

# Titrausvaihe

UPTRAVI®  
kalvopäällysteinen tabletti  
seleksipagi

Titrauksen avulla pyritään hakemaan kullekin potilaalle sopiva yksilöllinen annos. Tämä toteutetaan yleensä 8 viikon kuluessa.



200 mikrogramman tabletti



800 mikrogramman tabletti

## Titrauspakkaus\*

Alussa otetaan 200 mikrogramman annos kerran aamuisin ja kerran iltaisin [x 2] eli 12 tunnin välein. Siedettävyyys paranee, kun tabletit otetaan ruoan kanssa. Ensimmäinen tabletti tulee ottaa illalla.

## Tablettikuorman pienentäminen<sup>‡</sup>

Jos yli 800 mikrogramman annos on tarpeen, potilaille voidaan antaa:

Uusi 200  
mikrogramman  
Uptravi-titrauspakkaus

Pakkaus 800  
mikrogramman  
Uptravi-tabletteja

## Annoksen suurentaminen

Annosta suurennetaan 200 mikrogrammaa x 2 kerrallaan. Kukin annosteluvaihe kestää noin yhden viikon, mahdollisesti kuitenkin pidempään. Kunkin vaiheen ensimmäinen annos tulee ottaa illalla.

## Potilaan seuranta

Annosta suurennetaan, kunnes kehittyy sietämättömiä haittavaikutuksia tai haittavaikutuksia, joiden lääketieteellinen hoito ei onnistu<sup>§</sup>.

## Annoksen pienentäminen

Jos potilas saavuttaa annoksen, jota hän ei siedä tai jonka haittavaikutusten lääketieteellinen hoito ei onnistu, annosta pienennetään edelliselle annostasolle.

## Enimmäisannos

Enimmäisannos on 1 600 mikrogrammaa x 2.

## Ylläpitovaihe

Suurinta siedettyä annosta aletaan käyttää yksilöllisenä ylläpitoannoksena. Potilas voi siirtyä ottamaan kyseisen annoksen yhtenä tablettina kahdesti vuorokaudessa. Annos ei saa koskaan olla yli 1 600 mikrogrammaa x 2.

Ei vastaa tabletin todellista kokoa.

\*Titrauspakkauksessa on 140 kalvopäällysteistä 200 mikrogramman Uptravi-tablettia. Nämä tabletit riittävät annostitraukseen enintään 800 mikrogramman annokseen asti.

<sup>‡</sup>Näiden kahden pakkauksen tabletit riittävät titraukseen 1 600 mikrogramman annokseen asti.

<sup>§</sup>Yleisimpiä Uptravi-hoidon aikana mahdollisesti esiintyviä haittavaikutuksia ovat päänsärky, ripuli, pahoinvointi ja oksentelu, leukakipu, lihaskipu, raajakipu, nivelkipu ja punastuminen. Täydellinen haittavaikutusluettelo, ks. lisätiedot valmisteyhteenvedosta.

**Tutustu annostukseen, annoksen muuttamiseen ja muihin tietoihin,  
ks. valmisteyhteenveto.**

CP-267452 JC-210118-1 10/2021  
Fimean hyväksymä 03.01.2022

# Hoidon aloitus

Uptravi-hoito on aloitettava keuhkovaltimoiden verenpainetaudin hoitoon perehtyneen lääkärin määräyksestä ja valvonnassa.

## Potilaiden titrauspakkaukseen kuuluu:

- Kalvopäällysteisiä 200 mikrogramman Uptravi-tabletteja titrausta varten
- Potilaalle suunnattu titrausopas, jossa kerrotaan titrausprosessista, ja päiväkirja päivittäin otettavan tablettimäärän kirjaamiseen.
  - Hoidon alussa on tärkeää tutustua titrausoppaaseen yhdessä potilaan kanssa ja varmistaa, että potilas ymmärtää prosessin ja on varautunut mahdollisiin haittavaikutuksiin.

*Huom. Jos yli 800 mikrogramman annos on tarpeen, potilaille voidaan tablettikuorman pienentämiseksi antaa uusi 200 mikrogramman Uptravi-titrauspakkaus ja pakkaus 800 mikrogramman Uptravi-tabletteja.*

## Yhteydenpito potilaan kanssa

- Ottakaa titrausvaiheessa yhteys potilaaseen kerran viikossa, keskustelkaa hoidon sujumisesta ja varmistakaa, että mahdollisia lääkkeen farmakologisesta vaikutuksesta johtuvia haittavaikutuksia hoidetaan tehokkaasti.
- Uptravi-valmisteen farmakologiseen vaikutukseen liittyviä haittavaikutuksia on ilmoitettu usein etenkin yksilöllisen annostitrausvaiheen aikana. Niitä ovat esim. päänsärky, ripuli, leukakipu, pahoinvointi, lihaskipu, oksentelu, raajojen kipu, kuumat aallot ja nivelkipu.
- Odotettavissa olevat farmakologiset haittavaikutukset ovat yleensä ohimeneviä tai hoidettavissa oireenmukaisesti.
- Käytännön kliinisessä työssä ruoansulatuskanavan tapahtumien on todettu reagoivan ripuli-, oksentelu- ja pahoinvointilääkkeisiin ja/tai ruoansulatuskanavan toiminnallisten häiriöiden hoitoon käytettäviin lääkkeisiin. Kipuun liittyviä tapahtumia on usein hoidettu kipulääkkeillä (esim. parasetamolilla).

## Ylläpitohoito

- Kun ylläpitoannos saavutetaan, potilaalle voidaan määrätä yksilöllistä ylläpitoannosta vastaavaa yhden tabletin tablettivahvuutta (saatavilla on 200–1 600 mikrogramman tabletteja).
- Näin potilas voi ottaa yhden tabletin aamulla ja yhden illalla.
- Jokaisen potilaan tilanne on omanlaisensa, eivätkä kaikki käytä samaa ylläpitoannosta. Annos ei saa koskaan olla yli 1 600 mikrogrammaa x 2.

**Ylläpitohoitoon tarkoitetut yhden tabletin vahvuudet ovat keskenään erivärisiä, ja niihin on painettu annoksen osoittava numero (annos satoina mikrogrammoina).**

Ei vastaa tabletin todellista kokoa.  
© 2020 Janssen Pharmaceuticals Ltd.



**UPTRAVI®**  
kalvopäällysteinen tabletti  
seleksipagi