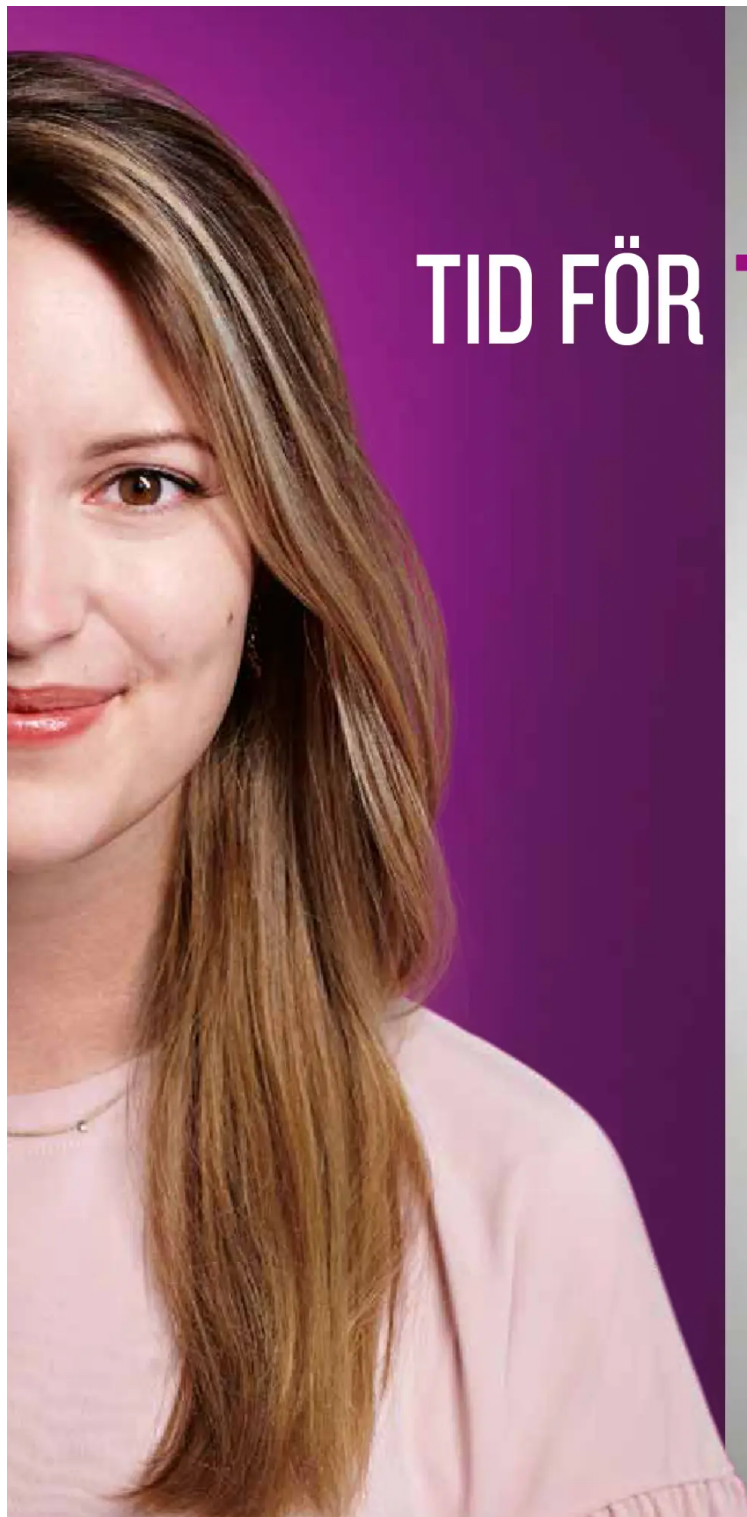




Entyvio® (vedolizumab) är indicerat för behandling av vuxna patienter med ulcerös kolit och Crohns sjukdom med måttlig till svår sjukdomsaktivitet.¹

TID FÖR TARM- SELEKTIVITET*

Entyvio är den enda tarmselektiva biologiska behandlingen vid UC och CD utan någon identifierad systemisk immunsuppressiv effekt. Entyvio har visat tidig kontroll**, långsiktig remission*** samt ökad livskvalitet jämfört med placebo. Entyvio finns både som intravenös och subkutan underhållsbehandling vilket möjliggör en flexibel administrering utifrån patientens behov.¹

Flexibel* administrering
utifrån patientens behov



Entyvio®
vedolizumab | DESIGNAD
FÖR IBD*

C-APROM/SE/ENTYVIO/0079 NOV -21

UC; ulcerös kolit, CD; Crohns sjukdom

*Entyvio är en tarmselektiv integrinantagonist utan någon identifierad systemisk immunsuppressiv aktivitet som enbart är indicerad för ulcerös kolit och Crohns sjukdom.¹ **klinisk respons 47 % i vecka 6 vid UC jämfört med placebo 26 % ($p < 0,0001$), klinisk remission 15 % i vecka 6 vid CD jämfört med placebo 7 % ($p < 0,05$).¹ ***klinisk remission 46 % vid vecka 52 vid UC jämfört med placebo 14 % ($p < 0,001$), klinisk remission 48 % vid vecka 52 vid CD jämfört med placebo 34 % ($p = 0,008$).¹ #Entyvio finns både som intravenös och subkutan underhållsbehandling vilket möjliggör en flexibilitet i val av behandling.

Referens: 1. Entyvio produktresumé 10/2021, fass.se

Entyvio® (vedolizumab) 300 mg pulver till koncentrat till infusionsvätska för intravenös infusion, 108 mg injektionsvätska, lösning i förfylld injektionspenna för subkutan injektion. **Farmakoterapeutisk grupp:** selektiva immunsuppressiva medel, **ATC-kod:** L04AA33. **Rx, (F).** **Subventionsbegränsning:** Subventioneras i andra linjen för patienter som inte nått behandlingsmålet med konventionell terapi och som inte är lämpliga för behandling med en TNF α -antagonist. Subventioneras i tredje linjen för patienter som inte nått behandlingsmålet med en TNF α -antagonist. **Indikationer:** För behandling av vuxna patienter med ulcerös kolit eller Crohns sjukdom med måttlig till svår sjukdomsaktivitet som inte svarat tillfredsställande på, som uppvisat avtagande behandlingssvar eller som är intoleranta mot konventionell behandling eller en TNF α -antagonist (antagonist mot tumörnekrosfaktor alfa). **Kontraindikationer:** Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne. Aktiva svåra infektioner som tuberkulos (tbc), sepsis, cytomegalovirus, listerios samt opportunistiska infektioner som progressiv multifokal leukoencefalopati (PML). **Varningar och försiktighet:** Entyvio® ska inte ges till patienter med aktiva, svåra infektioner förrän infektionen är under kontroll. Försiktighet ska iakttas hos patienter med en kontrollerad, kronisk, svår infektion eller hos patienter som tidigare har drabbats av återkommande svåra infektioner. Patienterna ska noga undersökas för infektioner före, under och efter behandlingen. Patienter ska övervakas under och efter infusion av Entyvio® för tecken på infusionsreaktioner. Den som administrerar Entyvio® intravenöst ska vara förberedd för, och kunnig i, att hantera eventuella anafylaktiska reaktioner. Under behandling med Entyvio® ska patienten övervakas med avseende på nya eller förvärrade neurologiska symtom som beskrivs i läkarnas utbildningsmaterial. Patienten ska förses med ett patientkort. För fullständig information om dosering, varningar och försiktighet, graviditet och amning, biverkningar, förpackningar och aktuella priser, se www.fass.se. **Datum för översyn av produktresumé:** 10/2021. **Kontakt:** Takeda Pharma AB, infosweden@takeda.com, tel. 08-731 28 00, www.takeda.se.

För mer information se www.entyvio.se

Takeda Pharma AB, tel: 08-731 28 00, www.takeda.se

