

# ENJAYMO™ (sutimlimabi) LÄÄKÄRIN OPAS

## Tässä oppaassa kerrotaan seuraavista asioista:

- Käyttöaihe
- Vakavien infektioiden ja meningokokki-infektioiden riski
- Rokotuksia koskevat suositukset
- Potilaiden seuranta
- Potilasneuvonta



Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta.

## Käyttöaihe<sup>1</sup>

ENJAYMO (sutimlimabi) on tarkoitettu hemolyyttisen anemian hoitoon aikuispotilaille, joilla on kylmäagglutiniinisairaus.

## Vakavien infektioiden ja meningokokki-infektioiden riski<sup>1</sup>

ENJAYMO (sutimlimabi) -valmisteen vaikutus kohdistuu komplementin klassiseen tiehen; lääkeaine sitoutuu spesifisesti komplementtiproteiini-komponentti 1:n s-osaan (C1s) ja estää komplementtiproteiini C4:n pilkkoutumisen. Vaikka valmiste ei vaikutakaan lektiinitiehen eikä oikotiehen, potilaiden alttius vakaville infektioille saattaa suurentua. Tämä koskee erityisesti kapselillisten bakteerien, kuten *Neisseria meningitidis*, *Streptococcus pneumoniae* ja *Haemophilus influenzae*, aiheuttamia infektioita.

ENJAYMO (sutimlimabi) -hoitoa ei pidä aloittaa potilaille, joilla on aktiivinen, vakava infektio.

## Rokotukset<sup>1</sup>

- Potilaat on rokotettava kapselillisiä bakteereja vastaan ennen ENJAYMO (sutimlimabi) -hoidon aloittamista.
- Potilaat on rokotettava pitkäkestoista komplementtipuutosta sairastavia koskevien tuoreimpien paikallisten suositusten mukaisesti, ja myös meningokokkrokote (meningokokkikonjugaattirokote ja meningokokki B -rokote) ja pneumokokkrokote on annettava.
- Rokottaminen pienentää infektioiden riskiä, mutta ei poista sitä kokonaan.
- Potilaat, joita ei ole aiemmin rokotettu kapselillisiä bakteereja vastaan, rokotetaan vähintään 2 viikkoa ennen ensimmäisen ENJAYMO (sutimlimabi) -annoksen antamista.
- Jos kiireellinen ENJAYMO (sutimlimabi) -hoito on tarpeen rokottamattomalle potilaalle, rokote tai rokotteet on annettava mahdollisimman pian.
- ENJAYMO (sutimlimabi) -hoitoa saaville potilaille on annettava rokotteiden tehosteannokset paikallisten suositusten mukaisesti.
- Antibioottiprofylaksin hyötyjä ja riskejä infektioiden ehkäisyssä ei ole varmistettu ENJAYMO (sutimlimabi) -hoitoa saavilla potilailla.

## Potilaiden seuranta<sup>1</sup>

- Potilaita on tarkkailtava tiiviisti infektioiden, kuten aivokalvotulehduksen, sepsiksen ja keuhkokuumeen, varhaisten merkkien ja oireiden varalta. Jos infektiota epäillään, potilaan vointi on arvioitava välittömästi ja hänelle on annettava asianmukaista hoitoa.
- Jos ENJAYMO (sutimlimabi) -hoitoa annetaan potilaalle, jolla on aktiivinen systeeminen infektio, potilasta on tarkkailtava tiiviisti infektion pahenemisen merkkien ja oireiden varalta. Käytössä on noudatettava varovaisuutta, jos hoidettavalla potilaalla on vakava infektio tai krooninen systeeminen infektio (kuten B- tai C-hepatiitti tai HIV-infektio) tai hän saattaa olla immuunipuutteinen.

## Potilasneuvonta<sup>1,2</sup>

- Kerro potilaille vakavien infektioiden ja meningokokki-infektioiden riskistä ja kehoita heitä lukemaan sekä pakkausseloste että potilaan opas huolellisesti.
- Kehota potilaita hakeutumaan välittömästi hoitoon, jos he epäilevät, että heillä on infektio, tai jos heille kehitty jokin seuraavista oireista:
  - kuume, johon saattaa liittyä ihottuma
  - vilunväristykset
  - flunssan kaltaiset oireet
  - yskä/hengitysvaikeudet
  - päänsärky, johon liittyy pahoinvointi, oksentelu, niskan jäykkyys, selän jäykkyys
  - sekavuus
  - silmien valoherkkyys
  - kipu virtsatessa tai tihentynyt virtsaamistarve.

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty-haittasapainon jatkuvan arvioinnin.

Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta.

## Haittatapahtumista on ilmoitettava seuraavalle taholle:

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

**Lisätietoa ENJAYMO (sutimlimabi) -valmisteesta voi pyytää seuraavalta taholta:**

**Sanofi Oy, [pharmacovigilance.finland@sanofi.com](mailto:pharmacovigilance.finland@sanofi.com), puh: 0201 200 368**

## VIITTEET:

1. ENJAYMO (sutimlimabi) -valmisteen valmisteyhteenveto

2. ENJAYMO (sutimlimabi) -valmisteen pakkausseloste

© 2022 Genzyme Corporation. Kaikki oikeudet pidätetään.  
ENJAYMO (sutimlimabi) ja Sanofi ovat Sanofi-konsernin  
tai sen tytäryhtiön tavaramerkkejä.  
VV-PV-0501415

**sanofi**