

OLUMIANT GODKJENT SOM NYTT BEHANDLINGSALTERNATIV FOR BARN ≥2 ÅR-18 ÅR¹

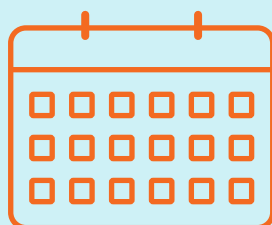
Olumiant (baricitinib) er nå godkjent for pediatriske pasienter med atopisk dermatitt (2-18 år), og er inkludert på TNF-Bio anbudsliste¹.

Olumiant er en JAK1/2 hemmer² som tas oralt én gang daglig², og er innen dermatologi indisert til behandling for²:

- Moderat til alvorlig atopisk dermatitt hos voksne og barn ≥2 år som er kandidater for systemisk behandling*.
- alvorlig alopecia areata hos voksne*.

*Merk at pr.d har Olumiant kun refusjon for behandling av Alvorlig atopisk dermatitt og ikke refusjon godkjent for alopecia areata.

DOSERING PEDIATRISKE PASIENTER:



- Vekt 10 til < 30 kg: 2 mg én gang daglig
- Vekt ≥ 30 kg: 4 mg én gang daglig²

FOR FULL INNSIKT OG OVERSIKT KNYTTET TIL OPPSTART, BRUK OG MONITORERING AV OLUMIANT HOS BARN OG UNGDOM (2 ÅR OG ELDRE), SE DENNE KORTE VIDEOEN:



DOSERING: EN TABLETT, EN GANG DAGLIG¹



Dosering pediatriske pasienter:

- Vekt 10 til < 30 kg: 2 mg én gang daglig dose
- Vekt ≥ 30 kg: 4 mg én gang daglig dose

En halvering av dosen bør vurderes for pasienter som har oppnådd vedvarende kontroll på sykdomsaktiviteten med den anbefalte dosen og er kvalifisert for dosereduksjon¹.



Kan brukes **med** eller **uten** topikale kortikosteroider¹.



Kan tas **med** eller **uten** mat¹.

UTVALGT SIKKERHETSINFORMASJON:

De vanligste rapporterte bivirkningene for baricitinib er økt LDL-kolesterol (26,0 %), øvre luftveisinfeksjoner (16,9 %), hodepine (5,2 %), herpes simplex (3,2 %), og urinveisinfeksjon (2,9 %)².

For full bivirkningsprofil og oversikt over andre indikasjoner, se
Olumiant «Lilly» - Felleskatalogen

Pakninger og priser: 2 mg: 28 stk. (blister) kr 10 685,60. **4 mg:** 28 stk. (blister) kr 10 685,60.

Refusjon: H-resept: L04A F02_1 Baricitinib. Reseptgruppe: C.

Ta kontakt hvis spørsmål eller ønske om mer informasjon!

Ingunn M.Furfjord
Sr. Produktsjef Immunologi
furfjord_ingunn_m@lilly.com
Tlf. 41210291
Eli Lilly Norge A.S

Referanser:

- 1: TNF BIO - Sykehusinnkjøp HF (lest 01.12.2024)
- 2: Olumiant SPC av 12.07.2024, avsnitt 4.1, 4.2, 4.8, 5.1

Bivirkninger og reklamasjoner bør rapporteres. Meldeskjemaer for bivirkninger og informasjon finner du på Direktoratet for Medisinske Produkters nettside <https://www.dmp.no/>. Bivirkninger og reklamasjoner kan også meldes til Lilly. Vennligst kontakt Lilly's medisinske informasjon på telefon **+47 22 88 18 00** eller send en e-post til scan_medinfo@lilly.com.