



[РА]ВОЛЮЦІЯ

ПЕРЕВЕРШУЮЧИ ОЧІКУВАННЯ

РІНВОК – новий пероральний селективний JAK-інгібітор, розроблений AbbVie для лікування ревматоїдного артриту середнього та високого ступеня активності у дорослих пацієнтів у дозі 15 мг 1 раз на добу¹

**БЕЗПРЕЦЕДЕНТНА
РЕМІСІЯ**

РІНВОК + МТХ продемонстрував значно вищі показники ремісії* порівняно з адалімумабом + МТХ та плацебо + МТХ^{1,2}

**СТІЙКА
ЕФЕКТИВНІСТЬ**

РІНВОК + МТХ перевершив адалімумаб + МТХ за ACR50, HAQ-DI і зменшенням болю на 12-му тижні.² РІНВОК продемонстрував стійкі показники ремісії зі значним пригніченням пошкодження структури суглобів як з МТХ, так і без нього¹

**ДОБРЕ
ХАРАКТЕРИЗОВАНИЙ
ПРОФІЛЬ БЕЗПЕКИ**

Профіль безпеки РІНВОКу був встановлений в надійній програмі клінічних досліджень за участю >4000 пацієнтів і відображає >5000 пацієнто-років спостереження³

Література: 1. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Рінвок (РП №/UA/18371/01/01). 2. Fleischmann R, Pangan AL, Song IH, et al. Upadacitinib versus placebo or adalimumab in patients with rheumatoid arthritis and an inadequate response to methotrexate: results of a phase 3, double-blind, randomized controlled trial [published online July 9, 2019]. Arthritis Rheumatol. doi:10.1002/art.41032. 3. European Medicines Agency. RINVOQ: EPAR — Public Assessment Report. EMA/608624/2019. Available at: https://www.ema.europa.eu/en/documents/assessment-report/rinvoq-epar-public-assessment-report_en.pdf [Accessed November 2020].

* Ремісія визначалась як DAS28 (CRP) <2,6. JAK — Janus kinase — янус-кіназа; МТХ — метотрексат; ACR50 — покращення принаймні на 50% за критеріями Американської колегії ревматологів; HAQ-DI — Health Assessment Questionnaire-Disability Index.

Стисла інформація про лікарський засіб РІНВОК (упадацитиніб). Склад. Діюча речовина — упадацитиніб. 1 таблетка містить упадацитинібу гемідрату еквівалентно 15 мг упадацитинібу. **Лікарська форма.** Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії. Код АТХ L04A A44. Імуносупресанти, селективні імуносупресанти, упадацитиніб. **Фармакологічні властивості.** Упадацитиніб — це селективний та оборотний JAK-інгібітор. В дослідженнях з культурами клітин людини було показано, що упадацитиніб переважно інгібує передачу сигналів через JAK1 або JAK1/3 з вищою функціональною селективністю, ніж відносно цитокінових рецепторів, які передають сигнал через пари JAK2. **Показання.** Рінвок показаний для лікування ревматоїдного артриту середнього та високого ступеня активності у дорослих пацієнтів, коли адекватна відповідь не була отримана або існує непереносимість одного або декількох протиревматичних препаратів, що модифікують перебіг захворювання (DMARDs — disease-modifying antirheumatic drugs). Рінвок можна застосовувати як монотерапію або в комбінації з метотрексатом. **Спосіб застосування та дози.** Рекомендована доза упадацитинібу становить 15 мг один раз на добу. **Побічні реакції.** Дуже часто: інфекції верхніх дихальних шляхів. Часто: нейтропенія, гіперхолестеринемія, кашель, нудота, лихоманка, підвищення креатинфосфокінази в крові, підвищення АлАТ, підвищення АсАТ, збільшення маси тіла. **Протипоказання.** Гіперчутливість до діючої речовини або до будь-якої з допоміжних речовин препарату. Активний туберкульоз або інші активні серйозні інфекції. Тяжке порушення функції печінки. Вагітність. **Особливості застосування.** Інформація про особливості застосування міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу. **Категорія відпуску.** За рецептом. **Виробник.** Випуск серії: E66v1 С.р.л., Італія. Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності: С.Р. 148 Понтіна Км 52, СНС — Камповерде ді Априліа (лок. Априліа) — 04011 Априліа (ІТ), Італія. Повна інформація наведена в інструкції для медичного застосування лікарського засобу Рінвок (Реєстраційне посвідчення UA/18371/01/01).

ІНФОРМАЦІЯ ПРИЗНАЧЕНА ДЛЯ СПЕЦІАЛІСТІВ: медичних і фармацевтичних працівників. Для розміщення в спеціалізованих медичних виданнях.

Повідомити про побічну реакцію або подати скаргу на якість лікарського засобу Ви можете за тел.: +380 (44) 498-08-00 (#6151) або електронною поштою: ua_ppd_pv_mailbox@abbvie.com UA-RNQR-210013

 **РІНВОК**
упадацитиніб

abbvie

За додатковою інформацією звертайтеся в представництво компанії «AbbVie Biopharmaceuticals GmbH» в Україні: 01032 м. Київ, вул. Жилинська, 110, 8-й поверх. Тел.: +380 (44) 498-08-00, факс: +380 (44) 498-08-01. E-mail: medinfoBaltics@abbvie.com