

Odporúčania

- Zvážte celú anamnézu pacienta vrátane predchádzajúceho a súbežného užívania akéhokoľvek biologického lieku.
- Nie sú k dispozícii skúsenosti z klinického skúšania s ENTYVIOM u pacientov, ktorí boli v minulosti liečení natalizumabom. Vzhľadom na známe riziko vzniku PML u pacientov, ktorí boli v minulosti liečení natalizumabom, musia lekári obvyčajne počkať 12 týždňov po poslednej dávke natalizumabu, predtým, ako začnú liečbu ENTYVIOM.
- Pacienti liečení ENTYVIOM musia byť monitorovaní vzhľadom na akýkoľvek vznik alebo zhoršenie neurologických prejavov a príznakov (pozri časť DÔLEŽITÉ INFORMÁCIE TÝKAJÚCE SA BEZPEČNOSTI).
- U každého pacienta, u ktorého sa objavia nové, alebo sa zhoršia existujúce prejavy a príznaky naznačujúce PML, sa musí zvážiť odporúčenie na neurologické vyšetrenie v centre vybavenom pre diagnostiku PML.



The logo for Entyvio vedolizumab features a stylized red and purple arrow pointing upwards and to the right, followed by the word "Entyvio" in a bold, purple, sans-serif font, and "vedolizumab" in a smaller, grey, sans-serif font below it.

Dôležité informácie týkajúce sa bezpečnosti



The logo for Entyvio vedolizumab features a stylized red and purple arrow pointing upwards and to the right, followed by the word "Entyvio" in a bold, purple, sans-serif font, and "vedolizumab" in a smaller, grey, sans-serif font below it.

Používanie lieku ENTYVIO u pacientov s ulceróznou kolitídou alebo Crohnovou chorobou

ENTYVIO (vedolizumab) je humanizovaná monoklonálna protilátka selektívna pre črevá, ktorá je indikovaná na liečbu stredne ťažkej až ťažkej formy aktívnej ulceróznej kolitídy (UC) alebo Crohnovej choroby (CD) u dospelých pacientov, ktorí mali na ktorúkoľvek konvenčnú liečbu UC alebo CD alebo na liečbu antagonistom tumor nekrotizujúceho faktoru alfa (TNF α) neprimeranú odpoveď, alebo u ktorých došlo k strate odpovede, alebo ktorí neznášali takúto liečbu. ENTYVIO (vedolizumab) je tiež indikované na liečbu dospelých pacientov so stredne ťažkou až ťažkou formou aktívnej chronickej pouchitídy, ktorí v dôsledku ulceróznej kolitídy podstúpili proktokolektómiu a análnu anastomózu ileálneho puzdra a mali neprimeranú odpoveď na liečbu antibiotikami alebo u nich došlo k strate odpovede na takúto liečbu.

DÔLEŽITÉ INFORMÁCIE TÝKAJÚCE SA BEZPEČNOSTI

Progresívna multifokálna leukoencefalopatia (PML) je zriedkavou a často smrteľnou oportúnnou infekciou centrálného nervového systému, ktorá bola spojená s používaním lieku TYSABRI® (natalizumab, antagonist integrínov $\alpha 4\beta 7$ a $\alpha 4\beta 1$), ktorý sa používa u pacientov so sklerózou multiplex. Predpokladá sa, že riziko PML

pri natalizumabe je primárne spôsobené väzbou na $\alpha 4\beta 1$ integrín, ktorá inhibuje migráciu leukocytov a imunologickou kontrolu v CNS a nie väzbou na $\alpha 4\beta 7$ integrín, ktorá inhibuje migráciu určitého typu leukocytov do gastrointestinálneho traktu. Teoretické riziko PML pri lieku ENTYVIO sa však nedá vylúčiť, pretože ENTYVIO sa viaže na $\alpha 4\beta 7$ integrín.

Pri lieku ENTYVIO nebol zaznamenaný žiadny systémový imunosupresívny účinok alebo imunosupresívny účinok v CNS. Teoretické riziko vzniku PML u pacientov liečených ENTYVIOM sa však nedá vylúčiť. Pacienti liečení ENTYVIOM sa majú preto sledovať pre akýkoľvek nový vznik alebo zhoršenie neurologických prejavov a príznakov, ako sú napr. príznaky uvedené nižšie:

- progresívne oslabenie jednej strany tela alebo neobratný pohyb končatín,
- poruchy videnia,
- zmeny myslenia, pamäte a orientačných schopností, ktoré vedú k zmätenosti a zmenám osobnosti.

U každého pacienta, u ktorého sa objavia nové, alebo sa zhoršia existujúce prejavy a príznaky naznačujúce PML, sa musí zvážiť odporúčanie na neurologické vyšetrenie v centre vybavenom pre diagnostiku PML.

Ak existuje podozrenie na PML, liečba ENTYVIOM sa musí pozastaviť a ak sa podozrenie potvrdí, liečba sa musí natrvalo ukončiť. Prípady podozrenia na PML sa majú nahlásiť spoločnosti Takeda Pharmaceuticals Slovakia s.r.o alebo priamo na Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania a farmakovigilancie (pozri kontakty v časti Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie).

Zvažovanie pred liečbou pacientov s expozíciou natalizumabu v anamnéze

Nie sú k dispozícii skúsenosti z klinického skúšania s ENTYVIOM u pacientov, ktorí boli v minulosti liečení natalizumabom. Vzhľadom na známe riziko vzniku PML u pacientov, ktorí boli v minulosti liečení natalizumabom, musia lekári obvyčajne počkať 12 týždňov po poslednej dávke natalizumabu, predtým, ako začnú liečbu ENTYVIOM.

Predpisovanie ENTYVIA

Intravenózna aplikácia

ENTYVIO sa podáva ako intravenózna infúzia po dobu 30 minút a pred podaním sa musí rekonštituovať a ďalej nariediť. ENTYVIO sa nesmie podávať intramuskulárne alebo intravenóznou injekciou alebo vo forme bolusu.

Subkutánna aplikácia

Po začatí liečby intravenóznymi infúziami môže byť ENTYVIO® podávané subkutánnymi injekciami. Subkutánna lieková forma je k dispozícii ako injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke alebo v naplnenom pere. Ďalšie informácie nájdete v priloženom Súhrne charakteristických vlastností lieku (SPC).

Pred začiatkom liečby musia byť pacienti poučení o možných prínosoch a rizikách ENTYVIA. Pacientom má byť poskytnutá Písomná informácia pre používateľa a Pohotovostná karta pacienta pre ENTYVIO s možnosťou prečítať si ich a klásť otázky. Je dôležité, aby sa počas každej návštevy z dôvodu podania infúzie zhodnotil celkový zdravotný stav pacienta a aby boli

s pacientom prediskutované akékoľvek otázky, ktoré sa u pacienta objavia po prečítaní si Písomnej informácie pre používateľa.

K dispozícii nie sú žiadne údaje z klinických skúšaní týkajúce sa súbežného používania vedolizumabu s biologickými imunosupresívami. U týchto pacientov sa preto používanie Entyvia neodporúča.

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie, Kvetná 11, 825 08 Bratislava, Tel: +421 2 507 01 206, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk. Tlačivo na hlásenie podozrenia na nežiaduci účinok je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Bezpečnosť liekov/ Hlásenie podozrení na nežiaduce účinky liekov. Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>. Hlásením podozrení na nežiaduce účinky prispievate k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku. V hlásení, prosím, uveďte aj názov lieku a číslo šarže, ktorá bola pacientovi podaná.

Podozrenia na nežiaduce účinky môžete hlásiť aj spoločnosti Takeda Pharmaceuticals Slovakia s.r.o. Svätoplukova II. 18892/2A, 82108 Bratislava, e-mail: AE-SVK@takeda.com, tel. číslo (24/7): +420 731 620 870.

Ďalšie informácie nájdete v priloženom Súhrne charakteristických vlastností lieku a v Písomnej informácii pre používateľa.

Tento Edukačný materiál spolu s ďalšími materiálmi je možné zobraziť alebo stiahnuť tu:

https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/bezpecnost-liekov/educacne-materialy?page_id=4795

alebo na www.educacne-materialy.sk

Dátum prípravy : Marec 2023

Dátum schválenie ŠUKL: Apríl 2023

VV-MEDMAT-86126