

Información importante

A partir del 15 de enero del 2018 la formulación de Humira[®] Adalimumab 40 mg/0.8 mL será reemplazada, en Chile, de manera gradual por la formulación Humira[®] AC Adalimumab 40mg/0.4mL¹. No obstante la presentación del vial pediátrico se mantendrá sin cambios.



Presentación

Adalimumab solución inyectable en jeringa prellenada o en Pen (dispositivo de aplicación autoinyector) precargado.

Caja

- Se modificará levemente para hacer más visible la nueva formulación de 40mg/0.4mL.
- Los requisitos de almacenamiento del producto se mantienen sin cambios.

Registro

- Humira[®] AC Adalimumab
- Solución Inyectable 40 mg/0.4 mL. Registro I.S.P N°B-2666.

Información a los pacientes y profesionales de la salud

- La misma cantidad de Adalimumab (40 mg) se inyecta ahora en la mitad del volumen (0,4 mL en lugar de 0,8 mL).¹ La aplicación de Humira[®] AC 40 mg/0,4 mL se asoció con un dolor significativamente menor en el sitio de inyección comparándolo con Humira 40 mg/0,8 mL. (N = 120, VAS combinada media de 3,7 cm frente a 1,2 cm, escala de 0 – 10 cm, p < 0,001). Esto representó una reducción media del dolor en el sitio de inyección del 84%, debido a la eliminación del citrato y otros excipientes.
- Además Humira[®] AC 40 mg/0,4 mL, proviene de la misma línea celular maestra y continúa ofreciendo el mismo perfil de eficacia y tolerabilidad que Humira 40 mg/0,8 mL.^{1,2}



Referencias: 1. Nash P, Vanhoof J, Hall S, et al. Randomized Crossover Comparison of injection Site Pain with 40mg/0.4 or 0.8mL Formulations of Adalimumab in Patients with Rheumatoid Arthritis. Rheumatol Ther. 2016 Dec;3(2):257-270.
2. Humira® AC Solución Inyectable 40 mg/0.4 mL
Reg. I.S.P N°B-2666, (Septiembre 2017)

La información completa de prescripción de este producto, 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, (Septiembre 2017)

abbvie
inmunología