

25.02.2009

Viktig informasjon om behandling av moderat til alvorlig plakkpsoriasis med Raptiva® (efalizumab).

Viser til brev av 20.02.2009 der det ble informert om at EMEA (europeiske legemiddelmyndigheter) har anbefalt en suspensjon av markedsføringstillatelsen til Raptiva® (efalizumab).

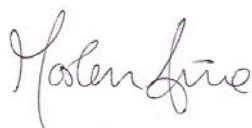
Dette skjer på bakgrunn av en gjennomgang av risiko/nytte-verdien av produktet, etter at det er kommet rapporter om progressiv multifokal leukoencefalopati (PML).

Merck Serono understreker viktigheten av at pasienter som står på Raptiva ikke seponerer behandlingen uten at et nytt behandlingsopplegg er definert av lege. Dette må gjøres for å unngå risiko for oppbluss/forverring av psoriasis. For mange pasienter vil dette innebære overgang til annen systemisk behandling eller lokal behandling i kombinasjon med UV-B.

Vi vil også presisere at det er viktig at pasientene følges opp i 8-12 uker etter seponering av Raptiva® (efalizumab), ettersom legemidlets effekt på immunforsvaret varer så lenge. Pasientene bør gjennomgå undersøkelse for å avdekke infeksjoner og neurologiske symptomer og følges nøye opp i forhold til respons på ny behandling.

Ta gjerne kontakt med oss for mer informasjon for hvordan dette bør gjøres.

Med vennlig hilsen
Merck Serono

A handwritten signature in blue ink, appearing to read "Morten Aune".

Morten Aune
Tlf. 93 44 40 01

A handwritten signature in blue ink, appearing to read "Anita Tveter".

Anita Tveter
Tlf. 97 05 63 59