

DAİMİ ETKİ

DAİMA GÜVEN¹⁻⁴

DUPIXENT[®]
(dupilumab)

Dupixent (Dupilumab) Kullanım İlkeleri⁵

18 yaş ve üzeri, orta / şiddetli atopik dermatitli hastalarda:

İki aydan uzun süreli sistemik kortikosteroid ve siklosporin kullanımından yarar görmeyen veya bu ilaçları tolere edemeyen veya bu ilaçların kontrendike olduğu hastalarda

Solda belirtilen risk faktörlerinden herhangi birinin olmadığı durumda

Aşağıda belirtilen risk faktörlerinden en az birine sahip olması durumunda

Aktif veya latent tüberküloz enfeksiyonu

Tromboza eğilim ya da trombofili varlığı

Son 5 yılda malignite hikayesi (non melanom deri kanseri hariç), veya artmış kanser riski

Arteriyel veya venöz tromboemboli öyküsü

Karaciğer yetmezliği (Child Pugh C) veya böbrek yetmezliği (GFR <30)

HIV enfeksiyonu

Hepatit B veya C enfeksiyonu

65 yaş ve üzeri kişiler

Abrositinib veya upadasitinib tedavilerinden en az birini 12 hafta süre ile kullanmış olmasına rağmen yanıt vermeyen veya bu tedavileri tolere edemeyen veya bu ilaçların kontrendike olduğu hastalarda



Tedaviye başlanması halinde bedeli kurumca karşılanır.

16 haftalık ilaç kullanım süresi sonunda tedavi başlangıcına göre aşağıdaki kriterlerden en az birinin sağlanması durumunda tedaviye devam edilebilir;⁵

- EASI skorunda en az %50 azalma,
- Dermatoloji Yaşam Kalite İndeksinde en az 4 puanlık azalma,
- Pruritus NRS skorunda en az 3 puanlık düşüş.

Yukarıdaki kriterlerin hiçbirinin sağlanamaması durumu tedavide yanıtızlık olarak değerlendirilir ve tedaviye son verilir.⁵

Üçüncü basamak resmi sağlık hizmet sunucularında, üç deri ve zührevi hastalıkları uzman hekiminin yer aldığı 4 ay süreli sağlık raporuna dayanılarak deri ve zührevi hastalıkları uzman hekimlerince reçete edilmesi halinde bedelleri Kurumca karşılanır. Upadasiitinib, abrositiitinib ve dupilumab birlikte kullanılmaz.⁵

Dupilumab tedavisine yanıtızlık durumunda dupilumab öncesinde kullanılmamış olması şartıyla abrositiitinib veya upadasiitinib tedavilerinden herhangi birine geçilebilir.⁵

DUPIXENT 150 mg/mL enjeksiyonluk çözelti içeren kullanıma hazır enjektör⁶



Etkin Madde

Her bir tek kullanımlık kullanıma hazır enjektör
2 mL çözeltide 300 mg (150 mg/mL) dupilumab içerir.



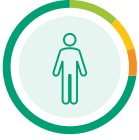
Terapötik Endikasyon

Yetişkin ve adölesan hastalar

DUPIXENT, sistemik tedaviye aday olan orta ila şiddetli atopik dermatitli yetişkin ve 12 yaş ve üzeri adölesan hastaların tedavisinde endikedir.

6 ay ila 11 yaş arasındaki çocuk hastalar

DUPIXENT, sistemik tedaviye aday olan şiddetli atopik dermatitli 6 ay ila 11 yaş arasındaki çocuk hastaların tedavisinde endikedir.



Yetişkin Hastalar İçin Pozoloji

Önerilen dupilumab dozu, 600 mg'lık bir başlangıç dozu (300 mg'lık iki enjeksiyon), bunu takiben iki haftada bir subkütan enjeksiyon olarak verilen 300 mg'dır.



Uygulama Şekli

Subkütan yolla uygulanır.

Referanslar: 1. L.A. Blauvelt et al, Lancet. 2017 Jun 10;389(10086):2287-2303. 2. L.A. Beck et al, American Journal of Clinical Dermatology (2020) 21:567-577. 3. L.A. Beck et al, American Journal of Clinical Dermatology (2022) 23:393-408. 4. Silverberg et al, J Am Acad Dermatol. 2020 Jun;82(6):1328-1336. 5. www.resmigazete.gov.tr/eskiler/2024/08/20240805M1-2.pdf [Erişim: 16.08.2024] 6. DUPIXENT® (Dupilumab) Kısa Ürün Bilgisi.

▼ Bu ilaç ek izlemeye tabidir. Daha ayrıntılı bilgi için lütfen KÜB özetine başvurunuz.



DUPIXENT® Kısa Ürün Bilgisi özetine erişmek için lütfen QR kodu okutunuz. Daha geniş bilgi için firmamıza başvurunuz.

sanofi

Sanofi Sağlık Ürünleri Limited Şirketi

Mersis No: 0105-0185-3510-0010

Esentepe Mah. Büyükdere Cad. 193 Apt Blok No:193 İç Kapı No:15 Şişli - İSTANBUL

www.sanofi.com.tr

+90 (212) 339 10 00

DUPIXENT®
(dupilumab)