

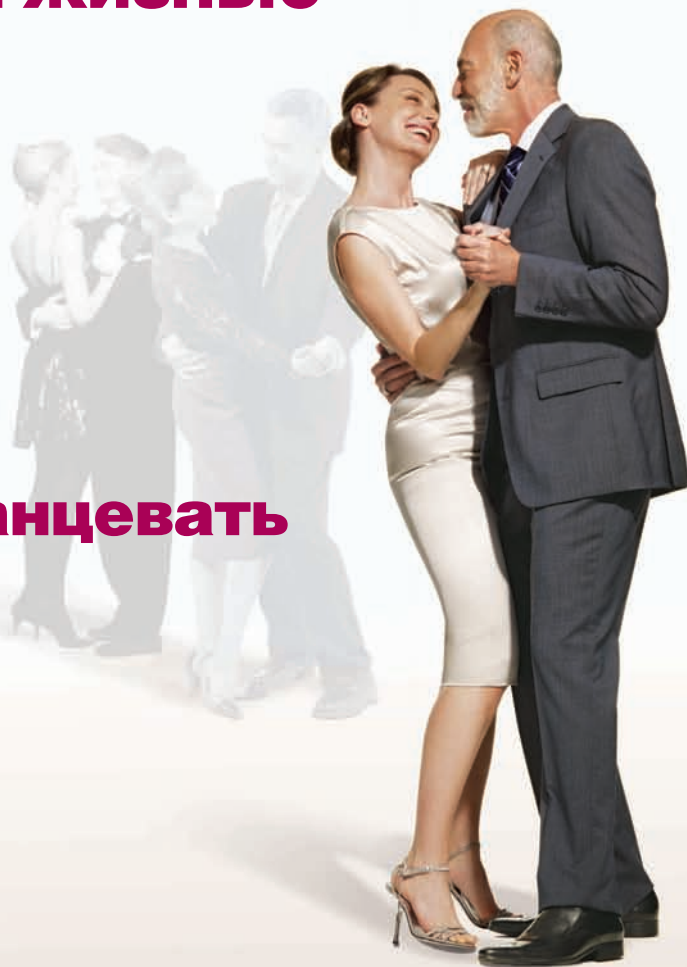


СВОБОДА ЖИТЬ ПОЛНОЙ ЖИЗНЬЮ

Мы танцевали

Мы танцуем

Мы будем танцевать



ХУМИРА[®]
адалимумаб

Власть над болезнью

Краткая информация о препарате Хумира. Регистрационное удостоверение: 756/09-30020000. Состав. 0,8 мл раствора содержит 40 мг адалимумаба. **Форма выпуска.** Раствор для инъекций. **Код АТС.** L04A B04. Селективные иммуносупрессивные средства. **Хумира (адалимумаб)** — это рекомбинантное человеческое моноклональное антитело (IgG1), содержащее только человеческие пептидные последовательности. **Показания к применению.** Ревматоидный артрит, ювенильный ревматоидный артрит, псориаз, анкилозирующий спондилит, болезнь Крона, бляшечный псориаз. **Способ применения и дозы.** Ревматоидный артрит, псориаз, анкилозирующий спондилит. Рекомендованная доза составляет 40 мг 1 раз в 2 нед подкожно. Ювенильный ревматоидный артрит, болезнь Крона, бляшечный псориаз: способ применения и дозы см. в инструкции по медицинскому применению. **Побочное действие.** Очень часто сообщалось о реакции в месте введения; часто сообщалось об инфекциях дыхательных путей, кандидозе, бактериальных инфекциях, лимфопении, головномозговом отеке, головной боли, расстройстве чувствительности, диарее, боли в животе, стоматите, тошноте, повышении уровней печеночных ферментов, сыпи, дерматите, зуде, скелетно-мышечной боли. Сообщалось о развитии тяжелых инфекций, туберкулеза (в том числе милиарного и внелегочной локализации) и инвазивных оппортунистических инфекций, анафилактики, ангионевротического отека. **Противопоказания.** Повышенная чувствительность к адалимумабу или любому другому компоненту препарата, активный туберкулез или другие тяжелые инфекции (сепсис и оппортунистические инфекции). **Особенности применения. Инфекции.** Как и при применении других антагонистов ФНО, пациенты требуют тщательного наблюдения до, во время и после лечения Хумирой, учитывая возможность развития инфекций (в том числе туберкулеза). Поскольку элиминация адалимумаба может длиться 5 мес, пациент все это время должен находиться под наблюдением врача. **Туберкулез.** До начала терапии Хумирой пациенты должны быть тщательно обследованы на активный или латентный туберкулез. Обследование включает подробный анамнез, сведения о возможных контактах с больными туберкулезом, о ранее проводимой или сопутствующей иммуносупрессивной терапии, пробу Манту и рентгенографию грудной клетки. Лечение Хумирой не должно проводиться при диагностируемом активном туберкулезе. В случае латентного туберкулеза перед началом терапии Хумирой следует провести специфическое профилактическое лечение. **Другие оппортунистические инфекции.** При лечении Хумирой сообщалось о развитии оппортунистических инфекций. Иногда такие инфекции своевременно не диагностировались, что приводило к позднему началу лечения и редко заканчивались смертью. Рекомендуется прекратить применение блокатора ФНО при развитии тяжелой грибковой инфекции. **Злокачественные новообразования.** Нельзя исключать возможный риск развития лимфом или других злокачественных новообразований у пациентов, принимающих антагонисты ФНО. У всех пациентов следует исключить наличие злокачественного заболевания кожи до и во время применения Хумиры. **Взаимодействие с другими лекарственными средствами.** Взаимодействия при применении Хумиры с метотрексатом, сульфасалазином, гидрохлорохином, лефлуномидом, препаратами золота, глюкокортикоидами, салицилатами, нестероидными противовоспалительными препаратами или анальгетиками не наблюдалось. **Условия отпуска.** По рецепту. Полная информация о препарате содержится в инструкции по медицинскому применению. ИНФОРМАЦИЯ ПРЕДНАЗНАЧЕНА ДЛЯ СПЕЦИАЛИСТОВ.
PR-UA-ABV-HUM 07 (08/09)

За дополнительной информацией обращайтесь в представительство компании «Абботт Лабораториз С.А.» в Украине: 01032, Киев, ул. Жилинская, 110, 2-й этаж
Тел.: +38 (044) 498-60-80, факс: +38 (044) 498-60-81

* Премию Галена 2007 получила компания «Abbott» за лучший биотехнологический препарат, первое зарегистрированное полностью человеческое антитело (www.prix-galen-usa.com)