

Uptravi®-hoidon (seleksipagi) aloitus ja titraus

Hyvä terveydenhuollon ammattilainen,

Tässä tietopakettissa kerrotaan peroraalisen Uptravin käytöstä WHO:n toimintakykyluokkiin II-III kuuluvien aikuispotilaiden keuhkovaltimoiden verenpainetaudin (pulmonaaliarteriahypertensio, PAH) pitkäaikaishoitoon. Uptravia voidaan käyttää joko yhdistelmähoidossa potilaille, joiden tauti ei ole riittävän hyvin hallinnassa endoteliinireseptoriantagonisti- ja/tai fosfodiesteriäsi 5:n (PDE-5:n) estäjä -hoidolla, tai monoterapiana potilaille, joille nämä hoidot eivät sovellu.

Uptravi-hoidon alussa lääkeannos titrataan sopivalle potilaskohtaiselle tasolle yksilöllisen siedettävyyden perusteella.

Lääkkeen määrääjän tietopaketti on laadittu tukemaan sinua titrausjakson toteutuksessa potilaalle sekä pienentämään lääkitysvirheen riskiä. Lääkitysvirheiden riskiä halutaan pienentää tilanteessa, jossa potilas joutuu annosta suurennettaessa ottamaan useita tabletteja ja mahdollisesti kahta eri annosvahvuutta. Lääkkeen määrääjän tietopaketin kuuluvat seuraavat materiaalit:

A4-kokoinen, laminoitu Titrausopas terveydenhuoltohenkilöstölle, sisältäen

- Titrausaikataulun ja tietoa annostelusta
- Ohjeita yhteydenpitoon potilaan kanssa hoidon aloitus-, titraus- ja ylläpitovaiheissa

Tietoa lääkevalmisteesta

- Uptravi-valmisteyhteenveto (SPC)

Titrausopas potilaalle ja pakkausseloste

- Opas ja pakkausseloste on tarkoitettu Uptravin turvallisen ja tehokkaan käytön opastukseen ja keskusteluun potilaan kanssa
- Titrausopas annetaan potilaalle opastuksen jälkeen.

Huomioi, että potilas saa lääkkeen titrauspakkausessa samanlaisen titrausoppaan ja pakkausselosteen.

Voit ilmoittaa hättävaiikutukset Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskukselle (www.fimea.fi). Hättävaiikutukset voi raportoida myös suoraan Janssenille, puhelimitse 020 7531 300 (vaihte, josta voi pyytää yhdistämään Janssenin lääketietoon) tai sähköpostitse osoitteeseen jacfi@its.jnj.com.

Jos sinulla on kysyttävää tai haluat tilata lisää painettuja koulutusmateriaaleja, ota yhteyttä Janssenin lääketietoon sähköpostitse osoitteeseen jacfi@its.jnj.com tai puhelimitse 020 7531 300 (puhelinvaihte, pyydä yhdistämään lääketietoon, jolloin puhelu ohjataan oikealle henkilölle).

Viimeisin hyväksytty valmisteyhteenveto löytyy osoitteesta www.janssen.com/finland/tuotteet.
Koulutusmateriaalit ovat löydettävissä myös terveydenhuoltohenkilöstölle tarkoitettulla verkkosivullamme osoitteessa <https://www.janssenmedicalcloud.fi/product-safety-information> (vaatii kirjautumisen).

Ystävällisin terveisin,

Janssen-Cilag Oy



Airi Puhakka
Asiantuntijalääkäri