %	25 %*	28 %**		22 %	18 %						
<b>HAQ-DI Minimum Clinically Important Difference (reduksjon av HAQ-DI-score på ≥ 0,30):</b>												
Uke 12	60 %	81 %***	77 %***	46 %	68 %***	64 %***	44 %	60 %***	56 %**	35 %	48 %*	54 %***
Uke 24	66 %	77 %*	74 %	37 %	67 %***†	60 %***	37 %	58 %***	55 %***	24 %	41 %***	44 %***
Uke 52	53 %	65 %*	67 %**		61 %	55 %						

Merk: Andel av respondere ved hvert tidspunkt basert på de som ble randomisert til behandling fra begynnelsen av (N). Pasienter som avsluttet eller fikk rescuebehandling ble deretter vurdert som non-respondere.

Forkortelser: ADA = adalimumab, BARI=baricitinib, MTX = metotreksat, PBO = placebo

\* p ≤ 0,05, \*\* p ≤ 0,01, \*\*\* p ≤ 0,001 vs. placebo (vs. MTX for RA-BEGIN-studien)

† p ≤ 0,05, †† p ≤ 0,01, ††† p ≤ 0,001 vs. adalimumab

#### Radiografisk respons

Effekten av baricitinib på progresjon av strukturell leddskade ble evaluert radiografisk i studiene RA-BEGIN, RA-BEAM og RA-BUILD, og vurdert vha. modifisert Total Sharp Score (mTSS) og dens komponenter, antall erosjoner (erosjonsscore) og minsking av leddspalten (joint space narrowing score).

Behandling med baricitinib 4 mg førte til en statistisk signifikant hemming av progresjon av strukturell leddskade (tabell 5). Analyser av antall erosjoner og reduksjon i leddspalten var konsistente med de generelle scorene. Andelen av pasienter med ingen radiografisk progresjon (endring i mTSS  $\leq 0$ ) var signifikant høyere med baricitinib 4 mg sammenlignet med placebo ved uke 24 og 52.

**Tabell 5. Radiografiske endringer**

Studie	RA-BEGIN MTX-naive pasienter			RA-BEAM MTX-IR pasienter			RA-BUILD cDMARD-IR pasienter		
	MTX	BARI 4 mg	BARI 4 mg + MTX	PBO <sup>a</sup>	BARI 4 mg	ADA 40 mg Q2W	PBO	BARI 2 mg	BARI 4 mg
<b>Modified Total Sharp Score, gjennomsnittlige endring fra baseline:</b>									
Uke 24	0,61	0,39	0,29*	0,90	0,41***	0,33***	0,70	0,33*	0,15**
Uke 52	1,02	0,80	0,40**	1,80	0,71***	0,60***			
<b>Andel pasienter uten radiografisk progresjon<sup>b</sup>:</b>									
Uke 24	68 %	76 %	81 %**	70 %	81 %***	83 %***	74 %	72 %	80 %
Uke 52	66 %	69 %	80 %**	70 %	79 %**	81 %**			

Forkortelser: ADA = adalimumab, MTX = metotreksat, BARI=baricitinib, PBO = placebo

<sup>a</sup> Placebodata ved uke 52 derivert vha. linear ekstrapolering

<sup>b</sup> Ingen progresjon definert som endring i mTSS  $\leq 0$

\*  $p \leq 0,05$ , \*\*  $p \leq 0,01$ , \*\*\*  $p \leq 0,001$  vs. placebo (vs. MTX for RA-BEGIN-studien)

#### Fysisk funksjonsrespons og helserelevante utfall

Behandling med baricitinib 4 mg, alene eller i kombinasjon med cDMARD, førte til en signifikant forbedring av fysisk funksjon (HAQ-DI) og smerte (0-100 visuell analog skala) sammenlignet med alle komparatorer (placebo, MTX, adalimumab). Forbedringer ble sett så tidlig som uke 1, og i studiene RA-BEGIN og RA-BEAM ble disse opprettholdt i opptil 52 uker.

I RA-BEAM og RA-BUILD, førte behandling med baricitinib 4 mg til en signifikant forbedring i gjennomsnittlig varighet og alvorlighetsgrad av morgenstivhet i leddene sammenlignet med placebo eller adalimumab, vurdert ved bruk av pasientdagbøker.

I alle studier rapporterte pasienter som ble behandlet med baricitinib forbedringer i pasientrapportert livskvalitet, målt med "Short Form (36) Health Survey" (SF-36), "Physical Component Score" og fatigue, målt med "Functional Assessment of Chronic Illness Therapy-Fatigue score" (FACIT-F).

#### Baricitinib 4 mg vs. 2 mg

Forskjeller i effekt mellom dosene på 4 mg og 2 mg var mest fremtredende i bDMARD-IR-populasjonen (RA-BEACON). Statistisk signifikante forbedringer i ACR-komponentene antall hovne ledd, antall ømme ledd og ESR ble vist for baricitinib 4 mg sammenlignet med placebo ved uke 24, men ikke for baricitinib 2 mg sammenlignet med placebo. I tillegg var effektstart raskere og effektstørrelsen generelt større i både RA-BEACON- og RA-BUILD-studiene for gruppene som fikk dosen på 4 mg enn de som fikk 2 mg.

I en langtids- forlengelsesstudie ble pasienter fra studiene RA-BEAM, RA-BUILD og RA-BEACON som oppnådde vedvarende lav sykdomsaktivitet eller remisjon (CDAI  $\leq 10$ ) etter minst 15 måneders behandling med baricitinib 4 mg én gang daglig randomisert på nytt 1:1 dobbeltblindet til å fortsette 4 mg én gang daglig, eller til å redusere dosen til 2 mg én gang daglig. Flertallet av pasienter opprettholdt lav sykdomsaktivitet eller remisjon basert på CDAI-score:

- Ved uke 12: 451/498 (91 %) som fortsatte på 4 mg vs. 405/498 (81 %) som ble redusert til 2 mg ( $p \leq 0,001$ )
- Ved uke 24: 434/498 (87 %) som fortsatte på 4 mg vs. 372/498 (75 %) som ble redusert til 2 mg ( $p \leq 0,001$ )

- Ved uke 48: 400/498 (80 %) som fortsatte på 4 mg vs. 343/498 (69 %) som ble redusert til 2 mg ( $p \leq 0,001$ )
- Ved uke 96: 347/494 (70 %) som fortsatte på 4 mg vs. 297/496 (60 %) som ble redusert til 2 mg ( $p \leq 0,001$ )

Flertallet av pasienter som mistet lav sykdomsaktivitet- eller remisjonsstatus etter dosereduksjonen, gjenoppnådde sykdomskontroll etter at dosen ble returnert til 4 mg.

#### *Voksne med atopisk dermatitt*

Effekt og sikkerhet av baricitinib som monoterapi eller i kombinasjon med topikale kortikosteroider (TCS) ble undersøkt i 3 fase III randomiserte, dobbeltblindede, placebokontrollerte, 16 ukers studier (BREEZE-AD1, -AD2 og -AD7). Studiene inkluderte 1568 pasienter med moderat til alvorlig atopisk dermatitt definert etter «Investigator's Global Assessment» (IGA)-score  $\geq 3$ , Eczema Area and Severity Index (EASI)-score  $\geq 16$  og minimum affisert kroppsoverflate (BSA)  $\geq 10$  %. Kvalifiserte pasienter var over 18 år og hadde tidligere hatt utilstrekkelig respons på eller var intolerante overfor topikale legemidler. Pasientene kunne få tilleggsbehandling (som inkluderte topikal eller systemisk behandling), og ble da ansett som ikke-responder. Ved baseline for studien BREEZE-AD7 fikk alle pasientene samtidig behandling med topikale kortikosteroider og pasientene kunne bruke topikale kalsinevrinhemmere. Alle pasienter som fullførte disse studiene kunne delta i en langtids forlengelsesstudie (BREEZE-AD3) i opptil 2 år med fortsatt behandling.

BREEZE-AD4, en fase III randomisert, dobbelblindet, placebokontrollert studie, evaluerte effekten av baricitinib i kombinasjon med topikale kortikosteroider hos 463 pasienter i 52 uker. Pasientene hadde moderat til alvorlig atopisk dermatitt, de hadde behandlingssvikt, vært intolerante overfor eller hadde en kontraindikasjon mot oral ciklosporinbehandling.

#### Baselinekarakteristika

I de placebokontrollerte fase III-studiene (BREEZE-AD1, -AD2, -AD7 og -AD4), på tvers av alle behandlingsgruppene, var 37 % kvinnelige, 64 % var av europeisk opprinnelse, 31 % var av asiatisk opprinnelse og 0,6 % var av afrikansk opprinnelse, og gjennomsnittsalderen var 35,6 år. I disse studiene hadde 42 % til 51 % av pasientene en baseline IGA på 4 (alvorlig atopisk dermatitt), og 54 % til 79 % av pasientene hadde fått tidligere systemisk behandling for atopisk dermatitt. Baseline gjennomsnittlig EASI score varierte fra 29,6 til 33,5, baseline ukentlig gjennomsnitt pruritus numerisk rangeringsskala (NRS) varierte fra 6,5 til 7,1. Baseline gjennomsnittlig Dermatology Life Quality Index (DLQI) varierte fra 13,6 til 14,9 og baseline gjennomsnittlig Hospital Anxiety and Depression Scale (HADS) Total score varierte fra 10,9 til 12,1.

#### Klinisk respons

##### *16-ukers monoterapi (BREEZE-AD1, -AD2) og TCS kombinasjonsstudier (BREEZE-AD7)*

En signifikant større andel av pasientene som ble randomisert til baricitinib 4 mg oppnådde IGA 0 eller 1 respons (primært utfallt), EASI75 eller en forbedring på  $\geq 4$  poeng på pruritus NRS, sammenlignet med placebo ved uke 16 (tabell 6). Figur 1 viser andel av pasientene som oppnådde EASI til uke 16.

En signifikant større andel av pasientene som ble randomisert til baricitinib 4 mg, oppnådde en  $\geq 4$  poeng forbedring i pruritus NRS sammenlignet med placebo (i løpet av den første uka etter behandling for BREEZE-AD1 og -AD2, og så tidlig som uke 2 for BREEZE-AD7;  $p < 0,002$ ).

Behandlingseffekter i undergrupper (vekt, alder, kjønn, etnisitet, sykdommens alvorlighetsgrad og tidligere behandling inkludert immunosuppressive midler) var i samsvar med resultatene i den samlede studiepopulasjonen.

**Tabell 6. Effekt av baricitinib ved uke 16 (FAS<sup>a</sup>)**

Studie	Monoterapi						TCS-kombinasjon		
	BREEZE-AD1			BREEZE-AD2			BREEZE-AD7		
Behandlings-gruppe	PBO	BARI 2 mg	BARI 4 mg	PBO	BARI 2 mg	BARI 4 mg	PBO + TCS	BARI 2 mg + TCS	BARI 4 mg + TCS
N	249	123	125	244	123	123	109	109	111
IGA 0 eller 1, % respondere <sup>b, c</sup>	4,8	11,4**	16,8**	4,5	10,6**	13,8**	14,7	23,9	30,6**
EASI-75, % respondere <sup>c</sup>	8,8	18,7**	24,8**	6,1	17,9**	21,1**	22,9	43,1*	47,7**
Pruritus NRS (≥ 4 poeng forbedring), % respondere <sup>c, d</sup>	7,2	12,0	21,5**	4,7	15,1**	18,7**	20,2	38,1*	44,0**

BARI = Baricitinib; PBO = Placebo

\* statistisk signifikant vs. placebo uten korreksjon for multiplisitet; \*\* statistisk signifikant vs. placebo med korreksjon for multiplisitet.

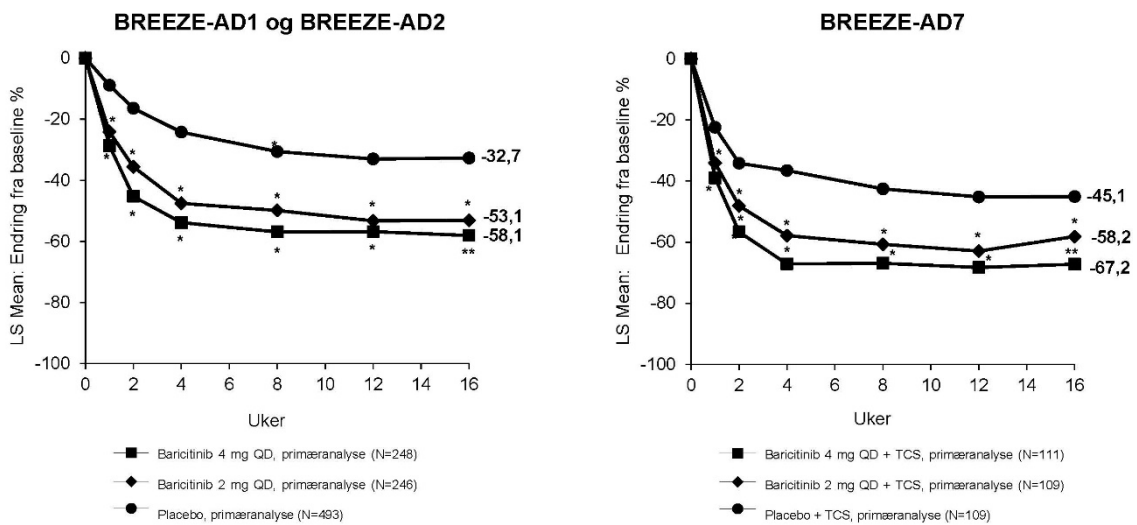
<sup>a</sup> Fullt analysesett (FAS) inkluderer alle randomiserte pasienter.

<sup>b</sup> Responder ble definert som en pasient med IGA 0 eller 1 («tilhelet» eller «nesten tilhelet») med en reduksjon på ≥ 2 poeng på en IGA-skala fra 0-4.

<sup>c</sup> Ikke-responderimputasjon: pasienter som mottok tilleggsbehandling eller hvor det manglet data ble ansett som ikke-respondere.

<sup>d</sup> Resultater vist hos undergruppe av pasienter kvalifisert for vurdering (pasienter med en pruritus NRS ≥ 4 ved baseline).

**Figur 1. Gjennomsnittlig prosentvis endring fra baseline i EASI (FAS)<sup>a</sup>**



LS = Least squares;

\* statistisk signifikant vs. placebo uten korreksjon for multiplisitet; \*\* statistisk signifikant vs placebo med korreksjon for multiplisitet.

<sup>a</sup> Fullt analysesett (FAS) inkluderer alle randomiserte pasienter. Data samlet inn etter tilleggsbehandling eller etter permanent seponering av legemidlet ble ansett som manglende. LS means er fra Mixed Model with Repeated Measures (MMRM) analyses.

### Opprettholdelse av respons

For å evaluere opprettholdelse av respons ble 1373 pasienter behandlet med baricitinib i 16 uker i BREEZE-AD1 (N=541), BREEZE-AD2 (N=540) og BREEZE-AD7 (N=292) kvalifisert til å delta i en langtids forlengelsesstudie kalt BREEZE-AD3. Data er tilgjengelig opptil 68 uker med kumulativ behandling for pasienter fra BREEZE-AD1 og BREEZE-AD2, og opptil 32 uker med kumulativ behandling for pasienter fra BREEZE-AD7. Sammenhengende respons ble observert hos pasienter med i det minste noe respons (IGA 0, 1 eller 2) etter start av baricitinib.

### Livskvalitet/pasientrapporterte utfall ved atopisk dermatitt

I både monoterapistudiene (BREEZE-AD1 og BREEZE-AD2) og TCS-kombinasjonsstudien (BREEZE-AD7), ble pasientrapporterte utfall signifikant forbedret med baricitinib 4 mg, inkludert pruritus NRS, søvn (ADSS), smerte i huden (hudsmerte NRS) og livskvalitet (DLQI) og symptomer på angst og depresjon (HADS) som ikke var korrigeret for multiplisitet, sammenlignet med placebo ved 16 uker (se tabell 7).

**Tabell 7. Livskvalitet-/pasientrapporterte utfalls-resultater for baricitinib monoterapi og baricitinib i kombinasjon med TCS ved uke 16 (FAS) <sup>a</sup>**

Studie	Monoterapi						TCS kombinasjon		
	BREEZE-AD1			BREEZE-AD2			BREEZE-AD7		
Behandlings-gruppe	PBO	BARI 2mg	BARI 4mg	PBO	BARI 2mg	BARI 4mg	PBO + TCS	BARI 2 mg + TCS	BARI 4 mg + TCS
N	249	123	125	244	123	123	109	109	111
ADSS Item 2, $\geq 2$ -poeng forbedring, % respondere <sup>c,d</sup>	12,8	11,4	32,7*	8,0	19,6	24,4*	30,6	61,5*	66,7*
Endring i Skin Pain NRS, gjennomsnitt (SE) <sup>b</sup>	-0,84 (0,24)	-1,58 (0,29)	-1,93** (0,26)	-0,86 (0,26)	-2,61** (0,30)	-2,49** (0,28)	-2,06 (0,23)	-3,22* (0,22)	-3,73* (0,23)
Endring i DLQI, gjennomsnitt (SE) <sup>b</sup>	-2,46 (0,57)	-4,30* (0,68)	-6,76* (0,60)	-3,35 (0,62)	-7,44* (0,71)	-7,56* (0,66)	-5,58 (0,61)	-7,50* (0,58)	-8,89* (0,58)
Endring i HADS, gjennomsnitt (SE) <sup>b</sup>	-1,22 (0,48)	-3,22* (0,58)	-3,56* (0,52)	-1,25 (0,57)	-2,82 (0,66)	-3,71* (0,62)	-3,18 (0,56)	-4,75* (0,54)	-5,12* (0,54)

BARI = Baricitinib; PBO = Placebo

\* statistisk signifikant vs placebo uten korreksjon for multiplisitet; \*\* statistisk signifikant vs placebo med korreksjon for multiplisitet.

<sup>a</sup> Fullt analysesett (FAS) inkluderer alle randomiserte pasienter.

<sup>b</sup> Resultater vist er LS mean-forandringer fra baseline (SE). Data samlet etter tilleggsbehandling eller etter permanent seponering av legemidlet ble ansett som manglende. LS means er fra Mixed Model med Repeated Measures (MMRM) analyse.

<sup>c</sup> ADSS Item 2: gjennomsnittlig antall nattlige oppvåkninger på grunn av kløe.

<sup>d</sup> Ikke-responderimputasjon: pasienter som mottok tilleggsbehandling eller hvor det manglet data ble ansett som ikke-respondere. Resultater vist hos undergruppe av pasienter kvalifisert for vurdering (pasienter med ADSS Item 2  $\geq 2$  ved baseline).

Klinisk respons hos pasienter som har hatt, eller har en kontraindikasjon mot ciklosporin behandling (BREEZE-AD4 studie)

Totalt 463 pasienter ble inkludert, som enten hadde behandlingssvikt med (n=173), vært intolerant overfor (n=75), eller kontraindisert (n=126) for oral ciklosporin. Det primære endepunktet var andelen pasienter som oppnådde EASI-75 ved uke 16. Det primære og noen av de viktigste sekundære endepunktene ved uke 16 er oppsummert i tabell 8.

**Tabell 8. Effekt av baricitinib i kombinasjon med TCS<sup>a</sup> ved uke 16 i BREEZE-AD4 (FAS)<sup>b</sup>**

Studie	BREEZE-AD4		
	PBO <sup>a</sup>	BARI 2 mg <sup>a</sup>	BARI 4 mg <sup>a</sup>
N	93	185	92
EASI-75, % respondere <sup>c</sup>	17,2	27,6	31,5**
IGA 0 eller 1, % respondere <sup>c, e</sup>	9,7	15,1	21,7*
Pruritus NRS (≥ 4 poeng forbedring), % respondere <sup>c, f</sup>	8,2	22,9*	38,2**
Endring i DLQI gjennomsnitt (SE) <sup>d</sup>	-4,95 (0,752)	-6,57 (0,494)	-7,95* (0,705)

BARI = Baricitinib; PBO = Placebo

\* statistisk signifikant vs placebo uten korreksjon for multiplisitet; \*\* statistisk signifikant vs placebo med korreksjon for multiplisitet.

<sup>a</sup> Samtlige pasienter fikk samtidig behandling med topikale kortikosteroider og pasientene kunne bruke topikale kalsinevrinhemmere.

<sup>b</sup> Fullt analysesett (FAS) inkluderer alle randomiserte pasienter.

<sup>c</sup> Ikke-responderimputasjon: Pasienter som mottok tilleggsbehandling eller hvor det manglet data ble vurdert som ikke-respodere.

<sup>d</sup> Data samlet etter tilleggsbehandling eller etter permanent seponering av legemidlet ble ansett som manglende. LS means er fra Mixed Model med Repeated Measures (MMRM) analyser.

<sup>e</sup> Responder ble definert som en pasient med IGA 0 eller 1 («tilhelet» eller «nesten tilhelet») med en reduksjon på ≥ 2 poeng på en IGA-skala fra 0-4.

<sup>f</sup> Resultater vist i undergrupper av pasienter kvalifisert for vurdering (pasienter med pruritus NRS ≥ 4 ved baseline).

### *Alopecia areata*

Effekten og sikkerheten til baricitinib én gang daglig ble vurdert i én adaptiv fase II/III-studie (BRAVE-AA1) og én fase III-studie (BRAVE-AA2). Fase III-delen av BRAVE AA1-studien og fase III BRAVE AA2-studien var randomiserte, dobbeltblindede, placebokontrollerte, 36 ukers studier med forlengelsesfaser på opptil 200 uker. I begge fase III-studiene ble pasientene randomisert til placebo, 2 mg eller 4 mg baricitinib i forholdet 2:2:3. Kvalifiserte pasienter var voksne mellom 18 år og 60 år for mannlige pasienter, og mellom 18 år og 70 år for kvinnelige pasienter, med en pågående episode på mer enn 6 måneder med alvorlig alopecia areata (hårtap omfatter ≥ 50 % av hodebunnen). Pasienter med en pågående episode på mer enn 8 år var ikke kvalifisert med mindre episoder med gjenvekst hadde blitt observert på de berørte områdene av hodebunnen i løpet av de siste 8 årene. De eneste tillatte samtidige alopecia areata-behandlingene hvis de var i en stabil dose ved studiestart var finasterid (eller andre 5 alfa-reduktasehemmere), oral eller topikal minoksidil og bimatoprost oftalmisk oppløsning for øyevipper.

Begge studiene vurderte som primært utfall, andelen av forsøkspersonene som oppnådde en SALT (Severity of Alopecia Tool) score på ≤ 20 (80 % eller mer hodebunnsdekning med hår) ved uke 36. I tillegg evaluerte begge studiene klinikerens vurdering av hårtap på øyenbryn og øyenvipper ved hjelp av en 4-punkts skala (ClinRO Measure for Eyebrow Hair Loss™, ClinRO Measure for Eyelash Hair Loss™).

### *Baselinekarakteristika*

Fase III-delen av BRAVE AA1-studien og fase III BRAVE AA2-studien inkluderte 1 200 voksne pasienter. På tvers av alle behandlingsgruppene var gjennomsnittsalderen 37,5 år, 61 % av pasientene var kvinner. Gjennomsnittlig varighet av alopecia areata fra debut og gjennomsnittlig varighet av nåværende episode med hårtap var henholdsvis 12,2 og 3,9 år. Median SALT-score på tvers av studiene var 96 (dette



tilsvarende 96 % hårtap i hodebunnen), og omtrent 44 % av pasientene ble rapportert som alopecia universalis. På tvers av studiene hadde 69 % av pasientene signifikant eller fullstendig øyenbrynshårtap ved baseline og 58 % hadde signifikant eller fullstendig øyevippehårtap, målt ved ClinRO-mål for øyenbryn- og øyenvippeskåre på 2 eller 3. Omtrent 90 % av pasientene hadde fått minst én behandling for alopecia areata på et tidspunkt før de ble inkludert i studiene, og 50 % minst én systemisk immunsuppressiv behandling. Bruk av godkjente alopecia areata-behandlinger samtidig ble rapportert hos kun 4,3 % av pasientene under studiene.

### Klinisk respons

I begge studiene oppnådde en signifikant større andel av pasienter randomisert til baricitinib 4 mg én gang daglig et SALT  $\leq$  20 ved uke 36 sammenlignet med placebo, med start så tidlig som uke 8 i studie BRAVE AA1 og uke 12 i studie BRAVE AA2. Konsistent effekt ble sett på tvers av de fleste sekundære endepunktene (tabell 9). Figur 2 viser andelen pasienter som oppnår SALT  $\leq$  20 frem til uke 36.

Behandlingseffekter i undergrupper (kjønn, alder, vekt, eGFR, etnisitet, geografisk region, sykdomsgrad, nåværende varighet av alopecia areata-episoden) var i samsvar med resultatene i den totale studiepopulasjonen ved uke 36.

**Tabell 9. Effekt av baricitinib til og med uke 36 for sammenslåtte studier (Sammenslått effekt populasjon<sup>a</sup> uke 36)**

	<b>BRAVE-AA1 (fase III del av en fase II/III study) og BRAVE-AA2 (fase III studie) Sammenslåtte data*</b>		
	Placebo N=345	baricitinib 2 mg N=340	baricitinib 4 mg N=515
SALT $\leq$ 20 ved uke 36	4,1 %	19,7 %**	34,0 %**
SALT $\leq$ 20 ved uke 24	3,2 %	11,2 %	27,4 %**
ClinRO-mål for tap av øyenbrynshår 0 eller 1 ved uke 36 med en forbedring på $\geq$ 2 poeng fra baseline <sup>b</sup>	3,8 %	15,8 %	33,0 %**
ClinRO-mål for tap av øyevippehår 0 eller 1 ved uke 36 med en forbedring på $\geq$ 2 poeng fra baseline <sup>b</sup>	4,3 %	12,0 %	33,9 %**
Endring i Skindex-16 tilpasset alopecia areata følelsesdomene, gjennomsnittlig (SE) <sup>c</sup>	-11,33 (1.768)	-19,89 (1.788)	-23,81 (1.488)
Endring i Skindex-16 tilpasset alopecia areata fungerende domene, gjennomsnittlig (SE) <sup>c</sup>	-9,26 (1.605)	-13,68 (1.623)	-16,93 (1.349)

ClinRO = kliniker-rapportert utfall; SE = standardfeil

<sup>a</sup> Sammenslått uke 36 effektpopulasjon: Alle pasienter som ble inkludert i fase III-delen av studien BRAVE AA1 og i studien BRAVE AA2.

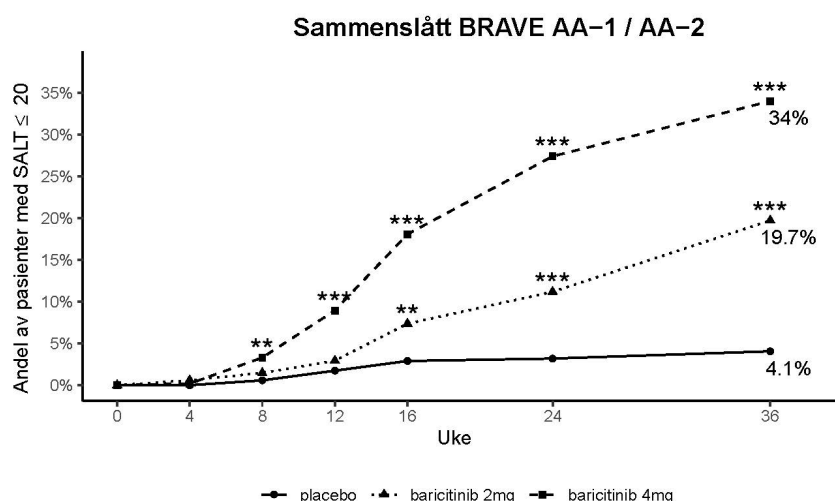
\* Resultatene av den samlede analysen er i tråd med resultatene fra de enkelte studiene.

\*\* Statistisk signifikant med justering for multiplisitet i det grafiske testskjemaet innenfor hver enkelt studie.

<sup>b</sup> Pasienter med ClinRO-mål for hårtapsscore for øyenbryn på  $\geq 2$  ved baseline: 236 (placebo), 240 (baricitinib 2 mg), 349 (baricitinib 4 mg). Pasienter med ClinRO-mål for øyevipper Hårtapsscore på  $\geq 2$  ved baseline: 186 (placebo), 200 (baricitinib 2 mg), 307 (baricitinib 4 mg). Begge ClinRO-målene bruker en 4-punkts responskala som strekker seg fra 0 som indikerer ingen hårtap til 3 som indikerer ingen bemerkelsesverdig øyenbryn/vippehår.

<sup>c</sup> Prøvestørrelser for analyse på Skindex 16 tilpasset alopecia areata ved uke 36 er n= 256 (placebo), 249 (baricitinib 2 mg), 392 (baricitinib 4 mg).

**Figur 2: Andel pasienter med SALT  $\leq 20$  til og med uke 36**



\*\*p-verdi for baricitinib versus placebo  $\leq 0,01$ ; \*\*\*p-verdi for baricitinib versus placebo  $\leq 0,001$ .

### Effekt opptil uke 52

Andelen av pasienter som ble behandlet med baricitinib som oppnådde et SALT  $\leq 20$  fortsatte å øke etter uke 36, og nådde 39,0 % av pasientene på baricitinib 4 mg ved uke 52. Resultatene for undergruppene baseline sykdomsalvorlighet og episodevarighet, var ved uke 52 i samsvar med de observert ved uke 36, og med resultatene i den totale studiepopulasjonen.

### Dose nedtrapping delstudie

I BRAVE AA2 studien ble pasienter som hadde fått baricitinib 4 mg én gang daglig siden den første randomiseringen og oppnådd SALT  $\leq 20$  ved uke 52, randomisert på nytt på en dobbeltblind måte for fortsettelse av 4 mg én gang daglig eller redusere dosen til 2 mg én gang daglig. Resultatene viser at 96 % av pasientene som forble på baricitinib 4 mg og 74 % av pasientene som ble randomisert på nytt til baricitinib 2 mg opprettholdt responsen ved uke 76.

### Juvenil idiopatisk artritt

Det kliniske utviklingsprogrammet for baricitinib ved juvenil idiopatisk artritt bestod av én fullført pivotal fase III-studie (JUVE-BASIS) og én pågående åpen, langvarig, sikkerhets- og forlengelsesstudie (JUVE-X).

JUVE-BASIS var en inntil 44-ukers dobbeltblindet randomisert, placebokontrollert seponeringsstudie (DBW), som evaluerte effekten og sikkerheten til baricitinib administrert én gang daglig til pasienter fra 2 år til under 18 år med juvenil idiopatisk artritt, som hadde hatt utilstrekkelig respons eller intoleranse mot behandling med minst en konvensjonell syntetisk eller biologisk DMARD. Dette inkluderte pasienter med polyartikulær juvenil idiopatisk artritt (revmatoid faktor positiv eller revmatoid faktor negativ), utvidet oligoartikulær juvenil idiopatisk artritt, entestitt-relatert juvenil idiopatisk artritt og juvenil

psoriasisartritt som definert i kriteriene fra International League of Associations for Rheumatology (ILAR). Pasienter som deltok i JUVE-BASIS, var kvalifisert til deltagelse i JUVE-X-studien.

I den åpne JUVE-BASIS-studien fikk pasientene baricitinib én gang daglig i ca. 12 uker fra baseline. Pasienter fra 2 til under 9 år fikk 2 mg daglig og pasienter fra 9 til under 18 år fikk 4 mg daglig for å oppnå en tilsvarende eksponering som en dose på 4 mg hos voksne. Behandlingsrespons (basert på PedACR30-kriterier) ble vurdert i uke 12 for hver pasient. Pasienter som hadde oppnådd minst en PedACR30-respons ble randomisert (1:1 ratio) til å få placebo eller den samme baricitinibdosen i den 32 uker lange dobbeltblinde placebokontrollerte fasen. Pasienter som ikke oppnådde PedACR30 fikk muligheten til å delta i JUVE-X.

Det primære effektendepunktet til JUVE-BASIS var tiden til sykdomsoppblussing fra oppstart av DBW-perioden til slutten av DBW-perioden.

### Baselinekarakteristika

Totalt 220 pasienter deltok i JUVE-BASIS. Av disse var 163 (74,4 %) av pasientene kvalifisert til å bli randomisert i DBW-perioden til å få enten baricitinib (n=82) eller placebo (n=81). Det var 144 pasienter med polyartikulær juvenil idiopatisk artritt, 16 med utvidet oligoartikulær juvenil idiopatisk artritt, 50 med entesitt-relatert juvenil idiopatisk artritt og 10 med juvenil psoriasisartritt.

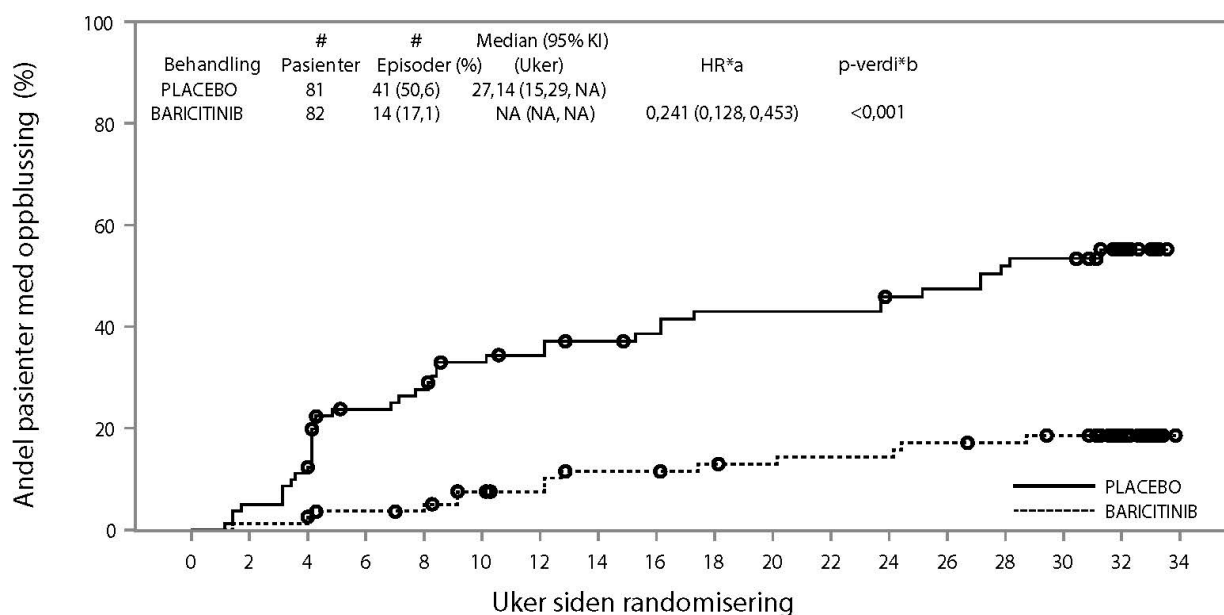
Gjennomsnittsalderen var 13 år i JUVE-BASIS-studien (standardavvik 3,4) og 69,1 % var jenter. Pasientantall per aldersgruppe var som følger: 2 til < 6 år: n=6; 6 til < 9 år: n=9; 9 til < 12 år: n=30; og 12 til < 18 år: n=175.

Hos alle pasientene i studien var den gjennomsnittlige tiden siden juvenil idiopatisk artritt-diagnosen 4 år. Bruk av samtidig behandling var lik på tvers av behandlingsgruppene i DBW-perioden (de mest vanlige samtidige csDMARDs, inkludert MTX, sulfasalazin og leflunomid). Totalt 127 (57,7 %) pasienter fikk MTX ved baseline.

### Klinisk respons

I JUVE-BASIS hadde pasientgruppen behandlet med baricitinib en signifikant lengre tid til sykdomsoppblussing sammenlignet med de som fikk placebo (figur 3). I tillegg oppnådde flere pasienter behandlet med baricitinib en PedACR-verdi på 30/50/70/90/100 gjennom hele DBW-perioden sammenlignet med placebo.

**Figur 3. Tid til sykdomsoppblussing i DBW-perioden**



Antall pasienter i risikogruppen		Tid	0	2	4	6	8	10	12	14	16	18	20	22	24	26	28	30	32	34
PLACEBO			81 (4)	77 (6)	70 (9)	58 (3)	55 (4)	49 (1)	47 (2)	44 (1)	42 (3)	39 (0)	39 (0)	39 (2)	36 (1)	35 (3)	32 (1)	31 (1)	18 (0)	0
BARICITINIB			82 (1)	81 (1)	79 (1)	77 (1)	75 (2)	71 (0)	69 (3)	65 (0)	65 (1)	63 (0)	62 (1)	61 (0)	61 (2)	59 (0)	58 (1)	56 (0)	38 (0)	2 (0)

KI= konfidensintervall, HR = hasard ratio, NA = ikke relevant, Nr = nummer

\*a HR stratifisert etter kategorier av juvenil idiopatisk artritt (polyartikulær og utvidet oligoartikulær versus entesitt-relatert artritt og juvenil psoriasisartritt).

\*b P-verdi er fra logrank-test stratifisert etter kategorier av juvenil idiopatisk artritt (polyartikulær og utvidet oligoartikulær kontra entesitt-relatert artritt og juvenil psoriasisartritt).

Tid til sykdomsoppblussing og PedACR-score samsvarte på tvers av alle undergruppene av juvenil idiopatisk artritt og bakgrunns karakteristikk (inkludert alder, geografi, vekt, tidligere bruk av biologiske legemidler, samtidig bruk av MTX eller kortikosteroider), og samsvarte med den totale studiepopulasjonen.

#### *Pediatrik atopisk dermatitt*

Effekt og sikkerhet av baricitinib i kombinasjon med TCS ble undersøkt i en fase III, randomisert, dobbeltblind, placebokontrollert, 16-ukers studie (BREEZE-AD-PEDS). Studien inkluderte 483 pasienter med moderat til alvorlig atopisk dermatitt definert etter IGA-score  $\geq 3$ , og EASI-score  $\geq 16$ , og BSA  $\geq 10$  %. Kvalifiserte pasienter var fra 2 år til under 18 år og hadde tidligere hatt utilstrekkelig respons på eller var intolerante overfor topikale legemidler og var kandidater for systemisk behandling.

Alle pasientene fikk forskrevet tilleggsbehandling med lav eller middels potente topikale kortikosteroider og pasientene kunne bruke topikale kalsinevrinhemmere under studien. Pasientene var randomisert til placebo eller lav, middels eller høy dose baricitinib (tilsvarende eksponering på 1 mg, 2 mg eller 4 mg som hos voksne AD pasienter) i en 1 : 1 : 1 : 1 ratio. Studien inkluderer en langtids forlengelsesstudie i opptil 4 år.

#### Baselinekarakteristika

På tvers av alle behandlingsgruppene var 76 % av europeisk opprinnelse, 15 % av asiatiske opprinnelse og 3 % av afrikansk opprinnelse. 50 % var jenter og gjennomsnittsalderen var 12 år hvor 72 % minst 10 år og 28 % under 10 år. Pasienter som var 6 år eller yngre utgjorde 14 % av populasjonen (6 år [N = 28], 5 år [N = 11], 4 år [N = 16], 3 år [N = 8], 2 år [N = 5]). I denne studien hadde 38 % av pasientene en IGA-score på 4 ved baseline (alvorlig atopisk dermatitt), og 42 % av pasientene hadde tidligere fått

systemisk behandling for atopisk dermatitt. EASI-score ved baseline varierte fra 12,2 til 70,8, og gjennomsnittlig ukentlig pruritus NRS hos pasienter som var minst 10 år gamle, var 5,5 (standardavvik = 2,6) ved baseline.

### Klinisk respons

En statistisk signifikant større andel av pasientene som ble randomisert til baricitinib 4 mg oppnådde en IGA 0 eller 1-respons (primært utfall), EASI75 eller en forbedring på  $\geq 4$  poeng på pruritus NRS sammenlignet med placebo ved uke 16 (tabell 10). Figur 4 viser tidslinjen for oppnåelse av IGA 0 eller 1.

Behandlingseffekter i undergrupper (vekt, alder, kjønn, etnisitet, sykdommens alvorlighetsgrad og tidligere behandling, inkludert immunosuppressive midler) var i samsvar med resultatene i den samlede studiepopulasjonen.

**Tabell 10. Effekt av baricitinib hos pediatriske pasienter ved uke 16<sup>a</sup>**

Studie	BREEZE-AD-PEDS	
	PBO	BARI 4 mg ekvivalent
N	122	120
IGA 0 eller 1, % respondere <sup>b,c</sup>	16,4	41,7**
EASI-75, % respondere <sup>c</sup>	32,0	52,5**
Pruritus NRS ( $\geq 4$ poeng forbedring), % respondere <sup>c,d</sup>	16,4	35,5**

BARI = Baricitinib; PBO = Placebo

\*\* Statistisk signifikant vs. placebo med korreksjon for multiplisitet.

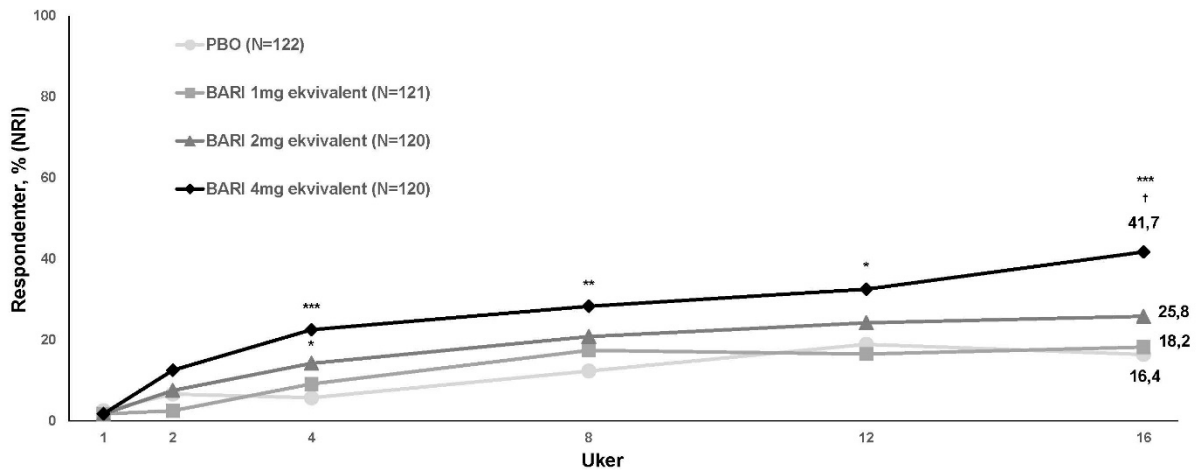
<sup>a</sup> Intent to Treat (ITT)-populasjon (alle randomiserte pasienter)

<sup>b</sup> Respondent ble definert som en pasient med IGA 0 eller 1 (“tilhelet” eller “nesten tilhelet”) med en reduksjon på  $\geq 2$  poeng på en IGA-skala på 0-4.

<sup>c</sup> Ikke-responderimputasjon: Pasienter som mottok tilleggsbehandling eller hvor det manglet data ble ansett som ikke-respondere.

<sup>d</sup> Resultater vist hvor undergrupper av pasienter kvalifisert for vurdering (pasienter  $\geq 10$  år med pruritus NRS  $\geq 4$  ved baseline, BARI 4 mg ekvivalent N = 62; Placebo, N = 55).

**Figur 4. Tid til oppnåelse av IGA 0 eller 1 med  $\geq 2$  poeng forbedring hos pediatriske pasienter ved uke 16**



BARI=baricitinib; NRI=ikke-responderimputasjon; PBO=placebo\*  $p < 0,05$ ; \*\*  $p < 0,01$ ; \*\*\*  $p < 0,001$  vs. PBO (nominell p-verdi; logistisk regresjonsanalyse); † Statistisk signifikant med korreksjon for multiplisitet

En signifikant større andel av pasientene som ble randomisert til den ekvivalente dosen av baricitinib 4 mg, oppnådde en  $\geq 4$ -poengs forbedring i pruritus NRS sammenlignet med placebo så tidlig som i uke 4 (justert for multiplisitet).

Behovet for samtidig bruk av TCS ble redusert, slik det ble vist gjennom en median reduksjon i mengden TCS som ble brukt for den ekvivalente dosen av baricitinib 4 mg i løpet av 16 uker, sammenlignet med placebo. I tillegg var det mediane antallet TCS-frie dager høyere for den ekvivalente dosen av baricitinib 4 mg (25 dager) sammenlignet med placebo (11 dager) over en 16-ukers periode.

### Pediatrisk populasjon

Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency) har utsatt forpliktelsen til å presentere resultater fra studier med baricitinib i en eller flere undergrupper av den pediatriske populasjonen ved kronisk idiopatisk artritt, atopisk dermatitt og alopecia areata (se pkt. 4.2 for informasjon vedrørende pediatrisk bruk).

Effekten av baricitinib opptil 12 mg/dag har blitt evaluert hos 71 pasienter med CANDLE (kronisk atypisk nøytrofil dermatose med lipodystrofi og forhøyet temperatur,  $n=10$ ), CANDLE-relaterte tilstander (CANDLE RC,  $n=9$ ), SAVI (stimulator av interferon-gen assosiert vaskulopati med debut under spedbarnsalderen,  $n=8$ ), Juvenil dermatomyositt (JDM,  $n=5$ ) og Aicardi-Goutières syndrom (AGS,  $n=39$ ). Totale pasientår med eksponering (PYE) var 251. På grunn av metodologiske mangler kunne det ikke trekkes noen sikker konklusjon om effekten av baricitinib hos disse pasientene. Selv om sikkerhetsmønstre viste likheter med indikasjonene for voksne, var frekvensen av bivirkninger generelt høyere. Tre dødsfall ble observert i AGS-populasjonen; det er uklart om disse dødsfallene var relatert til behandling med baricitinib.

### **5.2 Farmakokinetiske egenskaper**

Etter peroral administrering av baricitinib ble en doseproporsjonal økning av systemisk eksponering observert i det terapeutiske doseområdet. Farmakokinetikken til baricitinib er lineær med hensyn på tid.

## Absorpsjon

Etter peroral administrering absorberes baricitinib hurtig, med en median  $t_{\max}$  på omtrent 1 time (variasjon 0,5-3,0 timer) og en absolutt biotilgjengelighet på omtrent 79 % (CV = 3,94 %). Matinntak førte til en reduksjon av eksponering med opptil 14 %, en reduksjon i  $C_{\max}$  med opptil 18 % og en forsinket  $t_{\max}$  med 0,5 timer. Administrering sammen med måltid var ikke forbundet med en klinisk relevant effekt på eksponering.

## Distribusjon

Gjennomsnittlig distribusjonsvolum etter administrering ved intravenøs infusjon var 76 liter, hvilket indikerer distribusjon av baricitinib i vev. Baricitinib er omtrent 50 % bundet til plasmaproteiner.

## Biotransformasjon

Metabolismen av baricitinib medieres via CYP3A4. Mindre enn 10 % av dosen er identifisert å gjennomgå biotransformasjon. Ingen metabolitter var kvantifiserbare i plasma. I en klinisk farmakologisk studie ble baricitinib utskilt hovedsakelig som uendret aktiv substans i urin (69 %) og feces (15 %), og kun 4 mindre oksidative metabolitter ble identifisert (3 i urin, 1 i feces); disse utgjorde henholdsvis 5 % og 1 % av dosen. Baricitinib er et substrat *in vitro* for CYP3A4, OAT3, Pgp, BCRP og MATE2-K, og kan være en klinisk relevant hemmer av transportøren OCT1 (se pkt. 4.5). Ved klinisk relevante konsentrasjoner er baricitinib ikke *in vitro* en hemmer av OAT1, OAT2, OAT3, OCT2, OATP1B1, OATP1B3, BCRP, MATE1 og MATE2-K.

## Eliminasjon

Renal eliminasjon er hovedmekanismen for clearance av baricitinib, gjennom glomerulær filtrasjon og aktiv sekresjon via OAT3, Pgp, BCRP og MATE2-K. I en klinisk farmakologisk studie ble omtrent 75 % av den administrerte dosen eliminert i urinen, og omtrent 20 % av dosen ble eliminert i feces.

Gjennomsnittlig tilsynelatende clearance (Cl/F) og halveringstid hos pasienter med revmatoid artritt var henholdsvis 9,42 liter/time (CV = 34,3 %) og 12,5 timer (CV = 27,4 %).  $C_{\max}$  og AUC ved steady state er henholdsvis 1,4 og 2,0 ganger høyere hos pasienter med revmatoid artritt sammenlignet med friske frivillige.

Gjennomsnittlig tilsynelatende clearance (Cl/F) og halveringstid hos pasienter med atopisk dermatitt var henholdsvis 11,2 liter/time (CV = 33,0 %) og 12,9 timer (CV = 36 %).  $C_{\max}$  og AUC ved steady state hos pasienter med atopisk dermatitt er 0,8 ganger det som er sett ved revmatoid artritt.

Gjennomsnittlig tilsynelatende clearance (Cl/F) og halveringstid hos pasienter med alopecia areata var henholdsvis 11,0 l/time (CV = 36,0 %) og 15,8 timer (CV = 35,0 %).  $C_{\max}$  og AUC ved steady state hos pasienter med alopecia areata er 0,9 ganger de som sees ved revmatoid artritt

## Nedsatt nyrefunksjon

Nyrefunksjon ble vist å signifikant påvirke eksponering for baricitinib. Det gjennomsnittlige forholdet av AUC hos pasienter med lett og moderat nedsatt nyrefunksjon og pasienter med normal nyrefunksjon er henholdsvis 1,41 (90 % KI: 1,15-1,74) og 2,22 (90 % KI: 1,81-2,73). Det gjennomsnittlige forholdet av  $C_{\max}$  hos pasienter med lett og moderat nedsatt nyrefunksjon og pasienter med normal nyrefunksjon er henholdsvis 1,16 (90 % KI: 0,92-1,45) og 1,46 (90 % KI: 1,17-1,83). Se pkt. 4.2 for doseringsanbefalinger.

### Nedsatt leverfunksjon

Det var ingen klinisk relevant effekt på farmakokinetikken til baricitinib hos pasienter med lett eller moderat nedsatt leverfunksjon. Bruk av baricitinib er ikke testet hos pasienter med alvorlig nedsatt leverfunksjon.

### Eldre

Alder  $\geq 65$  år eller  $\geq 75$  år har ingen effekt på eksponering for baricitinib ( $C_{\max}$  og AUC).

### Pediatrik populasjon

#### *Farmakokinetikk hos pediatriske pasienter med juvenil idiopatisk artritt*

Halveringstiden hos pediatriske pasienter fra 2 til under 18 år var 8 til 9 timer.

Eksponering hos pediatriske pasienter som veier  $< 30$  kg og  $\geq 30$  kg: Hos pasienter  $< 30$  kg med en gjennomsnittsalder og variasjon på 8,1 (2,0-16,0) år, var gjennomsnitt og CV% for AUC og  $C_{\max}$  henholdsvis 381 t\*ng/ml (76 %) og 62,1 ng/ml (39 %). Hos pasienter  $\geq 30$  kg med gjennomsnittsalder og variasjon på 14,1 (9,0 – 17,0), var gjennomsnitt og CV% for AUC og  $C_{\max}$  henholdsvis 438 t\*ng/ml (68 %) and 60,7 ng/ml (30 %).

Eksponering hos pediatriske pasienter som veier 10 til  $< 20$  kg og 20 til  $< 30$  kg: Hos pasienter 10 til  $< 20$  kg med en gjennomsnittsalder og variasjon på 5,1 (2,0-8,0) år, var gjennomsnitt og CV% for AUC og  $C_{\max}$  henholdsvis 458 t\*ng/ml (81%) og 77,6 ng/ml (38 %). Hos pasienter 20 til  $< 30$  kg med en gjennomsnittsalder og variasjon på 10,3 (6,0 – 16,0), var gjennomsnitt og CV% for AUC og  $C_{\max}$  henholdsvis 327 t\*ng/ml (66 %) og 51,2 ng/ml (22 %).

#### *Farmakokinetikk hos pediatriske pasienter med atopisk dermatitt*

Gjennomsnittlig halveringstid hos pediatriske pasienter fra 2 til under 18 år var 13 til 18 timer.

Eksponering hos pediatriske pasienter som veier  $< 30$  kg og  $\geq 30$  kg: Hos pasienter  $< 30$  kg med gjennomsnittsalder og variasjon på 6,4 (2,0-11,1) år var gjennomsnitt og CV% for AUC og  $C_{\max}$  henholdsvis 404 t\*ng/ml (78 %) og 60,4 ng/ml (28 %). Hos pasienter  $\geq 30$  kg med gjennomsnittsalder og variasjon på 13,5 (6,2-17,9) år var gjennomsnitt og CV% for AUC og  $C_{\max}$  henholdsvis 529 t\*ng/ml (102 %) og 57,0 ng/ml (42 %).

Eksponering hos pediatriske pasienter som veier 10 til  $< 20$  kg og 20 til  $< 30$  kg: Hos pasienter 10 til  $< 20$  kg med gjennomsnittsalder og variasjon på 4,8 (2,0-6,9) år var gjennomsnitt og CV% for AUC og  $C_{\max}$  henholdsvis 467 t\*ng/ml (80 %) og 73,4 ng/ml (21 %). Hos pasienter 20 til  $< 30$  kg med gjennomsnittsalder og variasjon på 7,5 (4,8-11,1) år var gjennomsnitt og CV% for AUC og  $C_{\max}$  henholdsvis 363 t\*ng/ml (72 %) og 52,0 ng/ml (21 %).

### Andre indre faktorer

Kroppsvekt, alder, kjønn og etnisitet hadde ingen klinisk relevant effekt på farmakokinetikken til baricitinib hos voksne pasienter. De gjennomsnittlige effektene av indre faktorer på farmakokinetiske parametre (AUC og  $C_{\max}$ ) var generelt innenfor den interindividuelle farmakokinetiske variabiliteten til baricitinib. Ingen dosejustering er derfor nødvendig ut fra disse pasientfaktorene.

## **5.3 Prekliniske sikkerhetsdata**

Ikke-kliniske data indikerer ingen spesiell fare for mennesker basert på konvensjonelle studier av sikkerhetsfarmakologi, gentoksisitet og karsinogenitetspotensial.



Nedgang i lymfocytter, eosinofile og basofile, samt lymfoid deplesjon av immunsystemets organer/vev ble observert i mus, rotter og hunder. Opportunistiske infeksjoner relatert til demodikose (skabb) ble observert i hunder ved eksponering omtrent 7 ganger human eksponering. Nedgang i verdier for røde blodceller ble observert i mus, rotter og hunder ved eksponering omtrent 6-36 ganger human eksponering. Degenerering av sternums vekstskive ble observert hos noen hunder med lav forekomst og også i kontrolldyr, men med et dose-effekt-forhold hva gjelder alvorlighetsgrad. Det er foreløpig ikke kjent hvorvidt dette er klinisk relevant.

I reproduksjonstoksikologiske studier i rotte og kanin ble baricitinib vist å redusere føtal vekst/vekt og produsere skjelettmisdannelser (ved eksponering henholdsvis omtrent 10 og 39 ganger human eksponering). Ingen uheldige føtale effekter ble observert ved eksponering 2 ganger human eksponering, basert på AUC.

I en kombinert hann-/hunnrottefertiliteitsstudie, reduserte baricitinib generell paringsevne (nedsatte fertilitets- og befruktningsindekser). I hunnrotter var det nedsatt antall corpora lutea og implantasjonssteder, økt preimplanteringstap og/eller bivirkninger på intrauterin embryooverlevelse. Ettersom det ikke var noen effekter på spermatogenese (vurdert ved histopatologi) eller sæd-/spermendepunkter i hannrotter, var den nedsatte generelle paringsevnen sannsynligvis et resultat av effektene på hunnene.

Baricitinib ble detektert i melken til lakterende rotter. I en pre- og postnatal utviklingsstudie ble nedsatt avkomsvekt og nedsatt postnatal overlevelse observert ved eksponering henholdsvis 4 og 21 ganger human eksponering.

## **6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **6.1 Hjelpetoffer**

#### Tablettkjerne

cellulose, mikrokrySTALLinsk  
krysskarmellosenatrium  
magnesiumstearat  
mannitol

#### Filmdrasjering

jernoksid, rødt (E 172)  
lecitin (soya) (E 322)  
makrogol  
poly(vinylalkohol)  
talkum  
titandioksid (E 171)

### **6.2 Uforlikeligheter**

Ikke relevant.

### **6.3 Holdbarhet**

3 år.

## 6.4 Oppbevaringsbetingelser

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

## 6.5 Emballasje (type og innhold)

Olumiant 1 mg filmdrasjerte tabletter

Polyvinylklorid/polyetylen/polyklortrifluoroetylen-aluminiumsblisterpakninger i esker med 14 eller 28 filmdrasjerte tabletter.

Polyvinylklorid/aluminium/orientert polyamid-aluminium perforerte endoseblisterpakninger i esker med 28 x 1 filmdrasjerte tabletter.

Olumiant 2 mg og 4 mg filmdrasjerte tabletter

Polyvinylklorid/polyetylen/polyklortrifluoroetylen-aluminiumsblisterpakninger i esker med 14, 28, 35, 56, 84 eller 98 filmdrasjerte tabletter.

Polyvinylklorid/aluminium/orientert polyamid-aluminium perforerte endoseblisterpakninger i esker med 28 x 1 eller 84 x 1 filmdrasjerte tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

## 6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon og annen håndtering

For pediatriske pasienter som ikke klarer å svelge hele tabletter kan det vurderes å dispergere tablettene i vann. Kun vann skal brukes til å dispergere tablettene. Det er kun antallet tabletter som er nødvendig for dosen som skal dispergeres.

- Plasser hele tabletter i en beholder med 5-10 ml romtemperert vann og rør forsiktig for å dispergere. Det kan ta opptil 10 minutter før tablettene dispergeres til en uklar, svakt rosa suspensjon. Noe bunnfall kan forekomme.
- Etter at tablettene er dispergert, rør forsiktig igjen og administrer hele suspensjonen umiddelbart.
- Vask beholderen med 5-10 ml romtemperert vann og administrer hele innholdet umiddelbart.

Tabletten dispergert i vann er stabil i opptil 4 timer ved romtemperatur.

Hvis hele suspensjonen av en eller annen grunn ikke blir administrert, ikke disperger og administrer en ny tablett, men vent til neste planlagte dose.

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

## 7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528BJ Utrecht, Nederland.

## 8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMRE

Olumiant 1 mg filmdrasjerte tabletter

EU/1/16/1170/017

EU/1/16/1170/018

EU/1/16/1170/019

Olumiant 2 mg filmdrasjerte tabletter

EU/1/16/1170/001  
EU/1/16/1170/002  
EU/1/16/1170/003  
EU/1/16/1170/004  
EU/1/16/1170/005  
EU/1/16/1170/006  
EU/1/16/1170/007  
EU/1/16/1170/008

Olumiant 4 mg filmdrasjerte tabletter

EU/1/16/1170/009  
EU/1/16/1170/010  
EU/1/16/1170/011  
EU/1/16/1170/012  
EU/1/16/1170/013  
EU/1/16/1170/014  
EU/1/16/1170/015  
EU/1/16/1170/016

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

Dato for første markedsføringstillatelse: 13. februar 2017

Dato for siste fornyelse: 12. november 2021

**10. OPPDATERINGSDATO**

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

## **VEDLEGG II**

- A. TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**
- B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE  
LEVERANSE OG BRUK**
- C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL  
MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**
- D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE SIKKER  
OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET**

## **A. TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**

### Navn og adresse til tilvirker ansvarlig for batch release

Lilly S.A.  
Avda. de la Industria, 30  
Alcobendas  
28108 Madrid  
SPANIA

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

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

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

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

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

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

### **• Risikohåndteringsplan (RMP)**

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

En oppdatert RMP skal sendes inn:

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

Før lanseringen av baricitinib skal innehaver av markedsføringstillatelsen bli enig med nasjonal legemiddelmyndighet i hvert av medlemslandene om innholdet og formatet på opplæringsmateriale; herunder kommunikasjonsverktøy, distribusjonsformer og andre sider av programmet.

Hovedhensikten med programmet er å sørge for at alle forskrivere er klar over risiko forbundet med bruk av legemidlet og å tydeliggjøre spesifikke risikominimeringsaktiviteter som skal gjennomføres før og under behandling med baricitinib.

Innehaver av markedsføringstillatelsen skal i hvert medlemsland hvor baricitinib markedsføres sikre at alt helsepersonell som forventes å forskrive baricitinib får opplæringsmaterialet for leger som skal

inneholde:

- Preparatomtale
- Pakningsvedlegg med pasientkort
- Orientering for helsepersonell vedrørende rådgivning av pasienter
- Pasientkort

**Orientering for helsepersonell** skal inneholde følgende hovedelementer:

- Indikasjon og doseringsanbefalinger for å klargjøre til hvilke pasienter baricitinib skal brukes hos.
- Baricitinib øker den potensielle risikoen for infeksjoner. Pasienter skal instrueres om å oppsøke lege umiddelbart dersom tegn eller symptomer på infeksjon oppstår. Fordi det er en høyere forekomst av infeksjoner hos eldre og i diabetikerpopulasjoner generelt, bør det utvises forsiktighet ved behandling av eldre og pasienter med diabetes. Baricitinib bør kun brukes til pasienter som er 65 år og eldre dersom ingen egnede behandlingsalternativer er tilgjengelige.
- Bruk av baricitinib skal stoppes inntil infeksjonen går tilbake i tilfelle av herpes zoster eller andre infeksjoner som ikke responderer på standardbehandling. Pasienter bør ikke vaksineres ved hjelp av levende svekkede vaksiner kort tid før eller under behandling med baricitinib.
- Før behandlingsstart anbefales det at alle pasienter, spesielt pediatriske pasienter, har fått alle de anbefalte vaksinene i henhold til det nasjonale vaksinasjonsprogrammet.
- Leger bør undersøke pasienter for viral hepatitt før start av baricitinibbehandling. Aktiv tuberkulose skal også utelukkes.
- Baricitinibbruk er forbundet med hyperlipidemi; forskrivere bør overvåke pasientens lipidverdier og håndtere hyperlipidemi, hvis det oppdages.
- Baricitinib øker risikoen for venøs trombose og lungeemboli. Baricitinib skal brukes med forsiktighet hos pasienter med kjente risikofaktorer for DVT/PE annet enn kardiovaskulære eller malignitetsrisikofaktorer. Pasienter skal instrueres til å oppsøke lege umiddelbart dersom det oppstår tegn eller symptomer på DVT/PE.
- Det er potensielt økt risiko for MACE hos pasienter med visse risikofaktorer som bruker JAK-hemmere, inkludert baricitinib. Hos pasienter som er 65 år og eldre, pasienter som er røykere eller har vært røykere over lengre tid, og pasienter med andre kardiovaskulære risikofaktorer, bør baricitinib kun brukes dersom ingen egnede behandlingsalternativer er tilgjengelige.
- Lymfom og andre maligniteter ble rapportert hos pasienter som fikk JAK-hemmere, inkludert baricitinib. Hos pasienter over 65 år, pasienter som er røykere eller har vært røykere over lengre tid, eller med andre risikofaktorer for malignitet (f.eks. nåværende malignitet eller malignitetshistorie) bør baricitinib kun brukes dersom ingen egnede behandlingsalternativer er tilgjengelige.
- Baricitinib er kontraindisert i svangerskapet ettersom prekliniske data viste redusert fostervekst og misdannelser. Leger skal råde fertile kvinner til å bruke prevensjon under behandlingen og i en uke etter avsluttet behandling. Dersom graviditet vurderes, skal behandling med baricitinib stoppes.
- Hensikt med, og bruk av pasientkortet.

**Pasientkortet** skal inneholde følgende nøkkelinformasjon:

- Behandling med baricitinib kan øke risikoen for infeksjoner og reaktivering av virus som kan bli alvorlig hvis det ikke behandles.
- Tegn eller symptomer på infeksjon, inkludert generelle symptomer, og spesielt tegn og symptomer på tuberkulose og herpes zoster, samt en påminnelse for pasienter om å oppsøke lege umiddelbart dersom tegn eller symptomer på infeksjon oppstår.
- Pasienter bør søke øyeblikkelig legehjelp hvis tegn og symptomer på hjerteinfarkt eller hjerneslag oppstår.
- Baricitinib skal ikke tas under graviditet og kvinner skal informere sin lege dersom de blir (eller ønsker å bli) gravid.

- Baricitinib kan forårsake en blodpropp i benet som kan fraktes til lungene; en beskrivelse av tegn og symptomer er fremlagt sammen med en advarsel om at pasientene skal oppsøke lege umiddelbart dersom det oppstår tegn eller symptomer som kan tyde på blodpropp.
- Baricitinib kan forårsake ikke-melanom hudkreft og at pasienten bør snakke med legen sin dersom nye hudlesjoner oppstår under eller etter behandlingen eller hvis eksisterende lesjoner endrer utseende snakk med lege.
- Kontaktinformasjon for forskriver.
- Pasienten skal til enhver tid ha med seg pasientkortet og kortet skal vises helsepersonell som er involvert i behandlingen.

**VEDLEGG III**  
**MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG**



## **A. MERKING**

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**ESKER FOR 1 MG FILMDRASJERTE TABLETTER**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Olumiant 1 mg filmdrasjerte tabletter  
baricitinib

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

Hver tablett inneholder 1 mg baricitinib.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

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

14 filmdrasjerte tabletter  
28 filmdrasjerte tabletter  
28 x 1 filmdrasjerte tabletter

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

Til peroral bruk  
Les pakningsvedlegget før bruk

QR-kode skal inkluderes + [www.olumiant.eu](http://www.olumiant.eu)

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

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

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

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

Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528BJ Utrecht, Nederland.

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/16/1170/017

EU/1/16/1170/018

EU/1/16/1170/019

(14 filmdrasjerte tabletter)

(28 filmdrasjerte tabletter)

(28 x 1 filmdrasjerte tabletter)

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Olumiant 1 mg

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

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

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

PC

SN

NN

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ BLISTER ELLER STRIP  
KALENDERBLISTERE FOR 1 MG FILMDRASJERTE TABLETTER**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Olumiant 1 mg tabletter  
baricitinib

**2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Lilly

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. ANNET**

Ma.  
Ti.  
On.  
To.  
Fr.  
Lø.  
Sø.

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ BLISTER ELLER STRIP  
PERFORERTE ENDOSEBLISTERE FOR 1 MG FILMDRASJERTE TABLETTER**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Olumiant 1 mg tabletter  
baricitinib

**2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Lilly

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. ANNET**

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**ESKER FOR 2 MG FILMDRASJERTE TABLETTER**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Olumiant 2 mg filmdrasjerte tabletter  
baricitinib

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

Hver tablett inneholder 2 mg baricitinib

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

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

14 filmdrasjerte tabletter  
28 filmdrasjerte tabletter  
35 filmdrasjerte tabletter  
56 filmdrasjerte tabletter  
84 filmdrasjerte tabletter  
98 filmdrasjerte tabletter  
28 x 1 filmdrasjerte tabletter  
84 x 1 filmdrasjerte tabletter

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

Til peroral bruk  
Les pakningsvedlegget før bruk

QR-kode skal inkluderes + [www.olumiant.eu](http://www.olumiant.eu)

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

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

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

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

Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528BJ Utrecht, Nederland.

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/16/1170/001	(14 filmdrasjerte tabletter)
EU/1/16/1170/002	(28 filmdrasjerte tabletter)
EU/1/16/1170/003	(28 x 1 filmdrasjerte tabletter)
EU/1/16/1170/004	(35 filmdrasjerte tabletter)
EU/1/16/1170/005	(56 filmdrasjerte tabletter)
EU/1/16/1170/006	(84 filmdrasjerte tabletter)
EU/1/16/1170/007	(84 x 1 filmdrasjerte tabletter)
EU/1/16/1170/008	(98 filmdrasjerte tabletter)

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLIVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Olumiant 2 mg

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

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

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

PC  
SN  
NN

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ BLISTER ELLER STRIP  
KALENDERBLISTERE FOR 2 MG FILMDRASJERTE TABLETTER**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Olumiant 2 mg tabletter  
baricitinib

**2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Lilly

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. ANNET**

Ma.  
Ti.  
On.  
To.  
Fr.  
Lø.  
Sø.



**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ BLISTER ELLER STRIP  
PERFORERTE ENDOSEBLISTERE FOR 2 MG FILMDRASJERTE TABLETTER**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Olumiant 2 mg tabletter  
baricitinib

**2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Lilly

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. ANNET**

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**ESKER FOR 4 MG FILMDRASJERTE TABLETTER**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Olumiant 4 mg filmdrasjerte tabletter  
baricitinib

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

Hver tablett inneholder 4 mg baricitinib

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

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

14 filmdrasjerte tabletter  
28 filmdrasjerte tabletter  
35 filmdrasjerte tabletter  
56 filmdrasjerte tabletter  
84 filmdrasjerte tabletter  
98 filmdrasjerte tabletter  
28 x 1 filmdrasjerte tabletter  
84 x 1 filmdrasjerte tabletter

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

Til peroral bruk  
Les pakningsvedlegget før bruk

QR-kode skal inkluderes + [www.olumiant.eu](http://www.olumiant.eu)

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

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

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

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

Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528BJ Utrecht, Nederland.

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/16/1170/009	(14 filmdrasjerte tablett)
EU/1/16/1170/010	(28 filmdrasjerte tablett)
EU/1/16/1170/011	(28 x 1 filmdrasjerte tablett)
EU/1/16/1170/012	(35 filmdrasjerte tablett)
EU/1/16/1170/013	(56 filmdrasjerte tablett)
EU/1/16/1170/014	(84 filmdrasjerte tablett)
EU/1/16/1170/015	(84 x 1 filmdrasjerte tablett)
EU/1/16/1170/016	(98 filmdrasjerte tablett)

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLIVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Olumiant 4 mg

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

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

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

PC  
SN  
NN

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ BLISTER ELLER STRIP  
KALENDERBLISTERE FOR 4 MG FILMDRASJERTE TABLETTER**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Olumiant 4 mg tabletter  
baricitinib

**2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Lilly

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. ANNET**

Ma.  
Ti.  
On.  
To.  
Fr.  
Lø.  
Sø.

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ BLISTER ELLER STRIP  
PERFORERTE ENDOSEBLISTERPAKNINGER FOR 4 MG FILMDRASJERTE  
TABLETTER**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Olumiant 4 mg tabletter  
baricitinib

**2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Lilly

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. ANNET**

## **B. PAKNINGSVEDLEGG**

## **Pakningsvedlegg: Informasjon til pasienten**

**Olumiant 1 mg filmdrasjerte tabletter**  
**Olumiant 2 mg filmdrasjerte tabletter**  
**Olumiant 4 mg filmdrasjerte tabletter**  
baricitinib

**Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.**

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Spør lege, apotek eller sykepleier hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
- Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
- Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

**I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:**

1. Hva Olumiant er og hva det brukes mot
2. Hva du må vite før du bruker Olumiant
3. Hvordan du bruker Olumiant
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Olumiant
6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

### **1. Hva Olumiant er og hva det brukes mot**

Olumiant inneholder virkestoffet baricitinib. Det tilhører en gruppe legemidler som kalles Janus-kinasehemmere, som reduserer betennelse.

#### **Revmatoid artritt**

Olumiant brukes til å behandle voksne med moderat til alvorlig leddgikt (revmatoid artritt), en betennesssykdom i leddene, dersom tidligere behandling ikke hadde god nok virkning eller ikke ble tolerert. Olumiant kan brukes alene eller sammen med andre legemidler som metotreksat.

Olumiant virker ved å redusere aktiviteten til et enzym i kroppen som kalles «Janus-kinase», som er involvert i betennelse. Ved å redusere aktiviteten til dette enzymet, bidrar Olumiant til å redusere smerte, stivhet og hevelse i leddene dine, tretthet, og bidrar til å forsinke skade av benvev og brusk i leddene. Disse effektene kan hjelpe deg med å utføre normale dagligdagse aktiviteter, og forbedrer dermed den helserelaterte livskvaliteten hos pasienter med revmatoid artritt.

#### **Atopisk dermatitt**

Olumiant brukes til å behandle barn fra 2 år, ungdom og voksne med moderat til alvorlig atopisk dermatitt, også kjent som atopisk eksem. Olumiant kan brukes sammen med legemidler for eksem som du påfører huden eller det kan brukes alene.

Olumiant virker ved å redusere aktiviteten til et enzym i kroppen som kalles «Janus-kinase», som er involvert i betennelse. Ved å redusere aktiviteten til dette enzymet, bidrar Olumiant til å forbedre tilstanden til huden din og redusere kløe. Olumiant bidrar i tillegg til å forbedre søvnforstyrrelser (grunnet kløe) og generell livskvalitet. Olumiant har også blitt vist å forbedre symptomer på smerte i huden, angst og depresjon knyttet til atopisk dermatitt.

### **Alopecia areata**

Olumiant brukes til å behandle voksne med alvorlig alopecia areata, en autoimmun sykdom karakterisert ved inflammatorisk, ikke-arrdannende hårtap i hodebunnen, ansiktet og noen ganger på andre områder av kroppen som kan være tilbakevendende og progressive.

Olumiant virker ved å redusere aktiviteten til et enzym i kroppen kalt "Janus kinase", som er involvert i betennelse. Ved å redusere aktiviteten til dette enzymet hjelper Olumiant håret til å vokse igjen på hodebunnen, ansiktet og andre områder av kroppen som er påvirket av sykdommen.

### **Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt, entesitt-relatert artritt og juvenil psoriasisartritt**

Olumiant brukes til å behandle aktiv polyartikulær juvenil idiopatisk artritt, en betennelsessykdom i leddene, hos barn som er 2 år og eldre.

Olumiant brukes også til å behandle aktiv entesitt-relatert artritt, en betennelsessykdom i leddene og områdene hvor sener er festet til ben/skjelett, hos barn som er 2 år og eldre.

Olumiant brukes også til å behandle aktiv juvenil psoriasisartritt, en tilstand hvor en betennelsessykdom i leddene ofte følges av psoriasis, hos barn som er 2 år og eldre.

Olumiant kan brukes alene eller sammen med metotreksat.

## **2. Hva du må vite før du bruker Olumiant**

### **Bruk ikke Olumiant**

- dersom du er allergisk overfor baricitinib eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6).
- dersom du er gravid eller tror du kan være gravid.

### **Advarsler og forsiktighetsregler**

Snakk med lege eller apotek før og under behandling med Olumiant dersom du:

- er eldre enn 65 år. Pasienter i alderen 65 år og eldre kan ha økt risiko for infeksjoner, hjerteproblemer inkludert hjerteinfarkt og enkelte typer kreft. Legen vil diskutere med deg om Olumiant er passende for deg
- har en infeksjon eller hvis du ofte får infeksjoner. Si fra til lege hvis du får symptomer som feber, sår, føler deg mer trett enn vanlig eller tannproblemer, da disse kan være tegn på infeksjon. Olumiant kan nedsette kroppens evne til å bekjempe infeksjoner, og kan forverre en eksisterende infeksjon eller øke sjansen for at du får en ny infeksjon. Hvis du har diabetes eller er eldre enn 65 år, kan du ha økt sjans for å få infeksjoner
- har eller tidligere har hatt tuberkulose. Det kan være nødvendig med prøver for å sjekke deg for tuberkulose før du får Olumiant. Si fra til lege dersom du får vedvarende hoste, feber, nattesvette og vekttap under behandling med Olumiant, da disse kan være tegn på tuberkulose
- har hatt en herpesinfeksjon (helvetesild), fordi Olumiant kan gjøre at den kommer tilbake. Si ifra til lege hvis du får smertefullt hudutslett med blemmer under behandling med Olumiant. Dette kan være tegn på helvetesild
- har eller tidligere har hatt hepatitt B eller C
- skal få en vaksine. Du skal ikke få visse (levende) vaksiner mens du bruker Olumiant
- har eller har hatt kreft, røyker eller har røyket tidligere, siden legen vil diskutere med deg om Olumiant er passende for deg
- har dårlig leverfunksjon
- har eller har hatt hjerteproblemer, legen vil diskutere med deg om Olumiant er passende for deg
- tidligere har hatt blodpropp i årer i bena (dyp venetrombose) eller i lungene (pulmonal emboli), eller har en økt risiko for å utvikle dette (for eksempel: hvis du nylig har gjennomgått en større operasjon, hvis du bruker hormonelle prevensjonsmidler\hormonell erstatningsterapi, eller hvis en koagulasjonsdefekt er identifisert hos deg eller dine nære slektninger). Legen vil diskutere med deg



om Olumiant er passende for deg. Snakk med lege dersom du får plutselig kortpustethet eller pustevansker, brystmerter eller smerter i øvre del av ryggen, hevelse i benet eller armen, smerter eller ømhet i bena, eller rødhet eller misfarging i benet eller armen

- har hatt divertikulitt (en type betennelse i tykktarmen) eller magesår eller sår i tarmene (se avsnitt 4).
- Ikke-melanom hudkreft har vært observert hos pasienter som bruker Olumiant. Legen kan anbefale at du har regelmessige hudundersøkelser mens du bruker Olumiant. Snakk med lege hvis nye hudlesjoner dukker opp under eller etter behandlingen eller hvis eksisterende lesjoner endrer utseende.

Kontakt lege umiddelbart hvis du opplever noen av følgende alvorlige bivirkninger:

- piping i brystet
- alvorlig ørhet og svimmelhet
- hevelse av leppene, tungen eller svelget
- elveblest (kløe eller hudutslett)
- alvorlig magesmerte spesielt ved feber, kvalme og oppkast
- alvorlige brystmerter eller tetthet (som kan spre seg til armer, kjeve, nakke, rygg)
- kortpusthet
- kaldsvette
- ensidig svakhet i arm og/eller ben
- utydelig tale

Det kan være nødvendig med blodprøver før du starter med Olumiant eller mens du tar det, for å se om du har et lavt antall røde blodceller (anemi), hvite blodceller (nøytropeni eller lymfopeni), høyt nivå av kolesterol (fett i blodet) eller høyt nivå av leverenzymmer. Dette er for å forsikre om at behandlingen med Olumiant ikke forårsaker problemer.

### **Barn og ungdom**

Barn og ungdom skal om mulig ha fått alle vaksiner før bruk av Olumiant.

Ikke gi dette legemidlet til barn under 2 år.

Dette legemidlet skal ikke brukes av barn og ungdom med alopecia areata under 18 år, da det ikke finnes informasjon om bruk ved denne sykdommen.

### **Andre legemidler og Olumiant**

Snakk med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler.

Før du bruker Olumiant, er det spesielt viktig at du forteller lege eller apoteket ditt hvis du bruker andre legemidler som:

- probenecid (mot gikt), siden dette legemidlet kan øke nivået av Olumiant i blodet ditt. Hvis du tar probenecid, er den anbefalte dosen av Olumiant for voksne 2 mg én gang daglig og for barn og ungdom bør dosen halveres.
- et legemiddel til injeksjon mot revmatisme
- legemidler til injeksjon som demper immunsystemet, inkludert såkalte målrettede biologiske (antistoff) behandlinger
- legemidler som brukes til å kontrollere kroppens immunrespons, som azatioprin, takrolimus eller ciklosporin
- andre legemidler som tilhører gruppen Janus-kinasehemmere
- legemidler som kan øke risikoen for divertikulitt slik som ikke-steroid antiinflammatoriske legemidler (vanligvis brukt for å behandle smertefulle tilstander og/eller betennelsestilstander i muskler eller ledd) og/eller opioider (brukt ved behandling av sterk smerte), og/eller kortikosteroider (brukt til behandling av betennelsestilstander) (se avsnitt 4).

### **Graviditet og amming**

Snakk med lege eller apotek før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

Du skal bruke et sikkert prevensjonsmiddel for å forhindre å bli gravid under behandling med Olumiant, og i minst én uke etter den siste behandlingen med Olumiant. Du må fortelle lege hvis du blir gravid, da Olumiant ikke skal brukes under graviditet.

Du skal ikke bruke Olumiant mens du ammer, siden det ikke er kjent om dette legemidlet skilles ut i morsmelk. Du og legen bør bestemme om du skal amme eller bruke Olumiant. Du skal ikke gjøre begge deler.

### **Kjøring og bruk av maskiner**

Olumiant har ingen påvirkning på evnen til å kjøre eller bruke maskiner.

### **Olumiant inneholder Natrium**

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) i hver tablett, og er så godt som "natriumfritt".

## **3. Hvordan du bruker Olumiant**

Behandling skal startes av en lege med erfaring innen diagnostisering og behandling av din tilstand. Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen eller apoteket har fortalt deg. Kontakt lege eller apotek hvis du er usikker.

### **Voksne med revmatoid artritt, atopisk dermatitt og alopecia areata**

Den anbefalte dosen er 4 mg én gang daglig. Legen kan gi deg en lavere dose på 2 mg én gang daglig, spesielt hvis du er over 65 år eller hvis du har en økt risiko for infeksjoner, blodpropper, alvorlige kardiovaskulære hendelser eller kreft.

Hvis legemidlet virker bra, kan legen bestemme at dosen kan reduseres.

Hvis du har nedsatt nyrefunksjon, er den anbefalte dosen av Olumiant 2 mg én gang daglig.

### **Bruk hos barn og ungdom**

Den anbefalte dosen er 4 mg én gang daglig for pasienter som veier 30 kg eller mer. For pasienter som veier fra 10 til 30 kg er den anbefalte dosen 2 mg én gang daglig.

Hvis du har nedsatt nyrefunksjon bør den anbefalte dosen av Olumiant halveres.

For pediatrike pasienter som ikke klarer å svelge hele tabletter, kan tablettene løses opp i vann:

- Plasser hele tabletter i en beholder med 5-10 ml romtemperert vann og rør forsiktig for å løse opp tablettene. Det kan ta opptil 10 minutter før tablettene oppløses til en uklar, svakt rosa væske. Noe bunnfall kan forekomme.
- Etter at tablettene er oppløst, rør forsiktig igjen og svelg hele blandingen umiddelbart.
- Vask beholderen med 5-10 ml romtemperert vann ved å røre, og svelg vaske-blandingene umiddelbart for å sørge for at hele dosen inntas.

Kun vann bør brukes til å løse opp tablettene.

Etter at tablettene er løst opp i vann kan de brukes i inntil 4 timer hvis de oppbevares i romtemperatur. Hvis en tablett er løst opp i vann og ikke hele dosen tas, vent til neste dag med å ta neste planlagte dose.

### **Administrasjonsmåte**

Olumiant er til oral bruk. Du skal svelge tablettene med et glass vann.

Du kan ta tablettene enten med eller uten mat. For å hjelpe deg å huske å ta Olumiant, kan det gjøre det enklere å ta den til samme tidspunkt hver dag.

### **Dersom du tar for mye av Olumiant**

Dersom du tar for mye av Olumiant, kontakt lege. Du kan oppleve noen av bivirkningene beskrevet i avsnitt 4.

### **Dersom du har glemt å ta Olumiant**

- Hvis du glemmer en dose, ta den så snart du husker det.
- Hvis du glemmer dosen din en hel dag, hopp over den glemte dosen og ta kun en enkelt dose som vanlig neste dag.
- Du må ikke ta en dobbel dose som erstatning for en glemt tablett.

### **Dersom du avbryter behandling med Olumiant**

Ikke avbryt behandlingen med Olumiant med mindre legen ber deg gjøre det.

Spør lege eller apotek dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

## **4. Mulige bivirkninger**

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det.

### **Alvorlige bivirkninger**

**Infeksjoner som helvetesild og lungebetennelse (pneumoni)**, som kan forekomme hos opptil 1 av 10 personer:

Kontakt lege eller oppsøk medisinsk hjelp umiddelbart hvis du opplever følgende symptomer, som kan være tegn på:

- helvetesild (herpes zoster): smertefullt hudutslett med blemmer og feber (dette var svært sjeldent ved atopisk dermatitt og mindre vanlig ved alopecia areata).
- lungebetennelse (pneumoni): vedvarende hoste, feber, kortpustethet og tretthet (dette var mindre vanlig ved atopisk dermatitt og alopecia areata).

Alvorlig lungebetennelse og alvorlig herpes zoster var mindre vanlig.

### **Andre bivirkninger**

**Svært vanlige** (kan forekomme hos flere enn 1 av 10 personer):

- hals- og neseinfeksjoner
- høyt nivå av fett (kolesterol) i blodet, påvist med blodprøve

**Vanlige** (kan forekomme hos opptil 1 av 10 personer):

- forkjølelsessår (herpes simplex)
- infeksjon som gir magebesvær eller diaré (gastroenteritt)
- urinveisinfeksjon
- høyt antall blodplater (celler som er involvert i blodkoagulasjon), påvist med blodprøve (dette var mindre vanlig ved atopisk dermatitt og alopecia areata)
- hodepine
- en følelse av uvelhet i magen (kvalme, dette var mindre vanlig ved atopisk dermatitt)
- magesmerte (dette var mindre vanlig ved alopecia areata)
- høyt nivå av leverenzymene, påvist med blodprøve (dette var mindre vanlig ved atopisk dermatitt)
- utslett

- kviser (akne) (dette var mindre vanlig ved revmatoid artritt)
- økning av et enzym kalt kreatinkinase, påvist med blodprøve (dette var mindre vanlig ved revmatoid artritt)
- betennelse (hevelse) i hårsekkene, spesielt i hodebunnsregionen forbundet med gjenvekst av hår (observert ved alopecia areata)

**Mindre vanlige** (kan forekomme hos opptil 1 av 100 personer):

- lavt antall hvite blodceller (nøytrofile), påvist med blodprøve
- høyt nivå av fett (triglyserider) i blodet, påvist med blodprøve
- høye nivåer av leverenzymer, påvist med blodprøve (dette var vanlig ved alopecia areata)
- vektøkning
- hevelse i ansiktet
- elveblest
- blodpropp i årer i lungene
- blodpropp i årer i bena eller bekkenet, kalt dyp venetrombose (DVT)
- divertikulitt (smertefull betennelse med små utposninger på innsiden av tarmen)

### Barn og ungdom

- **Polyartikulær juvenil idiopatisk artritt, entesitt-relatert artritt og juvenil psoriasisartritt:** I en studie hos barn 2 år og eldre med polyartikulær juvenil idiopatisk artritt, entesitt-relatert artritt og juvenil psoriasisartritt var hodepine svært vanlig, lavt antall hvite blodceller og blodpropper i lungene var vanlig (1 av 82 barn hver).
- **Atopisk dermatitt hos barn:** I en studie hos barn 2 år og eldre med atopisk dermatitt var bivirkningene tilsvarende med det som ble observert hos voksne pasienter, med unntak av et lavt antall hvite blodceller (nøytrofile), som var mer vanlig sammenlignet med voksne.

### Melding av bivirkninger

Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via **det nasjonale meldesystemet** som beskrevet i Appendix V. Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

## 5. Hvordan du oppbevarer Olumiant

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på blisteren og esken etter EXP. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

## 6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

### Sammensetning av Olumiant

- Virkestoff er baricitinib. Hver tablett inneholder 1, 2 eller 4 mg baricitinib.
- Andre innholdsstoffer er: mikrokrystallinsk cellulose, krysskarmellosenatrium (se pkt.2 «Olumiant inneholder natrium»), magnesiumstearat, mannitol, rødt jernoksid (E 172), lecitin (soya) (E 322), makrogol, poly(vinylalkohol), talkum og titandioksid (E 171).

### **Hvordan Olumiant ser ut og innholdet i pakningen**

Olumiant 1 mg filmdrasjerte tabletter er svakt lyserosa, 6,75 mm runde tabletter, med «Lilly» på én side og «1» på den andre.

Olumiant 2 mg filmdrasjerte tabletter er lyserosa, 9 x 7,5 mm avlange tabletter, med «Lilly» på én side og «2» på den andre.

Olumiant 4 mg filmdrasjerte tabletter er mellomrosa, 8,5 mm runde tabletter, med «Lilly» på én side og «4» på den andre.

Tablettene er avrundede og har innsunket felt på hver side for å hjelpe deg med å plukke dem opp.

Olumiant 1 mg er tilgjengelig i blisterpakninger med 14 og 28 tabletter i kalenderpakninger, og 28 x 1 tabletter i perforerte endoseblisterpakninger. Olumiant 2 mg og 4 mg er tilgjengelig i blisterpakninger med 14, 28, 35, 56, 84 og 98 tabletter i kalenderpakninger, og 28 x 1 og 84 x 1 tabletter i perforerte endoseblisterpakninger. Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

### **Innehaver av markedsføringstillatelsen**

Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528BJ, Utrecht, Nederland.

### **Tilvirker**

Lilly S.A., Avda. de la Industria 30, 28108 Alcobendas, Madrid, Spania.

Ta kontakt med den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen for ytterligere informasjon om dette legemidlet:

#### **Belgique/België/Belgien**

Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  
Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84

#### **Lietuva**

Eli Lilly Lietuva  
Tel. +370 (5) 2649600

#### **България**

ТП "Ели Лили Недерланд" Б.В. - България  
тел. + 359 2 491 41 40

#### **Luxembourg/Luxemburg**

Eli Lilly Benelux S.A./N.V.  
Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84

#### **Česká republika**

ELI LILLY ČR, s.r.o.  
Tel: + 420 234 664 111

#### **Magyarország**

Lilly Hungária Kft.  
Tel: + 36 1 328 5100

#### **Danmark**

Eli Lilly Danmark A/S  
Tlf: +45 45 26 60 00

#### **Malta**

Charles de Giorgio Ltd.  
Tel: + 356 25600 500

#### **Deutschland**

Lilly Deutschland GmbH  
Tel. + 49-(0) 6172 273 2222

#### **Nederland**

Eli Lilly Nederland B.V.  
Tel: + 31-(0) 30 60 25 800

#### **Eesti**

Eli Lilly Nederland B.V.  
Tel: +372 6 817 280

#### **Norge**

Eli Lilly Norge A.S.  
Tlf: + 47 22 88 18 00

#### **Ελλάδα**

ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.  
Τηλ: +30 210 629 4600

#### **Österreich**

Eli Lilly Ges.m.b.H.  
Tel: + 43-(0) 1 711 780

**España**

Lilly S.A.  
Tel: + 34-91 663 50 00

**France**

Lilly France  
Tél: +33-(0) 1 55 49 34 34

**Hrvatska**

Eli Lilly Hrvatska d.o.o.  
Tel: +385 1 2350 999

**Ireland**

Eli Lilly and Company (Ireland) Limited  
Tel: + 353-(0) 1 661 4377

**Ísland**

Icepharma hf.  
Sími + 354 540 8000

**Italia**

Eli Lilly Italia S.p.A.  
Tel: + 39- 055 42571

**Κύπρος**

Phadisco Ltd  
Τηλ: +357 22 715000

**Latvija**

Eli Lilly (Suisse) S.A Pārstāvniecība Latvijā  
Tel: +371 67364000

**Polska**

Eli Lilly Polska Sp. z o.o.  
Tel: +48 22 440 33 00

**Portugal**

Lilly Portugal Produtos Farmacêuticos, Lda  
Tel: + 351-21-4126600

**România**

Eli Lilly România S.R.L.  
Tel: + 40 21 4023000

**Slovenija**

Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o.  
Tel: +386 (0)1 580 00 10

**Slovenská republika**

Eli Lilly Slovakia s.r.o.  
Tel: + 421 220 663 111

**Suomi/Finland**

Oy Eli Lilly Finland Ab  
Puh/Tel: + 358-(0) 9 85 45 250

**Sverige**

Eli Lilly Sweden AB  
Tel: + 46-(0) 8 7378800

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Eli Lilly and Company (Ireland) Limited  
Tel: + 353-(0) 1 661 4377

**Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert**

**Andre informasjonskilder**

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency): <http://www.ema.europa.eu> og på nettstedet til [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no).

QR-kode skal inkluderes + [www.olumiant.eu](http://www.olumiant.eu)

**Vennligst fjern denne delen av pakningsvedlegget og ha den med deg.**

-----

<b>Informasjon til pasienter om OLUMIANT (baricitinib)</b>  <b>Dette dokumentet inneholder viktig informasjon du bør være oppmerksom på før og under behandling med Olumiant.</b>	<b>Graviditet:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Ta ikke Olumiant dersom du er gravid eller tror du kan være gravid</li><li>• Bruk sikker prevensjon mens du bruker Olumiant (og i 1 uke etterpå hvis du avbryter behandlingen)</li></ul>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Ha denne informasjonen med deg og vis den til helsepersonell involvert i behandlingen din.

**Ditt navn:**

---

**Legens navn** (forskriver av Olumiant):

---

**Legens telefonnummer:**

---

- Fortell lege umiddelbart dersom du blir (eller ønsker å bli) gravid

**Infeksjoner:**

Olumiant kan gjøre en eksisterende infeksjon verre eller øke risikoen for at du får en ny infeksjon, eller øke risikoen for reaktivering av virusinfeksjon. Hvis du har diabetes eller er eldre enn 65 år, kan du ha økt sjanse for å få infeksjoner. Infeksjonen kan bli alvorlig hvis den ikke behandles. Informer lege umiddelbart dersom du får symptomer på infeksjon, slik som:

- Feber, sår, mer enn vanlig tretthetsfølelse eller tannproblemer.
- Hoste som ikke går bort, nattesvette og vekttap. Dette kan være symptomer på tuberkulose (en infeksjonssykdom i lungene).
- Smertefullt hudutslett med blemmer. Dette kan være tegn på herpes zoster infeksjon.

**Ikke-melanom hudkreft**

Ikke-melanom hudkreft ble observert hos pasienter som tar Olumiant. Snakk med lege hvis nye hudlesjoner dukker opp under eller etter behandlingen eller hvis eksisterende lesjoner endrer utseende.

**Blodpropp:**

Olumiant kan forårsake en tilstand hvor en blodpropp dannes i benet ditt og kan fraktes til lungene dine. Informer lege umiddelbart dersom du får noen av følgende symptomer:

- Hevelse eller smerte i ett ben eller arm
- Varme eller rødhet i ett ben eller arm
- Uventet kortpustethet
- Hurtig pust
- Smerter i brystet

**Hjerteinfarkt eller hjerneslag:**

Informér lege umiddelbart hvis du opplever noe av følgende:

- Alvorlige brystmerter eller tetthet (som kan spre seg til armer, kjeve, nakke, rygg)
- Kortpustethet
- Kaldsvette
- Ensidig svakhet i arm og/eller ben
- Utydelig tale