

# ХУМИРА В ТЕРАПИИ АНКИЛОЗИРУЮЩЕГО СПОНДИЛИТА



## Надежный контроль комплексного заболевания

- **Быстрое<sup>2</sup> и устойчивое подавление боли и воспаления, сохраняющееся в течение 4 лет терапии<sup>1, 3</sup>**
- **Доказанное эффективное уменьшение количества болезненных энтеzисов<sup>2, 3</sup>**
- **Быстрое и значительное улучшение функциональной активности пациентов и подвижности позвоночника<sup>2, 4</sup>**
- **Удобство дозирования и введения препарата**



**ХУМИРА®**  
адалимумаб

Власть над болезнью

**Краткая информация о препарате Хумира.** Регистрационное удостоверение: 756/09-300200000. Состав. 0,8 мл раствора содержат 40 мг адалимумаба. Форма выпуска. Раствор для инъекций. Код ATC: 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, псoriатический артрит, анкилозирующий спондилит, болезнь Крона, бляшечный psoriasis. **Способ применения и дозы.** Ревматоидный артрит, psoriatic artrit и анкилозирующий спондилит. Рекомендованная доза составляет 40 мг 1 раз в 2 нед подкожно. Ювенильный ревматоидный артрит, болезнь Крона, бляшечный psoriasis: способ применения и дозы см. в инструкции по медицинскому применению. **Побочное действие.** Очень часто сообщалось о реакция в месте введения; часто сообщалось об инфекциях дыхательных путей, кандидозе, бактериальных инфекциях, лимфопении, головокружении, головной боли, расстройствах 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, анафилаксии, ангионевротическом отеке. **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 Хумири, 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 Хумири 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 Хумири не должно проводиться при диагностируемом активном туберкулезе. В случае латентного туберкулеза перед началом терапии Хумири следует провести специфическое профилактическое лечение. Другие оппортунистические инфекции. При лечении Хумири 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 Хумири. **Взаимодействие с другими лекарственными средствами.** Взаимодействия при применении Хумири 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-ABB-HUM17(03/10)

1. HUMIRA. Summary of Product Characteristic. Доступно на: <http://www.emea.europa.eu>. 2. Van der Heijde D., Kivitz A., Schiff M.H., et al. Arthritis Rheum 2006; 54(7): 2136–2146. 3. Van der Heijde D. et al., European League Against Rheumatism (EULAR) 2009, Poster SAT0254. 4. Van der Heijde D., et al., Arthritis Research & Therapy 2009, 11: R124.

Сообщить о нежелательном явлении или жалобе на качество препарата вы можете в представительство компании.

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

**Abbott**  
A Promise for Life