

Bäste/a Reumatolog,

TNF-hämmaren Simponi (golimumab) godkändes 1 oktober 2009 för behandling av reumatoid artrit, ankyloserande spondylit och psoriasis artrit. Simponi ingår i högkostnadsskyddet och har subvention för samtliga indikationer.

Simponi är en human monoklonal antikropp som binder till unikt epitop på TNF molekylen. Simponi binder både lösligt och membranbundet TNF.

Simponi administreras subkutant med en förfylld injektionspenna med månatlig dosering.

Som en del av godkännandet för försäljning av Simponi har Schering-Plough, en del av MSD, skyldighet att tillse att alla läkare som avser att förskriva/använda Simponi känner till följande viktiga budskap:

- Risk för allvarliga infektioner, inklusive opportunistiska bakteriella, virala och fungösa infektioner hos patienter som behandlas med Simponi,
- Behov av att utvärdera patienterna avseende både aktiv och inaktiv tuberkulos före insättande av behandling, vilket omfattar användandet av lämplig screening test,
- Simponi är kontraindicerat för patienter med måttlig till svår hjärtsvikt (NYHA III/IV) i anamnesen och potentiell risk för att kronisk hjärtsvikt förvärras av Simponi,
- Risk för akuta injektionsrelaterade reaktioner och fördröjda allvarliga systemiska överkänslighetsreaktioner. Instruera patienterna i administreringsteknik. Instruera sjukvårdspersonal i hur man rapporterar felaktig administrering,
- Viktigt att känna till bifogade patientkort och uppmana patienterna att läsa det.

Bilagor: Produktresumé  
Patientkort

Vid eventuella frågor kontakta gärna:

Stina Salomonsson, Vetenskaplig rådgivare Immunologi  
[Stina.salomonsson@spcorp.com](mailto:Stina.salomonsson@spcorp.com)  
08-522 21 697

Tryggve Ljung, Medicinsk chef MSD  
[Tryggve.ljung@spcorp.com](mailto:Tryggve.ljung@spcorp.com)  
08-552 21 637

Med vänlig hälsning

Tryggve Ljung  
Medicinsk Chef MSD

