

1-Й ТА ЄДИНІЙ В УКРАЇНІ ПЕРОРАЛЬНИЙ ЯК ІНГІБІТОР, ЗАТВЕРДЖЕНИЙ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ З-Х НОЗОЛОГІЙ – РА, АС ТА ПСА^{1,2}

РЕВМАТОЇДНИЙ АРТРИТ

- ✓ лікування РА середнього та високого ступеня активності у дорослих пацієнтів, коли адекватна відповідь не була отримана або існує непереносимість одного або декількох DMARDs
- ✓ монотерапія або в комбінації з МТХ



ПСОРИАТИЧНИЙ АРТРИТ

- ✓ лікування активного ПсА у дорослих пацієнтів, у яких відмічається неадекватна відповідь або непереносимість одного або декількох DMARDs
- ✓ монотерапія або в комбінації з МТХ



АНКІЛОЗИВНИЙ СПОНДИЛІТ

- ✓ лікування активного АС у дорослих пацієнтів з неадекватною відповіддю на стандартну терапію

РА – ревматоїдний артрит, АС – анкілозивний спондиліт, ПсА – псоріатичний артрит, DMARDs – disease-modifying antirheumatic drugs – протиревматичні препарати, що модифікують перебіг захворювання, МТХ – метотрексат.

1. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Рінвок (РП №/UA/18371/01/01).

2. Державний реєстр лікарських засобів України <http://www.drlz.com.ua/> (дані перевірені 7 жовтня 2021 року).

СТИСЛА ІНФОРМАЦІЯ ПРО ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ РІНВОК (УПАДАЦИТИНІБ).

Склад. Діюча речовина – упадацитиніб. 1 таблетка містить упадацитинібу гемігідрату еквівалентно 15 мг упадацитинібу. **Лікарська форма.** Таблетки, покриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії. Код ATX L04A A44. Імуносупресанти, селективні імуносупресанти, упадацитиніб. **Фармакологічні властивості.** Упадацитиніб – це селективний та оборотний JAK інгібітор. В дослідженнях з культурами клітин людини було показано, що упадацитиніб переважно інгібує передачу сигналів через JAK1 або JAK1/3 з вищою функціональною селективністю, ніж відносно цитокінових рецепторів, які передають сигнал через пари JAK2. **Показання.** **Ревматоїдний артрит.** Рінвок показаний для лікування ревматоїдного артриту середнього та високого ступеня активності у дорослих пацієнтів, коли адекватна відповідь не була отримана або існує непереносимість одного або декількох протиревматичних препаратів, що модифікують перебіг захворювання (DMARDs – disease-modifying antirheumatic drugs). Рінвок можна застосовувати як монотерапію або в комбінації з метотрексатом. **Псоріатичний артрит.** Рінвок показаний для лікування активного псоріатичного артриту у дорослих пацієнтів, у яких відмічається неадекватна відповідь або непереносимість одного або декількох протиревматичних препаратів, що модифікують перебіг захворювання. Рінвок можна застосовувати як монотерапію або в комбінації з метотрексатом. **Анкілозивний спондиліт.** Рінвок показаний для лікування активного анкілозивного спондиліту у дорослих пацієнтів з неадекватною відповіддю на стандартну терапію. **Способ застосування та дози.** Рекомендована доза упадацитинібу становить 15 мг один раз на добу. **Побічні реакції.**

Дуже часто: інфекції верхніх дихальних шляхів. Часто: бронхіт, оперізуючий герпес, простий герпес, нейтропенія, гіперхолестеринемія, кашель, нудота, акне, лихоманка, підвищення креатинфосфокінази в крові, підвищення АЛТ, підвищення АСТ, збільшення маси тіла. **Протипоказання.** Гіперчутливість до діючої речовини або до будь-якої з допоміжних речовин препарату. Активний туберкульоз або інші активні серйозні інфекції. Тяжке порушення функції печінки. Вагітність. **Особливості застосування.** Інформація про особливості застосування міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу. **Взаємодія.** Інформація про взаємодію з іншими лікарськими засобами міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу. **Категорія відпуску.** За рецептром. **Виробник.** Випуск серії Еббві С.р.л., Італія. **Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності:** С.Р. 148 Понтіна Км 52, СНС - Камповерде ді Апрілія (лок. Апрілія) - 04011 Апрілія (ЛТ), Італія.

Повна інформація наведена в інструкції для медичного застосування лікарського засобу Рінвок (Реєстраційне посвідчення UA/18371/01/01).

ІНФОРМАЦІЯ ПРИЗНАЧЕНА ДЛЯ СПЕЦІАЛІСТІВ: медичних і фармацевтичних працівників. Для демонстрації на зустрічах зі спеціалістами, круглих столах, спеціалізованих семінарах, конференціях, симпозіумах по медичній тематиці. Повідомити про побічну реакцію або подати скаргу на якість лікарського засобу Ви можете за телефоном +380 (44) 498 08 00 (#6151) або електронною поштою ua_ppd_pv_mailbox@abbvie.com