

Den ENDA TNF-hämmaren vid ulcerös kolit¹

Remicade:

- visat steroidfri remission*^{1,2}
- kan ge läkning av tarmslemhinnan*^{1,2}
- 5 års klinisk erfarenhet vid UC¹

* i två dubbelblinda randomiserade placebokontrollerade studier på patienter med UC (ACT1 & ACT2). Remicade 5mg/kg n=121/121, placebo n= 121/123. Primär endpoint kliniskt svar v8. Steroidfri remission v30 ACT1: 33,9% vs 15,7% p=0,001 ACT2: 25,6% vs 10,6% p=0,003. Läkning av tarmslemhinnan v 30 ACT1: 50,4 vs 24,8 P<0,001. ACT2:46,3 vs 30,1 P=0,009.

1. www.fass.se, maj 2011, SPCer för Remicade och Humira
2. Rutgeerts P, et al. *N Engl J Med.* 2005; 353: 2462-2476

Remicade® (infliximab) är en TNF-hämmare, 100 mg pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning.

Doseringen varierar för de olika indikationsområdena: • Reumatoid artrit • Psoriasisartrit • Ankyloserande spondylit • Psoriasis • Crohns sjukdom (även fistulerande) • Ulcerös kolit • Crohns sjukdom hos barn. **Kontraindikationer:** Patienter med anamnes på överkänslighet mot infliximab, mot andra murina proteiner eller mot något av hjälpämnen. Patienter med tuberkulos eller andra allvarliga infektioner såsom sepsis, abscesser, och opportunistiska infektioner. Patienter med måttlig eller svår hjärtsvikt (NYHA klass III/IV). Patienter ska testas för HBV infektion innan behandling med Remicade påbörjas. (Rx, F, SPC juli 2011).

För ytterligare information om bl. a. effekt och säkerhet, se produktresumé och pris på www.fass.se

Centocor Ortho Biotech Inc har utvecklat REMICADE och innehar marknadsföringstillstånd inom EU under namnet Janssen Biologics BV. Merck/MSD har exklusiva marknadsrättigheter för REMICADE i Europa, Ryssland och Turkiet.