

НОВЕ ПОКАЗАННЯ КСЕЛ'ЯНЗ –
ЛІКУВАННЯ АКТИВНОГО
ПОЛІАРТИКУЛЯРНОГО ЮВЕНІЛЬНОГО
ІДІОПАТИЧНОГО АРТРИТУ
(ЮІА) У ДОРОСЛИХ ТА ПАЦІЄНТІВ
ДИТЯЧОГО ВІКУ З МАСОЮ ТІЛА БІЛЬШЕ 40 КГ



Шановний лікарю!

З метою запобігання розвитку побічних явищ у пацієнтів з поліартикулярним ЮІА (пЮІА) препарат Ксельянз слід призначати відповідно до рекомендацій по застосуванню.¹

Тофацитиніб (Ксельянз) – перший і єдиний пероральний інгібітор янус-кіназ, схвалений для лікування активного пЮІА у пацієнтів у віці від 2 років і вагою понад 40 кг.^{1,2}

Рекомендації по застосуванню препарату Ксельянз, таблетки 5 мг у пацієнтів з пЮІА¹

Показання до застосування	Лікування активного поліартикулярного ювенільного ідіопатичного артриту (ЮІА) у дорослих та пацієнтів дитячого віку з масою тіла більше 40 кг
Спосіб застосування та дози	Ксельянз можна застосовувати і якості монотерапії або в комбінації з метотрексатом. Рекомендована доза препарату Ксельянз для дорослих та дітей з масою тіла більше 40 кг становить 5 мг двічі на добу. Ксельянз застосовують перорально незалежно від прийому їжі
Взаємодія з іншими лікарськими засобами	Не слід одночасно застосовувати з біологічними базисними протиревматичними препаратами або сильними імунодепресантами, такими як азатиоприн і циклоспорин
Порушення функції нирок середнього або тяжкого ступеня Порушення функції печінки середнього ступеня	Дозу лікарського засобу Ксельянз потрібно зменшити до 5 мг 1 раз на день
Пацієнти з порушенням функції печінки тяжкого ступеня	Не рекомендується застосовувати Ксельянз
Кількість лімфоцитів менше 500 клітин/мм ³ (підтверджено результатами повторного аналізу)	Припинити терапію препаратом Ксельянз
Абсолютна кількість нейтрофілів 500 –1000 клітин/мм ³	При постійному зниженні показника в цьому інтервалі призупинити застосування препарату до підвищення кількості нейтрофілів до > 1000 клітин/мм ³ . Коли кількість нейтрофілів перевищить 1000 клітин/мм ³ , продовжити застосування лікарського засобу Ксельянз по 5 мг двічі на добу
Абсолютна кількість нейтрофілів менше 500 клітин/мм ³ (підтверджено результатами повторного аналізу)	Припинити терапію препаратом Ксельянз
Зниження рівня гемоглобіну на 20 г/л або більше, а сам рівень нижче 80 г/л (підтверджено результатами повторного аналізу)	Призупинити застосування препарату Ксельянз до нормалізації рівня гемоглобіну

Обстеження на вірусний гепатит слід проводити відповідно до клінічних рекомендацій перед початком терапії препаратом.

Туберкульоз. Перед і протягом застосування препарату Ксельянз слід провести аналіз згідно з відповідними настановами щодо наявності латентного або активного туберкульозу у пацієнтів.

ЮІА – ювенільний ідіопатичний артрит

Література:

1. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Ксельянз затверджено Наказ МОЗ України 20.07.2020 Р/п № UA/14485/01/01 № 1637. Зміни внесено Наказ МОЗ України 04.02.2022 № 231 2. FDA approves Xeljanz, first JAK inhibitor for polyarticular course JIA доступно за посиланням <https://www.healio.com/news/rheumatology/20200929/fda-approves-xeljanz-first-jak-inhibitor-for-polyarticular-course-jia> станом на 04.07.2022.

Повна інструкція препарату Ксельянз

PP-XEL-UKR-0016

За додатковою інформацією звертайтеся у
Представництво «Пфайзер Експорт Бі. Ві.» в Україні:
03680, м. Київ, вул. Амосова, 12, БЦ «Горізонт парк».
Тел. (044) 391-60-50.

З питань Медичної інформації звертайтеся на
електронну адресу MedInfo.Ukraine@pfizer.com

www.pfizermed.com.ua



Будь-ласка, приміть до уваги, що під час підключення до зустрічі Ваша камера та мікрофон можуть автоматично включитись, якщо Ви не відключите їх. Ви також можете змінити свій вибір після того, як зустріч розпочнеться.
Інформація виключно для лікарів та фармацевтів.
Якщо Вам стало відомо про небажані явища, пов'язані з використанням препарату компанії Pfizer, просимо негайно повідомляти про це через державну систему звітування: ДП «Державний Експертний Центр» МОЗ України, +38 (044) 202-17-00. Електронна форма карти-повідомлення знаходиться за посиланням: <http://aisf.dec.gov.ua>. Також Ви можете надати інформацію щодо небажаних явищ до нашого представництва в Україні за телефоном +38 (044) 391-60-50 або факсом +38 (044) 391-60-55». Ви отримали цей електронний лист після зустрічі/ телефонної розмови з представником Pfizer, і також, Ви погодились на отримання інформації про препарати, захворювання, методи їх діагностики та лікування електронною поштою. Надаючи згоду на отримання цих матеріалів електронною поштою, Ви прямо погоджуєтесь, що Ваші дані зберігатимуться в базу даних, котра контролюється Pfizer. Інформація, яку Ви надали сьогодні, буде використовуватися лише для того, щоб надати необхідну промojiнну інформацію, якщо Ви окремо не підписали згоду на отримання комунікації від Pfizer. Тільки Pfizer (тобто Pfizer Україна та інші компанії групи Pfizer (<http://www.pfizer.com/>), а також організації, які працюють з Pfizer в керуванні Вашою інформацією, матимуть доступ до Ваших даних для забезпечення отримання Вами інформації від Pfizer, для забезпечення технічного розміщення та підтримки бази даних та для відповідності до наших законних обов'язків.