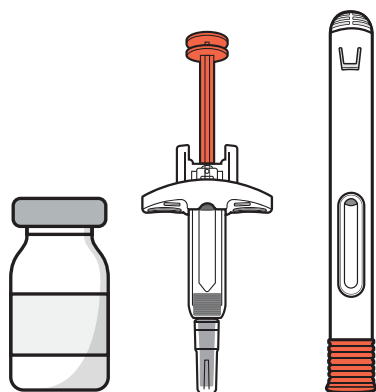


AvtozmaTM

Under hösten 2025 lanserar Celltrion
ännu en biosimilar (tocilizumab)



För att alla patienter är olika

Avtozma finns både i fyllad injektionspenna och i fyllad spruta för subcutan behandling, samt som lösning för infusion.

Besök oss gärna i vår monter under SCR i Malmö eller maila till oss via contact_se@celltrionhc.com så berättar vi mer.

Celltrion hanterar **hela kedjan** för biologiska läkemedel från början till slut.

AvtozmaTM
tocilizumab

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. **Avtozma (tocilizumab):** 162 mg injektionsvätska, lösning i fyllad injektionspenna eller spruta, Rx, F. 20 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning, Rx, EF. ATC-kod: L04AC07. Immunosuppressiva medel, interleukinhämmare. **Indikationer:** Avtozma, i kombination med metotrexat (MTX), är indicerat för: Behandling av svår, aktiv och progressiv reumatoid artrit (RA) hos vuxna som inte har behandlats med metotrexat tidigare. Behandling av måttlig till svår aktiv RA hos vuxna patienter som antingen inte har haft tillräcklig effekt av eller som inte tolererat tidigare behandling med en eller flera sjukdomsmodifierande antireumatiska läkemedel (DMARDs) eller TNF-hämmare. Behandling av polyartikulär juvenil idiopatisk artrit (pJIA); reumatoidfaktor-positiv eller -negativ samt utvidgad oligoartrit hos patienter som är 2 år (infusion samt fyllad spruta) samt 12 år (fyllad injektionspenna) eller äldre, som har haft ett otillräckligt svar på tidigare behandling med metotrexat. Avtozma är indicerat för behandling av aktiv systemisk juvenil idiopatisk artrit (sJIA) hos patienter som är 1 år (fyllad spruta), 2 år (infusion) samt 12 år (fyllad injektionspenna) eller äldre, som har haft ett otillräckligt svar på tidigare behandling med NSAIDs och systemiska kortikosteroider. Avtozma (endast infusion) är indicerat för: Behandling av kimerisk antigenreceptor (CAR) T-cells-inducerat allvarligt eller livshotande cytokinfrisättningsyndrom (CRS) hos vuxna och barn från 2 års ålder. Behandling av coronavirussjukdom 2019 (covid-19) hos vuxna som får systemiska kortikosteroider och som kräver kompletterande syrgastillförsel eller mekanisk ventilation. Avtozma (endast fyllad injektionspenna och spruta) är indicerat för behandling av jättecellsartrit (GCA) hos vuxna patienter. **Kontraindikationer:** Aktiva infektioner (med undantag för covid-19 vid infusionsbehandling). Överkänslighet mot tocilizumab eller mot något hjälpämne. **Varningar och försiktighet:** Patienter som tar läkemedel som metaboliseras via CYP450 3A4, 1A2 eller 2C9 ska följas noggrant. Njurfunktionen bör följas noggrant hos patienter med måttligt till svårt nedsatt njurfunktion. Avtozma subkutan läkemedelsform är inte avsedd att ges till barn med sJIA som väger mindre än 10 kg. **RA, pJIA eller sJIA-patienter:** laktta försiktighet vid övervägande av behandling till patienter som tidigare haft återkommande eller kroniska infektioner, eller underliggande tillstånd som kan göra patienten mottaglig för infektioner. Patienter ska undersökas för latent tuberkulosinfektion innan behandling påbörjas. laktta försiktighet vid behandling av patienter med tidigare sjukdomshistoria av sår i tarm eller divertikulit, vid övervägande av behandling av patienter med aktiv leversjukdom, nedsatt leverfunktion, förhöjning av ALAT eller ASAT > 1,5 x ULN, eller trombocytantal under 100 x 10³/µl. Behandling ska omedelbart avbrytas och permanent avslutas ifall anafylaktisk reaktion eller annan allvarlig överkänslighetsreaktion uppstår vid administreringen. Rekommenderas inte till patienter med ett absolut antal neutrofiler (ANC) under 2 x 10⁹/l som inte tidigare behandlats med tocilizumab, eller fortsatt behandling av patienter med ANC < 0,5 x 10⁹/l eller ett trombocytantal < 50 x 10³/µl. Rekommenderas inte att användas tillsammans med andra biologiska läkemedel. Levande och försvagat levande vaccin ska inte ges samtidigt med tocilizumab. Uppmana patienter att omedelbart söka medicinsk vård om de upplever tecken eller symptom på leverskada. Läkare bör vara uppmärksamma på symptom som kan tyda på nydebuterade centrala demyeliniseringsrubbingar. **Covid-19-patienter:** Administrera ej ifall patient inte får systemiska kortikosteroider, har pågående infektion, ALAT eller ASAT över 10 x ULN, ANC < 1 x 10⁹/l eller trombocytantal < 50 x 10³/µl. laktta försiktighet vid behandling av patienter som tidigare haft återkommande eller kroniska infektioner eller underliggande tillstånd som kan göra patienten mottaglig för infektioner. **Fertilitet, graviditet och amning:** Kvinnor i fertil ålder måste använda en effektiv preventivmetod under behandling och upp till 3 månader efter behandling. Avtozma skall ej användas under graviditet förutom då det är absolut nödvändigt. **Kontakt:** Celltrion Sweden AB, Gävlegatan 16, 113 30 Stockholm, contact_se@celltrionhc.com. Texten är baserad på produktresumé godkänd: 2025-07-10. För fullständig information samt priser se Fass.se.