

Injektionsanvisning¹

Cosentyx SensoReady[®]
förfylld injektionspenna

Cosentyx förfylld spruta

Doseringsschema

FÖR VÅRDPERSONAL

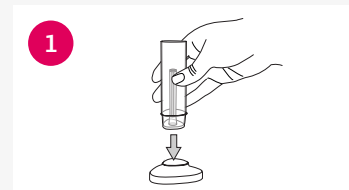
Innehåll

Cosentyx förfylld injektionspenna	3
Cosentyx förfylld spruta	11
Doseringsschema	17

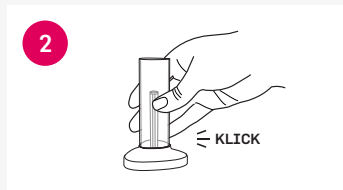
Cosentyx SensoReady[®] förfylld injektionspenna

Denna demonstrationspenna har tagits fram för att du lättare ska kunna visa dina patienter hur man använder Cosentyx SensoReady® förfylld injektionspenna. Din demonstrationspenna levereras med en återställningsdosa och bör återställas innan varje demonstration.

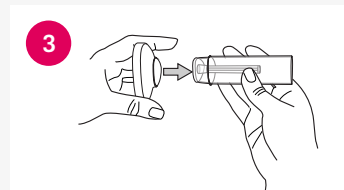
Montera din återställningsdosa



Fäst röret till basenheten.

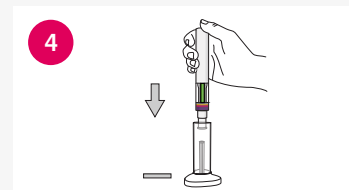


Tryck röret nedåt tills du hör ett klick.

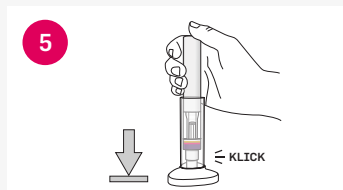


Efter användning, ta isär enheten genom att dra bort röret från basenheten.

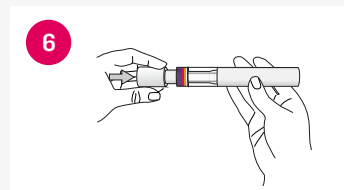
Återställ din demonstrationspenna



Placera återställningsdosen på en plan yta (t.ex. ett bord eller ett skrivbord) och sätt i demonstrationspennan.

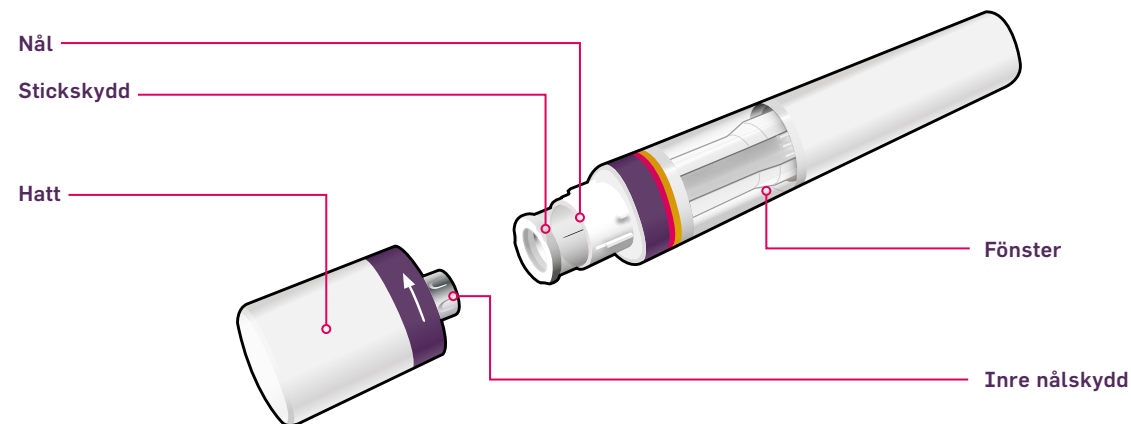


Tryck ned pennan i dosan tills du hör ett klick och den gula indikatorn inte längre syns.



Fäst locket på demonstrationspennan.

Cosentyx SensoReady® förfylld injektionspenna

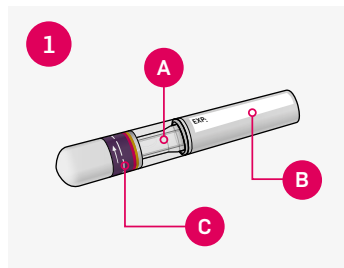


På bilden ser du Cosentyx SensoReady® förfylld injektionspenna med hatten avtagen. Ta inte av hatten förrän du ska injicera.

Förvaras i **kylskåp** (2 °C - 8 °C). **Får ej frysas.** Cosentyx kan vid behov förvaras i rumstemperatur vid högst 30 °C vid ett tillfälle i upp till 4 dagar. Förvara injektionspennorna i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Ta ut den förfyllda injektionspennan ur kylskåpet 15–30 minuter innan injicering. Detta kan minska ev. obehag vid injektion.

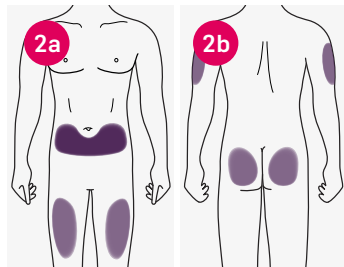
Kontrollera injektionspennan



Kontrollera att vätskan i injektionspennan är klar. Färgen kan variera från färglös till svagt gul.

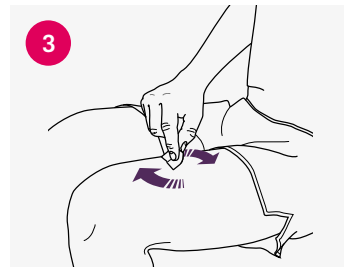
- A. Använd inte** injektionspennan om vätskan innehåller lätt synliga partiklar, är grumlig eller tydligt brun. Eventuellt syns en liten luftbubbla, vilket är normalt.
- B. Använd inte** injektionspennan efter **utgångsdatumet**.
- C. Använd inte** injektionspennan om **säkerhetsförseglingen** är bruten.

Välj injektionsställe



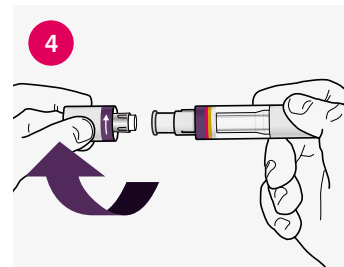
- 2a** Vi rekommenderar i första hand att du väljer lårens framsida. Du kan också välja nedre delen av buken – men **inte** området inom 5 cm från naveln.
 - Välj olika ställen varje gång du injicerar.
 - Injicera inte i områden med blåmärken, där huden är öm, röd, fjällande eller hård. Undvik områden med ärr eller bristningar.
- 2b** Sjukvårdspersonal kan även använda överarmarnas utsida för att ge injektion.

Tvätta rent



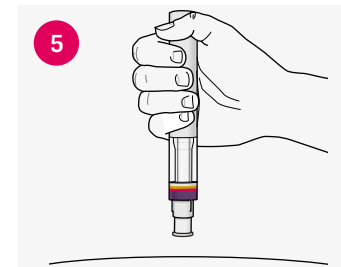
- Tvätta händerna med tvål och vatten.
- Tvätta injektionsstället med en spritkompress och låt det torka innan du injicerar.

Ta av hatten

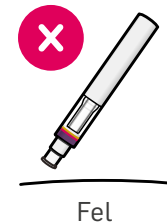
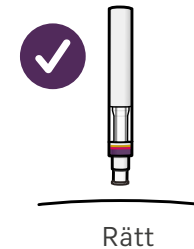


- Ta inte av hatten förrän du är klar att använda injektionspennan.
- Vrid av hatten i pilarnas riktning.
- Kasta hatten när du har tagit av den. Sätt aldrig tillbaka hatten.
- Använd injektionspennan inom 5 minuter efter att du tagit av hatten.

Så här håller du injektionspennan



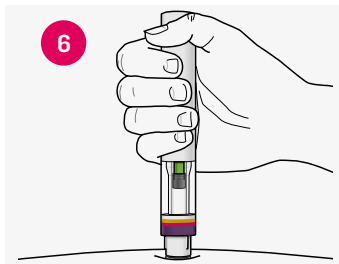
- Håll injektionspennan i 90 graders vinkel mot det tvättade injektionsstället.



Läs detta innan du injicerar

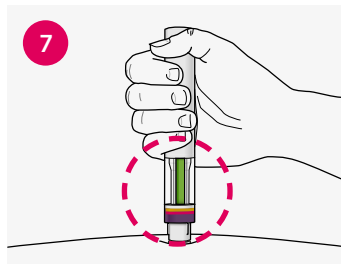
- Under injektionen kommer du att höra 2 tydliga klickljud.
- Det första klickljudet talar om att injektionen har startat.
- Flera sekunder senare talar ett andra klickljud om att injektionen är nästan klar.

Starta injektionen



- Tryck injektionspennan stadigt mot huden.
- Det **första klickljudet** talar om att injektionen har startat.
- **Håll kvar** injektionspennan stadigt mot huden.
- Den **gröna förloppsindikatorn** visar hur injektionen fortlöper.

Avsluta injektionen



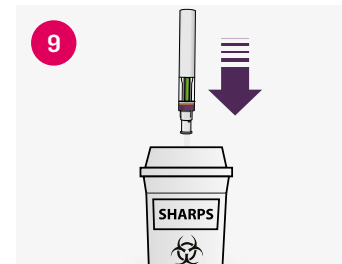
- Lyssna efter det **andra klickljudet**. Detta talar om att injektionen **nästan är** klar.
- Kontrollera att den **gröna förloppsindikatorn** fyller fönstret och har slutat röra sig.
- Nu kan du ta bort injektionspennan.

Kontrollera att den gröna förloppsindikatorn fyller fönstret



- Det betyder att läkemedlet har injicerats.
- Ibland kan det bli lite blod på injektionsstället. Tryck en bomullstuss eller kompress mot injektionsstället och hålla kvar den i 10 sekunder. Gnugga inte på injektionsstället. Sätt ett plåster över injektionsstället om det behövs.

Kasta den använda injektionspennan



- Lägg den använda injektionspennan i en behållare för vasst avfall (en punktionssäker, förslutningsbar behållare)
- Försök aldrig att återanvända en injektionspenna.

Upprepa

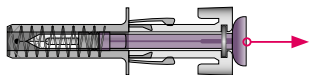
- Gör nu på samma sätt med den andra injektionen med 150 mg Cosentyx, om din patient ordinerats 300 mg.
- Kom ihåg att ge injektionen på ett annat ställe än där du gav den första injektionen.

Cosentyx förfylld spruta

Denna demonstrationsspruta har tagits fram för att du lättare ska kunna visa dina patienter hur man använder Cosentyx förfyllda spruta. Din demonstrationsspruta bör återställas innan varje demonstration.

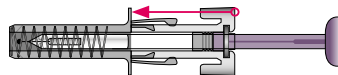
Återställ din demonstrationsspruta

1



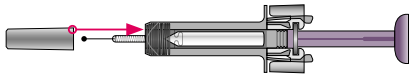
Dra långsamt tillbaka kolven tills den är fullt utdragen.

2

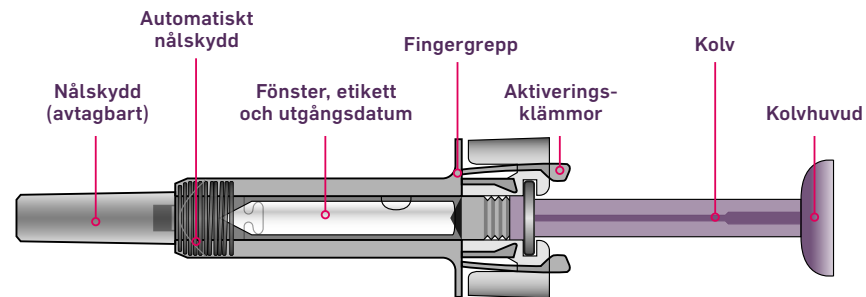


Skjut det övre spruthuset mot sprutskyddets vingar, så att det blir fastlåst. Nålen kommer nu att synas.

3



Sätt tillbaka nålskyddet på sprutan.



Du kan instruera dina patienter med hjälp av den demonstrationsspruta som du får av din Novartiskontakt. Följande text gäller för Cosentyx förfyllda spruta (innehållandes läkemedel).

På bilden ser du Cosentyx förfyllda spruta. Öppna inte den förseglade ytterkartongen och ta inte av nålskyddet förrän strax innan du ska ge injektionen.

Förvaras i **kylskåp** (2 °C - 8 °C). **Får ej frysas.** Cosentyx kan vid behov

förvaras i rumstemperatur vid högst 30 °C vid ett tillfälle i upp till 4 dagar. Förvara sprutorna i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Automatiskt nålskydd

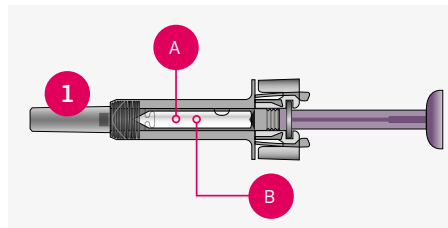
- När Cosentyx har injicerats utlöses det automatiska nålskyddet som täcker nålen. Detta är till för att skydda mot oavsiktliga nålsticksskador.
- Var noga med att inte röra aktiveringsklämmorna före användning – det automatiska

nålskyddet kan aktiveras för tidigt.

- Nålskyddet kan innehålla torrt gummi (latex) och ska inte hanteras av personer med latexallergi.

Ta ut den förfyllda sprutan ur kylskåpet 15–30 minuter innan injicering. Detta kan minska ev. obehag vid injektion.

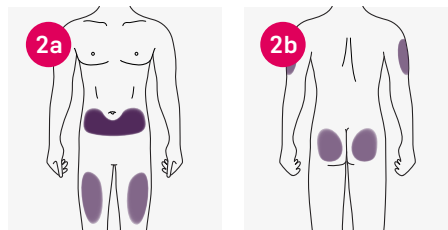
Kontrollera sprutan



- 1 Kontrollera att vätskan i sprutan är klar. Färgen kan variera från färglös till svagt gul.
- A. **Använd inte** sprutan om vätskan innehåller lätt synliga partiklar, är grumlig eller tydligt brun. Eventuellt syns en liten luftbubbla, vilket är normalt.
- B. **Använd inte** sprutan efter **utgångsdatumet**.

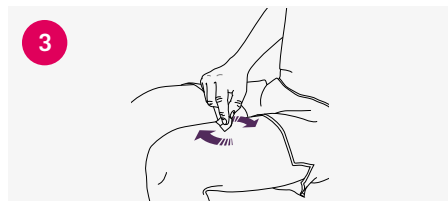
Använd inte Cosentyx om förseglingen av ytterkartongen/ blistret har brutits eller om sprutan är trasig.

Välj injektionsställe



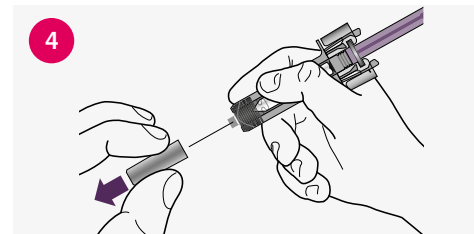
- 2a Vi rekommenderar i första hand att du väljer lårens framsida. Du kan också välja nedre delen av buken – men **inte** området inom 5 cm från naveln.
 - Välj olika ställen varje gång du injicerar.
 - Injicera inte i områden med blåmärken, där huden är öm, röd, fjällande eller hård. Undvik områden med ärr eller bristningar.
- 2b Om sjukvårdspersonal ger injektionen kan även överarmarnas utsida användas.

Tvätta rent



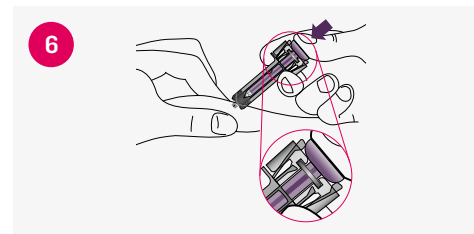
- 3
 - Tvätta händerna med tvål och vatten.
 - Tvätta injektionsstället med en spritkompress och låt det torka innan du injicerar.

Ta av nålskyddet



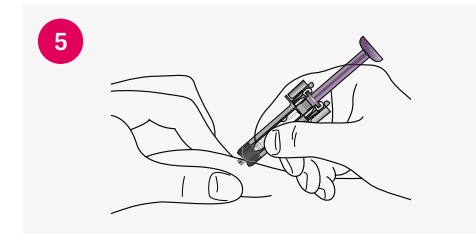
- Ta försiktigt av nålskyddet från sprutan. Kasta nålskyddet. En vätskedroppe kan finnas vid nålens spets, vilket är normalt.

Starta injektionen



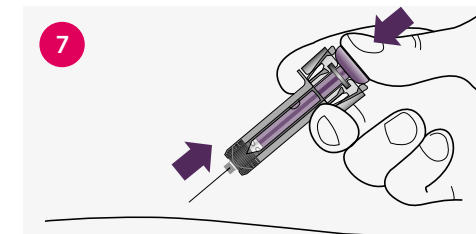
- Håll sprutan som bilden visar. Tryck **långsamt** in kolven **så långt det går** – kolvhuvudet ska vara helt nedtryckt mellan aktiveringsklämmorna. Fortsätt att hålla kolven nedtryckt och håll kvar sprutan i 5 sekunder.

Förbered injektionen



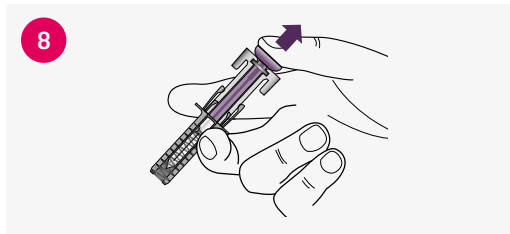
- Nyp försiktigt ihop huden på injektionsstället och för in nålen. Det är viktigt att du för in nålen hela vägen, så att allt läkemedel injiceras.

Avsluta injektionen



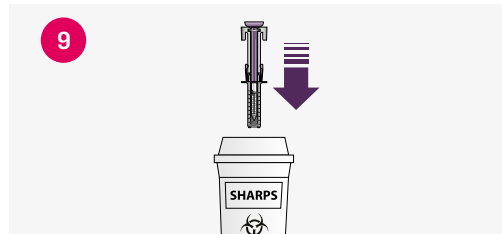
- **Fortsätt att hålla kolven helt nedtryckt** medan du försiktigt drar ut nålen rakt ut från injektionsstället.

Kontrollera att det automatiska nålskyddet täcker nålen



- Släpp **långsamt** upp kolven och låt det automatiska nålskyddet täcka nålen.
- Ibland kan det bli lite blod på injektionsstället. Tryck en bomullstuss eller kompress mot injektionsstället och håll kvar den i 10 sekunder. Gnugga inte på injektionsstället. Sätt ett plåster över injektionsstället om det behövs.

Kasta din använda spruta



- Lägg den använda sprutan i en behållare för vasst avfall (en punktionssäker, förslutningsbar behållare) som du får på apoteket eller av din sjuksköterska.
- Försök aldrig att återanvända en spruta.

Upprepa

- Gör nu på samma sätt med din andra injektion med 150 mg Cosentyx, om patienten ordinerats 300 mg.
- Kom ihåg att ge injektionen på ett annat ställe än där du gav den första injektionen.

Doseringsschema

Hur mycket Cosentyx?

Behandlande läkare avgör hur mycket Cosentyx patienten behöver och under hur lång tid.

Psoriasis

Den rekommenderade dosen vid psoriasis är 300 mg.

Psoriasiartrit

Den rekommenderade dosen vid psoriasiartrit är 150 mg. Baserat på behandlingssvaret kan dosen höjas till 300 mg. Vid psoriasiartrit i kombination med måttlig till svår plackpsoriasis eller till de som inte svarat på behandling med TNF-hämmare är rekommenderad dos 300 mg. Patienten tar då två injektioner om 150 mg per gång.

Axial spondylartrit (axSpA)

Ankyloserande spondylit (AS, radiografisk axial spondylartrit)

Den rekommenderade dosen vid ankyloserande spondylit är 150 mg. Baserat på behandlingssvaret kan dosen höjas till 300 mg.

Icke-radiografisk axial spondylartrit (nr-axSpA)

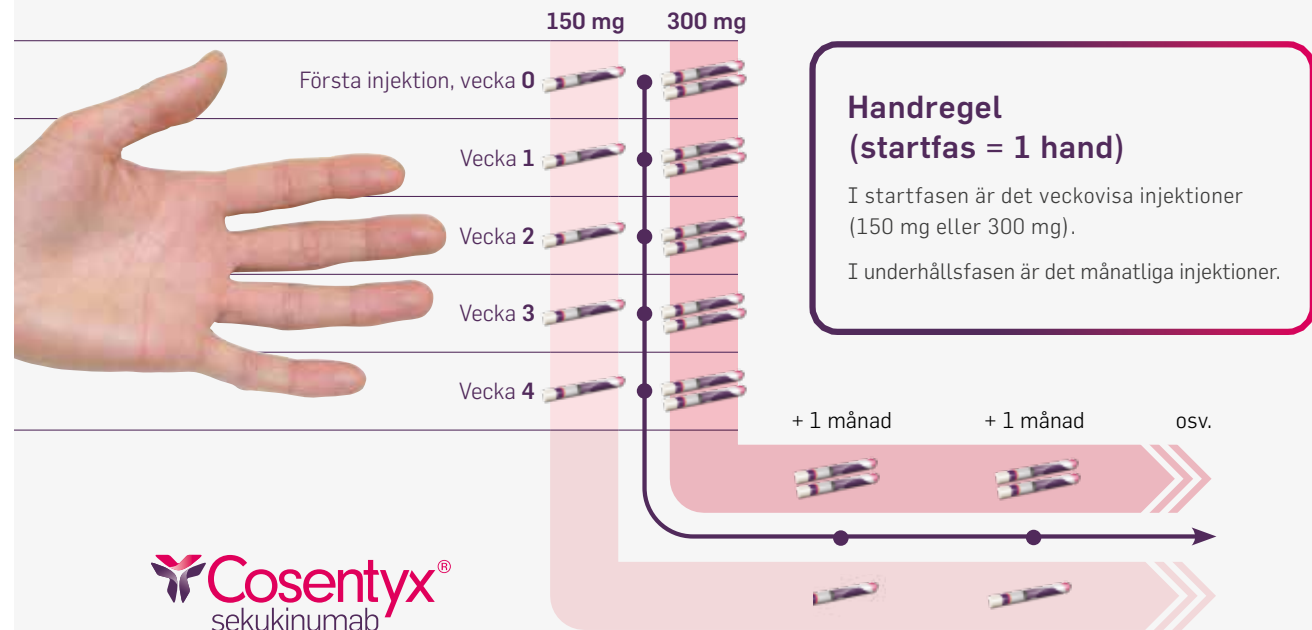
Den rekommenderade dosen vid icke-radiografisk axial spondylartrit är 150 mg.

Doseringschema för samtliga indikationer

Cosentyx ges som subkutan injektion med initial dosering vecka 0, 1, 2, 3 och 4, följt av månatlig underhållsdosering. Behandlande läkare följer regelbundet upp behandlingen.

Cosentyx är avsett för långtidsbehandling

Cosentyx är avsett för långtidsbehandling. Läkaren kontrollerar regelbundet patientens tillstånd för att försäkra sig om att behandlingen ger önskad effekt.



Referens: 1. Cosentyx produktresumé 2020-04-28.

Cosentyx (sekukinumab), 150 mg injektionsvätska, lösning. Rx; (F). **Beredningsform:** Förfylld spruta eller förfylld injektionspenna 150 mg. Sekukinumab är en helt human antikropp som binder och neutraliserar interleukin 17A (IL-17A). **ATC-kod:** L04AC10 **Indikationer:** 1) Måttlig till svår plackpsoriasis hos vuxna som behöver systemisk behandling. 2) Som monoterapi eller i kombination med metotrexat vid behandling av aktiv psoriasisartrit hos vuxna när svaret på tidigare sjukdomsmodifierande antireumatiska läkemedel (DMARD:s) har varit otillräckligt. 3) Aktiv ankyloserande spondylit hos vuxna med otillräckligt svar på konventionell behandling och aktiv icke-radiografisk axial spondylartrit med objektiva tecken på inflammation. **Kontraindikationer:** Allvarliga överkänslighetsreaktioner mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne. Kliniskt betydelsefull aktiv infektion. **Varningar och försiktighet:** Försiktighet ska iaktas vid övervägande att använda Cosentyx till patienter med en kronisk infektion eller anamnes på återkommande infektion, samt när Cosentyx förskrivs till patienter med inflammatorisk tarmsjukdom såsom Crohns sjukdom och ulcerös kolit. Dessa patienter ska följas noga. Kvinnor i fertil ålder ska använda en effektiv preventivmetod under behandlingen och i minst 20 veckor efter avslutad behandling. Cosentyx ska undvikas under amning. **Förpackningar och läkemedelsförmån:** Förpackningen 2x1(150mg), förfyllda sprutor och injektionspennor ingår i läkemedelsförmånen(F). Cosentyx, 2x1 (150mg) ingår i högkostnadsskyddet för behandling av aktiv ankyloserande spondylit och aktiv icke-radiografisk axial spondylartrit med objektiva tecken på inflammation, psoriasisartrit, samt för plackpsoriasis med begränsningen måttlig till svår plackpsoriasis hos vuxna som inte svarat på systemisk behandling såsom ciklosporin, metotrexat eller PUVA (psoralen och ultraviolett A), eller när intolerans eller kontraindikationer föreligger mot sådana behandlingar. **Produktresumé:** Uppdaterad 2020-04-28, för fullständig förskrivarinformation och pris, se www.fass.se Novartis Sverige AB, Telefon 08-732 32 00, www.novartis.se