

# Otezla är den första nya godkända tablettbehandlingen för plackpsoriasis och psoriasisartrit på mer än 15 år<sup>1,2,3</sup>

- ◆ Otezla har bevisad effekt på ett brett spektrum av sjukdomsmanifestationer inom godkända indikationer.<sup>1</sup>
- ◆ Otezlas säkerhetsprofil är väldokumenterad i SmPC. Data visar inga tecken på allvarlig infektion, tuberkulos, hjärt- kärlhändelse eller malignitet jämfört med placebo.<sup>1,4,5</sup>
- ◆ Otezla är en tablettbehandling utan några krav på föregående screening eller fortgående laboratorieövervakning.<sup>1</sup>

Otezla är en ny tablettbehandling som kan förändra sättet att behandla plackpsoriasis och psoriasisartrit.<sup>1</sup>



**Otezla**<sup>®</sup>  
(apremilast) 30 mg  
tablett

NS-OTZ150009 feb 2015

**Referenser:** 1. SmPC Otezla, tillgänglig via [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu) 2. SmPC Arava, tillgänglig via [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu) 3. Sandimmun Neoral, Scientific conclusions and grounds for the variation to the terms of the Marketing Authorisation, tillgänglig via [http://www.ema.europa.eu/docs/en\\_GB/document\\_library/Referrals\\_document/Sandimmun\\_Neoral\\_30/WC500158808.pdf](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Referrals_document/Sandimmun_Neoral_30/WC500158808.pdf). 4. Papp K, et al. Oral presentation #1055 at the 73rd Annual Meeting of the AAD; March 20–24, 2015; San Francisco, CA. 5. Mease P, et al. poster #1564 presented at the 2014 ACR/ARHP Annual Meeting; November 15–19, 2014; Boston, MA.

**Otezla** 10 mg, 20 mg, 30 mg (apremilast) filmdragerade tabletter. ATC kod: L04AA32, Rx, EF.  
**Indikationer:** För behandling av aktiv *psoriasisartrit* hos vuxna patienter som har visat otillräckligt svar eller som har varit intoleranta mot tidigare DMARD-behandling, ensamt eller i kombination med sjukdomsmodifierande antireumatiska läkemedel (DMARDs), för behandling av måttlig till svår kronisk *plackpsoriasis* hos vuxna patienter som inte svarat på eller som har någon kontraindikation mot eller är

intoleranta mot annan systemisk behandling inklusive ciklosporin, metotrexat eller psoralen och ultraviolet A ljus (PUVA). **Dosering:** Rekommenderad dos är 30 mg två gånger dagligen, morgon och kväll. Se dositeringsschema för initial titrering, i SPC. Behandling med Otezla ska initieras av specialister med erfarenhet av diagnos och behandling av psoriasis eller psoriasisartrit. **Kontraindicerat** vid graviditet. Graviditet ska uteslutas innan behandling påbörjas. Ska inte användas under amning. **Varningar och försiktighet:** Vid gravt nedsatt njurfunktion ges reducerad dos, 30 mg en gång dagligen. Underviktiga bör kontrollera sin vikt regelbundet. Innehåller laktos. Startförpackning 27 tabletter: 4 × 10 mg, 4 × 20 mg och 19 × 30 mg. Standardförpackning (30 mg) 56 tabletter. Texten är baserat på produktresumé: 2015-01-15. För ytterligare information och förmån se [www.fass.se](http://www.fass.se). Pris och förmånstyp har ännu inte fastställts. Celgene AB, 164 51 Kista, tel +46 8 703 16 00, [www.celgene.se](http://www.celgene.se)

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning.

**Celgene AB.** Kista Science Tower, 164 51 Kista. Tel: +46 8 703 16 00. [www.celgene.se](http://www.celgene.se)

