

Titrausvaihe

UPTRAVI®
kalvopäällysteinen tabletti
seleksipagi

Titrauksen avulla pyritään hakemaan kullekin potilaalle sopiva yksilöllinen annos. Tämä toteutetaan yleensä 8 viikon kuluessa.



200 mikrogramman tabletti



800 mikrogramman tabletti

Titrauspakkaus*

Alussa otetaan 200 mikrogramman annos kerran aamuisin ja kerran iltaisin [x 2] eli 12 tunnin välein. Siedettävyyys paranee, kun tabletit otetaan ruoan kanssa. Ensimmäinen tabletti tulee ottaa illalla.

Tablettikuorman pienentäminen[‡]

Jos yli 800 mikrogramman annos on tarpeen, potilaille voidaan antaa:

Uusi 200
mikrogramman
Uptravi-titrauspakkaus

Pakkaus 800
mikrogramman
Uptravi-tabletteja

Annoksen suurentaminen

Annosta suurennetaan 200 mikrogrammaa x 2 kerrallaan. Kukin annosteluvaihe kestää noin yhden viikon, mahdollisesti kuitenkin pidempään. Kunkin vaiheen ensimmäinen annos tulee ottaa illalla.

Potilaan seuranta

Annosta suurennetaan, kunnes kehittyy sietämättömiä haittavaikutuksia tai haittavaikutuksia, joiden lääketieteellinen hoito ei onnistu[§].

Annoksen pienentäminen

Jos potilas saavuttaa annoksen, jota hän ei siedä tai jonka haittavaikutusten lääketieteellinen hoito ei onnistu, annosta pienennetään edelliselle annostasolle.

Enimmäisannos

Enimmäisannos on 1 600 mikrogrammaa x 2.

Ylläpitovaihe

Suurinta siedettyä annosta aletaan käyttää yksilöllisenä ylläpitoannoksena. Potilas voi siirtyä ottamaan kyseisen annoksen yhtenä tablettina kahdesti vuorokaudessa. Annos ei saa koskaan olla yli 1 600 mikrogrammaa x 2.

Ei vastaa tabletin todellista kokoa.

*Titrauspakkauksessa on 140 kalvopäällysteistä 200 mikrogramman Uptravi-tablettia. Nämä tabletit riittävät annostitraukseen enintään 800 mikrogramman annokseen asti.

[‡]Näiden kahden pakkauksen tabletit riittävät titraukseen 1 600 mikrogramman annokseen asti.

[§]Yleisimpiä Uptravi-hoidon aikana mahdollisesti esiintyviä haittavaikutuksia ovat päänsärky, ripuli, pahoinvointi ja oksentelu, leukakipu, lihaskipu, raajakipu, nivelkipu ja punastuminen. Täydellinen haittavaikutusluettelo, ks. lisätiedot valmisteyhteenvedosta.

**Tutustu annostukseen, annoksen muuttamiseen ja muihin tietoihin,
ks. valmisteyhteenveto.**

CP-267452 JC-210118-1 10/2021
Fimean hyväksymä 03.01.2022

Hoidon aloitus

Uptravi-hoito on aloitettava keuhkovaltimoiden verenpainetaudin hoitoon perehtyneen lääkärin määräyksestä ja valvonnassa.

Potilaiden titrauspakkaukseen kuuluu:

- Kalvopäällysteisiä 200 mikrogramman Uptravi-tabletteja titrausta varten
- Potilaalle suunnattu titrausopas, jossa kerrotaan titrausprosessista, ja päiväkirja päivittäin otettavan tablettimäärän kirjaamiseen.
 - Hoidon alussa on tärkeää tutustua titrausoppaaseen yhdessä potilaan kanssa ja varmistaa, että potilas ymmärtää prosessin ja on varautunut mahdollisiin haittavaikutuksiin.

Huom. Jos yli 800 mikrogramman annos on tarpeen, potilaille voidaan tablettikuorman pienentämiseksi antaa uusi 200 mikrogramman Uptravi-titrauspakkaus ja pakkaus 800 mikrogramman Uptravi-tabletteja.

Yhteydenpito potilaan kanssa

- Ottakaa titrausvaiheessa yhteys potilaaseen kerran viikossa, keskustelkaa hoidon sujumisesta ja varmistakaa, että mahdollisia lääkkeen farmakologisesta vaikutuksesta johtuvia haittavaikutuksia hoidetaan tehokkaasti.
- Uptravi-valmisteen farmakologiseen vaikutukseen liittyviä haittavaikutuksia on ilmoitettu usein etenkin yksilöllisen annostitrausvaiheen aikana. Niitä ovat esim. päänsärky, ripuli, leukakipu, pahoinvointi, lihaskipu, oksentelu, raajojen kipu, kuumat aallot ja nivelkipu.
- Odotettavissa olevat farmakologiset haittavaikutukset ovat yleensä ohimeneviä tai hoidettavissa oireenmukaisesti.
- Käytännön kliinisessä työssä ruoansulatuskanavan tapahtumien on todettu reagoivan ripuli-, oksentelu- ja pahoinvointilääkkeisiin ja/tai ruoansulatuskanavan toiminnallisten häiriöiden hoitoon käytettäviin lääkkeisiin. Kipuun liittyviä tapahtumia on usein hoidettu kipulääkkeillä (esim. parasetamolilla).

Ylläpitohoito

- Kun ylläpitoannos saavutetaan, potilaalle voidaan määrätä yksilöllistä ylläpitoannosta vastaavaa yhden tabletin tablettivahvuutta (saatavilla on 200–1 600 mikrogramman tabletteja).
- Näin potilas voi ottaa yhden tabletin aamulla ja yhden illalla.
- Jokaisen potilaan tilanne on omanlaisensa, eivätkä kaikki käytä samaa ylläpitoannosta. Annos ei saa koskaan olla yli 1 600 mikrogrammaa x 2.

Ylläpitohoitoon tarkoitetut yhden tabletin vahvuudet ovat keskenään erivärisiä, ja niihin on painettu annoksen osoittava numero (annos satoina mikrogrammoina).

Ei vastaa tabletin todellista kokoa.
© 2020 Janssen Pharmaceuticals Ltd.



UPTRAVI®
kalvopäällysteinen tabletti
seleksipagi