

**STELARA® (ustekinumab)** Injektionsvätska, lösning i förfylld spruta i doserna: 45 mg/0,5 ml och 90 mg/1 ml, injektionsflaska i dosen 45 mg/0,5 ml samt 130 mg/26 ml koncentrat till infusionsvätska, lösning. ATC kod: L04AC05. Receptbelagt. F. **Indikationer: Plackpsoriasis:** STELARA är indicerat för behandling av måttlig till svår plackpsoriasis hos vuxna som inte svarat på andra systemiska behandlingar såsom ciklosporin, metotrexat (MTX) eller PUVA, eller när intolerans eller kontraindikationer föreligger mot sådana behandlingar. **Plackpsoriasis hos pediatrika patienter:** STELARA är indicerat för behandling av måttlig till svår plackpsoriasis hos barn och ungdomar från 6 år och äldre, som inte är adekvat kontrollerade med, eller intoleranta mot, andra systemiska behandlingar eller ljusterapier. **Psoriasisartrit:** STELARA, som monoterapi eller i kombination med MTX, är avsett för behandling av aktiv psoriasisartrit hos vuxna när svaret på tidigare sjukdomsmodifierande antireumatiska läkemedel (DMARDs) har varit otillräckligt. **Crohns sjukdom:** STELARA är indicerat för behandling av måttlig till svår aktiv Crohns sjukdom hos vuxna med otillräckligt svar, eller som inte längre svarar på, eller som uppvisat intolerans mot konventionell terapi eller TNF $\alpha$ -antagonist, eller som har medicinska kontraindikationer mot sådana terapier. **Ulcerös kolit:** STELARA är indicerat för behandling av måttlig till svår aktiv ulcerös kolit hos vuxna med otillräckligt svar, eller som inte längre svarar på, eller som uppvisat intolerans mot konventionell terapi eller biologisk läkemedelsbehandling, eller som har medicinska kontraindikationer mot sådana terapier. **Varningar och försiktighet:** Stelara bör inte påbörjas för patienter med klinisk betydelsefull aktiv infektion förrän infektionen går över eller behandlas på lämpligt sätt. Innan behandling med Stelara påbörjas bör patienterna utvärderas med avseende på tuberkulosinfektion. Levande vacciner bör inte användas samtidigt för patienter som behandlas med Stelara. Datum för senaste översyn av produktresumé 03/2021. För fullständig produktinformation, varningar och försiktighet, biverkningar, dosering och pris se Fass.se. Janssen-Cilag AB, Box 4042, 169 04 Solna. Sweden. Tel +46 8 6265000, www.janssen.com/sweden

Janssen-Cilag AB Box 4042, SE-169 04 Solna, Sweden  
Tel +46 8 626 50 00, Fax +46 8 626 51 00, www.janssen.com/sweden

## ADMINISTRERINGSSCHEMA

Intravenös induktion, subkutan underhållsbehandling

### 1. Induktion

Initial i.v. dos av Stelara® med 130 mg-flaskor<sup>1</sup>

Patientens kroppsvikt vid doseringstillfället	Dos	Antal flaskor <sup>1</sup>
≤ 55 kg	260 mg	2
> 55 kg till ≤ 85 kg	390 mg	3
> 85 kg	520 mg	4

Vecka 8  
90 mg

### 2. Underhåll

Subkutan underhållsdos av Stelara® med förfylld spruta (90 mg)<sup>1</sup>

90 mg var 12:e vecka  
(rekommenderad dos)<sup>1</sup>

90 mg var 8:e vecka<sup>1\*</sup>

Viktbaserad dosering (≈ 6 mg/kg; rekommenderad dos) för den initiala intravenösa induktionen.<sup>1</sup> Den färdigblandade lösningen i flaskorna tillförs i 250 ml NaCl 9 mg/ml efter att samma volym som flaskorna tillsammans tagits bort.<sup>1</sup>

<sup>\*\*</sup>Om svaret på 90 mg s.c. var 12:e vecka försämras, kan patienten ha nytta av ökad doseringsfrekvens till var 8:e vecka. Dosen kan sedan ges var 8:e eller var 12:e vecka baserat på klinisk bedömning.<sup>1</sup>



# DOSKORT

## VID CROHNS SJUKDOM ELLER ULCERÖS KOLIT

EM-30567 JC-170187-10 mars 2021



# STELARA® DOSKORT \*1



\*Doskortet är endast för illustration. Det ska noteras att dosoptimering (tätare eller glesare dosering) kan övervägas under hela underhållsbehandlingen.

\*\*Patienter som tappat effekt vid underhållsbehandling subkutant var 12:e vecka, kan få bättre effekt om dosen ökas till subkutana injektioner var 8:e vecka. Patienter kan växla mellan var 12:e och var 8:e veckas dosering baserat på klinisk utvärdering.

\*\*\*Övervägande att avsluta behandling bör göras om patienterna inte förbättras kliniskt vid vecka 16, efter att behandlingen satts in eller 16 veckor efter doseskalering till var 8:e vecka.

\*\*\*\*Om behandlingsavbrott sker, återupptas behandlingen med subkutana injektioner var 8:e vecka.

Referens: Stelara produktresumé, 03/2021