

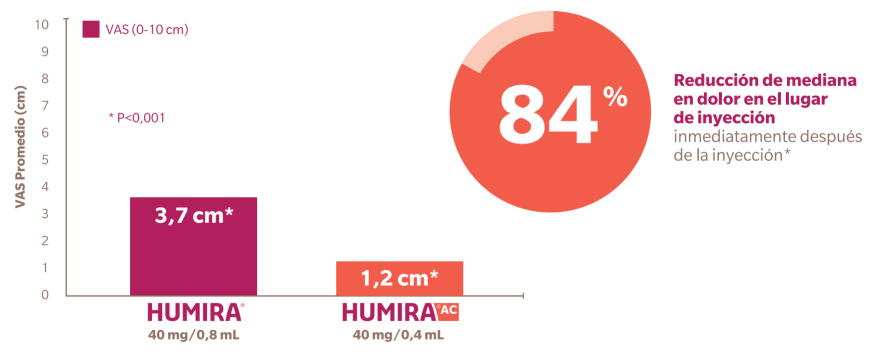




Los pacientes ahora pueden sentir menos dolor en la inyección

¿Cuánto menor fue el dolor observado con HUMIRA®AC 40 mg/0,4mL?

En un análisis integrado de 2 estudios sobre artritis rematoidea*



Puntuación de dolor promedio según medida por la escala visual analógica (VAS)¹

^{*}Descripción del estudio: A partir de un análisis agrupado de 2 estudios que evaluaron 60 pacientes, cada uno, con artritis reumatoidea moderada a grave que tenían ≥18 años de edad. Los pacientes incluidos eran usuarios actuales de HUMIRA® 40 MG/0,8 mL que clasificaron su dolor en el lugar de inyección promedio como de por lo menos 3 cm (en una VAS de 0-10 cm) o eran sujetos vírgenes de tratamiento con agentes biológicos que estaban empezando con HUMIRA® 40 mg/0,8 mL. Los pacientes fueron aleatorizados para recibir una dosis única de HUMIRA® 40 mg/0,8 mL o HUMIRA® AC 40 mg/0,4 mL, seguida por una inyección única del tratamiento opuesto en su dosis siguiente. El criterio de valoración primario fue dolor en el lugar de la inyección inmediatamente después de la inyección según medido por una VAS de 0-10 cm.¹



Referencias

- 1.- La información completa de prescripción se encuentra disponible en el Folleto de información al profesional. Humira®AC Solución Inyectable 40 mg/0.4 mL Reg. I.S.P N°B-2666
- 2.- European Medicines Agency (EMA). HUMIRA® (adalinumab url authorization details.http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?-curl=pages/medicines/human/medicines/ooo481/human_med_ooo1.jpg&mid:WC0b01ac058001d124. Accessed September 22, 2016
- 3. Tebbey PW, Varga A, Naill M, Clewell J, Venema J, Consistency of quality attributes for the glyccosylated monocional antibody Humira® (adalimumab).mAbs.2015;7(5):805-811



Recuerde a sus pacientes HUMIRA®AC



Sólo hay un HUMIRA® destination you.

Ahora con menos dolor en la aplicación, y menor volumen*



Indicaciones

Humira®AC

Adalimumab 40 mg/0,4mL

Adultos

Artritis Reumatoidea

Humira® se indica para reducir los signos y síntomas, incluyendo mejoría en la respuesta clínica y emisión clínica inhibiendo la progresión del daño estructural y mejorando la función física en pacientes adultos con artritis reumatoidea moderada a severamente activa (AR). Humira ha mostrado reducir la tasa de progresión del daño articular medido por rayos X y mejora la función física cuando se administra conjuntamente con metotrexato. Humira® se puede utilizar solo o en combinación con metotrexato u otras drogas antirreumáticas modificadoras de enfermedad (DMARDs).

• Artritis Psoriática

Humira® se indica para reducir los signos y síntomas de artritis activa en pacientes con artritis psoriática (APs). Humira ha mostrado que reduce la tasa de progresión de daño articular periférico estructural y mejora la función física.

Humira® se puede utilizar solo o en combinación con DMARDs.

• Espondiloartritis Axial

Espondilitis Anguilosante

Humira® se indica para reducir los signos y síntomas en pacientes con Espondilitis Anquilosante (EA) activa que tienen una respuesta inadecuada a la terapia convencional.

Espondiloartritis Axial No-radiográfica (Espondiloartritis Axial Sin Evidencia Radiográfica de EA)

Humira se indica para reducir los signos y síntomas en pacientes con espondiloartritis axial o radiográfica

(SpAnrax) activa, pero con signos objetivos de inflamación por elevación de la PCR y/o resonancia magnética, que han tenido una respuesta inadecuada a, o son intolerantes a anti-inflamatorios no esteroidales.

• Enfermedad de Crohn

Humira® se indica para reducir los signos y síntomas, e inducir y mantener la remisión clínica en pacientes adultos con enfermedad de Crohn (EC) moderada a severamente activa que han tenido una respuesta inadecuada a la terapia convencional.

Humira se indica para reducir los signos y síntomas e inducir remisión clínica en estos pacientes si ellos también han perdido respuesta a o son intolerantes a infliximab.

Colitis Ulcerosa

Humira® se indica para el tratamiento de colitis ulcerosa (CU) moderada a severamente activa en pacientes adultos que han tenido una respuesta inadecuada a la terapia convencional incluyendo corticosteroides y/o 6-mercaptopurina (6-MP) o azatioprina (AZA), o que son intolerantes a o tienen contraindicaciones médicas para tales terapias.

• Psoriasis en Placa

Humira® se indica para el tratamiento de pacientes adultos con psoriasis crónica en placa moderada a severa que son candidatos a terapia sistémica o fototerapia y cuando otras terapias sistémicas son médicamente menos apropiadas.

• Hidradenitis supurativa

Humira® está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con Hidradenitis supurativa (acné inversa), de moderada a severa, incluyendo el tratamiento de lesiones inflamatorias y la prevención del empeoramiento de abscesos y fístulas drenantes.

Uveítis

Humira® está indicado para el tratamiento de uveítis no infecciosa anterior, intermediaria, posterior y panuveitis en pacientes adultos.

Pacientes Pediátricos

Artritis Idiopática Juvenil

Artritis Idiopática Juvenil Poliarticular

Humira® se indica para reducir los signos y síntomas de la artritis idiopática juvenil poliarticular (AlJp) moderada a severamente activa en pacientes desde los 13 años de edad. Humira® se puede usar solo o en combinación con metotrexato.

Humira®AC Solución Inyectable 40 mg/0.4 mL

Rea. I.S.P N°B-2666

Este resumen de indicaciones no contiene toda la información necesaria para la prescripción de este medicamento, siempre debe consultarse el prospecto completo del producto.



¿ Qué necesita decirle a sus pacientes?

No hay cambios en la dosificación, ni en la administración con HUMIRA®AC 40mg/04mL.¹

El dolor durante la aplicación ahora puede ser reducido y los pacientes observarán además menor volúmen en la inyección.

HUMIRA®AC 40mg/0.4mL contiene la misma cantidad de principio activo (adalimumab) en la mitad de volúmen.¹

Informe a sus pacientes que el estuche de HUMIRA®AC puede ser algo diferente.





La información completa de prescripción se encuentra disponible en el Folleto de información al profesional. Humira AC Solución Inyectable 40 mg/0.4 mL Reg. I.S.P N°B-2666



