

Patientanvisning, Dupilumab - Ihotaudit

Handelsnamn: Dupixent®

Indikationer och verkningsmekanism

Dupilumab är ett biologiskt läkemedel som används vid behandlingen av svårt atopiskt eksem. Det är en antikropp som injiceras under huden och dess effekt riktas mot de huvudsakliga ämnen i sjukdomen som förmedlar inflammation. Dupilumab har även använts som tilläggläkemedel vid behandlingen av astma.

Dosering

Dupilumab doseras med två veckors mellanrum. Den inledande dosen är 600 milligram, dvs. två sprutor eller två förfyllda pennor. I fortsättningen är dosen vanligtvis 300 milligram, dvs. en spruta eller en förfylld penna med två veckors mellanrum. Förfyllda pennor används inte för patienter under 12 år.

Biverkningar

De vanligaste biverkningarna är reaktioner i injektionsstället, inflammation i ögats bindhinna eller ögonlocksinflammation, munsår och huvudvärk. Om du får dessa biverkningar regelbundet rekommenderar vi dig att kontakta din behandlande enhet. Undersökningarna har visat sig att i mycket sällsynta fall har det förekommit biverkningar liksom serumsjuka eller en svår överkänslighetsreaktion eller allergisymtom. Om du får svåra allergisymtom, såsom andningssvårigheter eller svullnad i ansiktet måste du söka omedelbar vård och medicineringen med dupilumab måste avbrytas. Dupilumab kan eventuellt försvaga motståndskraften för parasitsjukdomar. Meddela din vårdenhets om du har varit utomlands under det senaste året innan du inledde läkemedlet eller om du har regelbundet diarré eller andra magsymtom.

Samverkan med andra läkemedel

Det finns ingen känd interaktion-mellan dupilumab och andra läkemedel.

Vaccinationer

Det rekommenderas att du håller ditt vaccinationsskydd uppdaterat enligt nationella vaccinationsprogrammet.

Levande vaccin och levande försvagade vaccin såsom MPR-vaccin, vaccin mot gula febern eller vattkoppor ska inte ges under dupilumab behandlingen eftersom deras kliniska säkerhet och effekt inte har undersökts. Dessa vaccin rekommenderas vid behov innan medicineringen inleds.

Graviditet och amning

Användningen av dupilumab rekommenderas inte under graviditeten eller amningen eftersom man inte har tillräcklig information om säkerheten vid graviditeten eller amningen. Läkemedlet avslutas vanligtvis senast 10 veckor innan graviditet.

Uppföljning av behandling

Läkemedlet kräver ingen regelbunden laboratorieuppföljning. Vid planeringen av behandlingen kontrolleras vissa laboratorieprov och dessa tas på HUSLAB-laboratoriet. Du kan äta och dricka som vanligt innan blodproven.

Symtomen i anknytning till det atopiska eksemet, deras svårighetsgrad samt påverkan på din livskvalitet kartläggs med hjälp av frågeformulär innan medicineringen inleds och vid kontrollbesöken. Det atopiska eksemet följs dessutom med fotografier. Under medicineringen rekommenderas regelbundna tandkontroller hos tandläkaren.

Inledande av behandling

När man planerar att du ska inleda en dupilumab medicinering skriver din läkare ett B-utlåtande som används för att ansöka om rättighet för grundersättning. Denna skickas vanligtvis direkt till FPA eller alternativt hem till dig och då måste du skicka det själv till FPA. Om du beviljas grunderättning måste du betala den årliga självkostnadsandelen för läkemedlet som är cirka 600 euro per år.

När du har beviljats rätten till ersättning får du ett meddelande från FPA. Därefter ska du kontakta din behandlande enhet för att få ett elektroniskt recept för läkemedlet. Samtidigt reserveras en tid för injektionsundervisning hos en skötare. Du måste ta med dig ditt eget läkemedel till injektionsundervisningen.

I samband med injektionsundervisningen reserverar man en telefontid till läkare cirka en månad efter inledandet av läkemedlet samt en mottagningstid hos läkare efter cirka fyra månader.