



ENJAYMO™ (sutimlimab) GUIDE FÖR LÄKARE

Denna guide innehåller information om:

- Indikation
- Risk för allvarliga infektioner och meningokockinfektioner
- Rekommendationer för vaccinering av patienter
- Övervakning av patienter
- Rådgivning till patienter

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning.

Indikation¹

ENJAYMO (sutimlimab) är indicerat för behandling av hemolytisk anemi hos vuxna patienter med köldagglutininsjukdom.

Risk för allvarliga infektioner och meningokockinfektioner¹

ENJAYMO (sutimlimab) riktas mot den klassiska vägen av komplementsystemet, binder särskilt till komplementproteinkomponenten 1, s-subkomponenten (C1s) och förhindrar klyvningen av komplementproteinet C4. Även om lektinvägen och alternativa vägen förblir opåverkade kan patienterna ha ökad känslighet för allvarliga infektioner, särskilt infektioner orsakade av kapselförsedda bakterier, till exempel *Neisseria meningitidis*, *Streptococcus pneumoniae* och *Haemophilus influenzae*.

Behandling med ENJAYMO (sutimlimab) ska inte påbörjas hos patienter med pågående, allvarliga infektioner.

Immunisering¹

- Patienter ska vaccineras mot kapselförsedda bakterier innan behandling med ENJAYMO (sutimlimab) påbörjas.
- Patienterna ska vaccineras enligt aktuella lokala rekommendationer för patienter med bestående komplementbrist, inklusive meningokockvacciner (konjugatvaccin mot meningokocker och vaccin mot meningokock serogrupp B) och pneumokockvacciner.
- Vaccinationen minskar risken för infektioner, men avlägsnar den inte helt.
- Patienter med tidigare vaccination mot kapselförsedda bakterier ska immuniseras minst 2 veckor före den första dosen av ENJAYMO (sutimlimab).
- Om akut behandling med ENJAYMO (sutimlimab) är nödvändig hos en ovaccinerad patient ska vaccin(erna) administreras så snart som möjligt.
- Patienter som behandlas med ENJAYMO (sutimlimab) ska få boosterdos(er) av vacciner enligt lokala rekommendationer.
- Fördelarna och riskerna med antibiotikaproylax för förebyggande av infektioner hos patienter som behandlas med ENJAYMO (sutimlimab) har inte fastställts.

Övervakning av patienter¹

- Patienter ska övervakas noggrant för att möjliggöra identifiering av tidiga tecken och symtom på infektioner såsom meningit, sepsis och pneumoni. Om infektion misstänks ska patienten omedelbart utvärderas och lämplig behandling ges.
- Om ENJAYMO (sutimlimab) ges till patienter med aktiva systemiska infektioner, ska patienterna övervakas noga för tecken och symtom på förvärrad infektion. Försiktighet ska iakttas vid behandling av patienter med allvarliga infektioner, kroniska systemiska infektioner (såsom hepatit B, hepatit C eller HIV) eller hos immunosupprimerade patienter.

Rådgivning till patienter^{1,2}

- Informera patienterna om risken för allvarliga infektioner och meningokockinfektioner och uppmana dem att läsa både bipacksedeln och patientguiden noggrant.
- Uppmana patienterna att uppsöka läkare så snart som möjligt om de misstänker att de har en infektion eller utvecklar något av följande symtom:
 - Feber med eller utan hudutslag
 - Frossa
 - Influensaliknande symtom
 - Hosta/andningssvårigheter
 - Huvudvärk med illamående, kräkningar, stel nacke, stel rygg
 - Förvirring
 - Ljuskänsliga ögon
 - Smärta i samband med urinering eller tätare urinering.

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande.

Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning via det nationella rapporteringssystemet.

Biverkningar ska rapporteras till:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingcentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

För mer information om ENJAYMO (sutimlimab), kontakta
Sanofi Oy, pharmacovigilance.finland@sanofi.com, tel: 0201 200 368

REFERENSER:

1. ENJAYMO (sutimlimab) produktresumé

2. ENJAYMO (sutimlimab) bipacksedel

© 2022 Genzyme Corporation. Alla rättigheter förbehålles.
ENJAYMO (sutimlimab) och Sanofi är varumärken som
tillhör Sanofi eller ett dotterbolag.
VV-PV-0506303

sanofi