

DOSERING FOR TAKHZYRO®

FLEXIBEL DOSERING BASERAD PÅ PATIENTENS BEHOV

	REKOMMENDERAD STARTDOS ¹		MÖJLIG DOSJUSTERING ¹
BARN (2 TILL 12 ÅR)	10 till < 20 kg	150 mg VAR FJÄRDE VECKA	Otillräcklig anfalls kontroll Ökning till 150 mg VAR TREDJE VECKA
	20 till < 40 kg	150 mg VARANNAN VECKA	Stabilt anfallsfri på behandlingen Minskning till 150 mg VAR FJÄRDE VECKA
	≥ 40 kg	300 mg VARANNAN VECKA	Stabilt anfallsfri på behandlingen Minskning till 300 mg VAR FJÄRDE VECKA
VUXNA OCH UNGDOMAR (≥ 12 ÅR)		300 mg VARANNAN VECKA	Stabilt anfallsfri på behandlingen Minskning till 300 mg VAR FJÄRDE VECKA [*]

Anpassad av Takeda från ref. 1.

- Patienter med en kroppsvikt på 20 till < 40 kg som blir stabilt anfallsfria kan fortsätta med samma dos när de når 12 års ålder¹
- Till ungdomar och vuxna patienter med en kroppsvikt på < 40 kg kan en startdos på 150 mg varannan vecka övervägas; om stabilt anfallsfri på behandlingen kan dosminskning till 150 mg var fjärde vecka övervägas¹
- Patienter som är ≥ 12 år och har en kroppsvikt på ≥ 40 kg bör byta till 300 mg-doseringsregim¹

^{*}Särskilt hos ungdomar och vuxna patienter med låg kroppsvikt¹

Referens: 1. Takhzyro produktresumé 03/2024.

TAKHZYRO (lanadelumab) 150 och 300 mg, injektionsvätska, lösning och lösning i förfylld spruta. **Farmakoterapeutisk grupp:** Övriga hematologiska medel, läkemedel använda vid ärftligt angioödem. **ATC-kod:** B06AC05. **Rx, (F). Subventionsbegränsning:** Subventioneras endast för rutinmässig prevention av recidiverande anfall av hereditärt angioödem (HAE) hos patienter i åldern 2 år och äldre med svår sjukdomsbild och minst fyra HAE-anfall i månaden. **Indikation:** TAKHZYRO är avsett för rutinmässig prevention av recidiverande anfall av hereditärt angioödem (HAE) hos patienter i åldern 2 år och äldre. **Kontraindikationer:** Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne. **Varningar och försiktighet:** För att underlätta spårbarhet av biologiska läkemedel ska läkemedlets namn och tillverknings-sats-nummer dokumenteras. **Överkänslighetsreaktioner har observerats. I händelse av en allvarlig överkänslighetsreaktion måste administreringen av TAKHZYRO avbrytas omedelbart och lämplig behandling initieras.** TAKHZYRO är inte avsett för behandling av akuta HAE-anfall. I händelse av ett genombrottsanfall av HAE ska individanpassad behandling initieras med ett godkänt, anfallskuperande läkemedel. Lanadelumab kan öka aktiverad partiell tromboplastintid (aPTT) till följd av interaktion mellan lanadelumab och aPTT-analysen. Användning av lanadelumab bör undvikas under graviditet. Det är känt att humant IgG utsöndras i bröstmjölk under de första dagarna efter förlossningen, vilket minskar till låga koncentrationer kort därefter. Följaktligen kan en risk för det ammade barnet inte uteslutas under denna korta tid. Därefter kan lanadelumab användas under amning om kliniskt behov föreligger. För fullständig information och priser, se www.fass.se.

Datum för översyn av produktresumé: 03/2024.

Kontakt: Takeda Pharma AB, infosweden@takeda.com



Takeda Pharma AB
Tel: 08-731 28 00
infosweden@takeda.com | www.takeda.se

TAKHZYRO[®]
lanadelumab subkutan injektion