

Johnson & Johnson

pre-symposium 4.9.2025

Gastroenterologiyhdistyksen syyskokouksen yhteydessä.

Paikka: **Sibeliustalo**, Puusepän verstaas, Ankkurikatu 7, 15140 Lahti

Ohjelma

8:00-8:30 **Aamukahvit ja pientä purtavaa tarjolla**

8:30-8:35 **Tilaisuuden avaus:**

Tilaisuuden puheenjohtaja, Milla-Maria Tauriainen, gastroenterologian erikoislääkäri PSHVA

8:35-9:05 **Patient profiles and treatment selection in Crohn's disease, with a focus on IL-23 inhibition:**

Professor, MD, Alexander Moschen, Head of Internal Medicine, Johannes Kepler University, Linz, Itävalta

9:05-9:40 **Potilastapauspaneeli:**

Pj. Milla-Maria Tauriainen, gastroenterologian erikoislääkäri PSHVA

Taina Sipponen, gastroenterologian osastonylilääkäri, HUS Vatsakeskus

Ritva Koskela, gastroenterologian hallinnollinen apulaisylilääkäri, POHDE

Jukka Koffert, gastroenterologian osastonylilääkäri, VARHA

9:40-9:45 **Tilaisuuden päätössanat**

Ilmoittautuminen:

[Gastroenterologiyhdistyksen syyskokous | Ilmo](#)

tai QR-koodilla



Voit osallistua symposiumiin myös virtuaalisesti.

Linkki etänä osallistuville lähetetään 1.9.2025.

Tilaisuuden tieteellinen ohjausryhmä:

Taina Sipponen, gastroenterologian osastonylilääkäri, HUS Vatsakeskus

Jukka Koffert, gastroenterologian osastonylilääkäri, VARHA

Erik Heinäaho, gastroenterologian erikoislääkäri, PIRHA

Ritva Koskela, gastroenterologian hallinnollinen apulaisylilääkäri, POHDE

Milla-Maria Tauriainen, gastroenterologian erikoislääkäri, PSHVA

Johnson & Johnson tarjoaa presymposiumin osallistujille majoituksen ke-to yöksi. Majoitus maksetaan niille osallistujille, jotka ovat tulossa 4.9. aamusymposiumiin eivätkä ole muuta tarkoitusta varten tulossa yhdistyksen koulutuspäiville edellisenä iltana. Majoitusvarauksen voi tehdä ke-to yöksi ilmoittautumislomakkeella.

Valmisteyhteenvetolyhennelmä

Lääkälälmisteen nimi: Tremfya (guselkumabi) 100 mg ja 200 mg injektioneste, liuos, esitötetty ruisku. **Tremfya (guselkumabi)** 100 mg tai 200 mg esitötetty kynä. **Tremfya (guselkumabi) 200 mg infuusiokonsentraatti, liuosta varten. Käyttöaiheet:** **Läiskäpsoriaasi:** Keski vaikean tai vaikean läiskäpsoriaasin hoitoon aikuisille, joille harkitaan systeemistä hoitoa. **Nivelpsoriaasi:** Yksinään tai yhdistelmän metotreksaatin kanssa aktiivisen nivelpsoriaasin hoitoon aikuisille potilaille, joiden vaste aiempaan taudin kulkuun vaikuttavaan reumaläkkeeseen (DMARD-läkkeeseen) on ollut riittämätön tai jotka eivät ole sietäneet tällaista hoitoa. **Haavainen paksusuolitulehdus:** Tremfya on tarkoitettu keskivaikean tai vaikean aktiivisen haavaisen paksusuolitulehdoksen hoitoon aikuisille potilaille, jotka eivät ole saaneet riittävää vastetta tavanomaiseen tai biologiseen hoitoon, joilla vaste on hävinnyt tai jotka eivät ole sietäneet tällaista hoitoa. **Crohnin tauti:** Tremfya on tarkoitettu keskivaikean tai vaikean aktiivisen Crohnin taudin hoitoon aikuisille potilaille, jotka eivät ole saaneet riittävää vastetta tavanomaiseen tai biologiseen hoitoon, joilla vaste on hävinnyt tai jotka eivät ole sietäneet tällaista hoitoa. **Annostus ja antotapa:** **Läiskäpsoriaasi ja nivelpsoriaasi:** 100 mg injektiona ihon alle viikoilla 0 ja 4, minkä jälkeen hoitoa jatketaan kahdeksan viikon välein annettavilla ylläpitoannoksilla. Jos nivelpsoriaasipotilaalla on kliinisen arvion perusteella suuri nivelvaurio, voidaan harkita 100 mg annoksen antamista neljän viikon välein. **Haavainen paksusuolitulehdus:** Suositeltu induktioannos on 200 mg infusiona laskimoon viikolla 0, viikolla 4 ja viikolla 8. Induktion jälkeen suositeltu ylläpitoannos viikosta 16 alkaen on 100 mg injektiona ihon alle kahdeksan viikon välein. Jos potilaalla ei todeta kliinisen arvion perusteella riittävää hoidollista hyötystä induktiohoidosta, voidaan vaihtoehtoisesti harkita ylläpitoannosta 200 mg injektiona ihon alle viikosta 12 alkaen ja sen jälkeen neljän viikon välein. **Crohnin tauti:** Suositeltu induktio annos joko 200 mg infusiona laskimoon viikolla 0, viikolla 4 ja viikolla 8 tai 400 mg injektiona ihon alle viikolla 0, viikolla 4 ja viikolla 8. Induktion jälkeen suositeltu ylläpitoannos viikosta 16 alkaen on 100 mg injektiona ihon alle kahdeksan viikon välein. Jos potilaalla ei todeta kliinisen arvion perusteella riittävää hoidollista hyötystä induktiohoidosta, voidaan vaihtoehtoisesti harkita ylläpitoannosta 200 mg injektiona ihon alle viikosta 12 alkaen ja sen jälkeen neljän viikon välein. **Erityiset potilasryhmät:** Annoksen muuttaminen läikkäille (≥ 65 -vuotiaat) ei ole tarpeen. Tremfya-valmistetta ei ole tutkittu munuaisten ja maksan vajaatoimintapotilailla. Valmisteen tehoa ja turvallisuutta lapsilla ja nuorilla (alle 18 vuotta) ei ole varmistettu. **Vasta-aiheet:** Vakava yliherkkyys vaikuttavalle aineelle tai apuaineille. Kliinisesti tärkeät aktiiviset infektiot (esim. aktiivinen tuberkuloosi). **Varoitukset ja käyttöön liittyvät varoitimet:** Jäljitettävyyttä: Valmisteen kauppanimi ja eränumero pitää kirjata potilastietoihin. Infektiot: Jos potilaalla on kliinisesti tärkeä aktiivinen infektio, hoitoa ei saa aloittaa ennen kuin infektio on parantunut tai sitä on hoidettu riittävästi. Potilailla on tutkittava tuberkuloosi-infektio ennen Tremfya-hoidon aloittamista. Yliherkkyys: Valmisteen markkinointi tulon jälkeen on raportoitu vakavia yliherkkyysreaktioita, mukaan lukien anafylaksiaa. Vakavan yliherkkyysreaktion ilmaantuessa valmisteen antaminen on lopetettava ja asianmukainen hoito aloitettava. Kohonnut maksan transaminaasipitoisuus: Nivelpsoriaasia koskeneissa kliinisissä tutkimuksissa suurentuneiden maksasyntymipitoisuuksien ilmaantuvuus oli guselkumabihoitoa neljän viikon välein saaneilla potilailla suurempi kuin guselkumabihoitoa kahdeksan viikon välein tai lumehoitoa saaneilla potilailla. Määrättäessä guselkumabia neljän viikon välein nivelpsoriaasin hoitoon maksasyntymipitoisuus suositellaan arvioimaan hoitoa aloitettaessa ja sen jälkeen potilaan tavanomaisen hoidon mukaisesti. Jos alaniiniaminotransferaasiarvon (ALAT) tai aspartaattiaminotransferaasiarvon (ASAT) havaitaan suurentuneen ja epäillään lääkeaineen aiheuttamaa maksavauriota, hoito pitää keskeyttää tilapäisesti, kunnes diagnoosi on suljettu pois. Rokotukset: Tremfya-hoitoa saaville potilaille ei saa antaa samanaikaisesti eläviä taudinaiheuttajia sisältäviä rokotteita. Ennen eläviä viruksia tai bakteereja sisältävien rokosten antamista Tremfya-hoito pitää keskeyttää vähintään 12 viikoksi viimeisestä annoksesta ja hoitoa voidaan jatkaa aikaisintaan 2 viikon kuluttua rokotteesta. **Yhteisvaikutukset:** Yhteisvaikutukset guselkumabin ja eri CYP-entsyymien substraattien välillä eivät ole todennäköisiä, joten annosmuutokset yhteiskäytössä CYP-substraattien kanssa eivät ole tarpeen. Samanaikainen immunosuppressiivinen hoito tai valohoito: Guselkumabin tehoa ja turvallisuutta yhdistelmänä immunosuppressiivisten lääkeaineiden, mukaan lukien biologisten lääkkeitä, tai valohoidon kanssa ei ole tutkittu psoriaasia koskevissa tutkimuksissa. Nivelpsoriaasitutkimuksissa metotreksaatin samanaikainen käyttö ei näyttänyt vaikuttavan guselkumabin turvallisuuteen tai tehoon. Haavaista paksusuolitulehdusta ja Crohnin tautia koskeneissa tutkimuksissa immunomodulaattoreiden (esim. atsatiopriini) tai kortikosteroidien samanaikainen käyttö ei näyttänyt vaikuttavan guselkumabin turvallisuuteen tai tehoon. **Hedelmällisyys, raskaus ja imetys:** Vaikutusta ihmisen hedelmällisyyteen ei ole tutkittu. Käyttöä raskauden aikana on varoitmena suositeltavaa välttää. On päätettävä, lopetetaanko rintaruokinta vai lopetetaanko Tremfya-hoito ottaen huomioon rintaruokinnasta aiheutuvat hyödyt lapselle ja hoidosta koituvat hyödyt äidille. **Haittavaikutukset:** Yleisin haittavaikutus oli ylähengitysteiden infektio. Muita yleisiä haittavaikutuksia olivat päänsärky, ripuli, nivelkivut, transaminaasien nousu. **Pakkaukset:** Tremfya 100 mg injektioneste, liuos, esitötetty ruisku tai esitötetty kynä. Hinta (VMH + ALV) 3/2025: 2039,13€. Tremfya 200 mg injektioneste, liuos, esitötetty ruisku tai esitötetty kynä (hintaa ei ole vielä vahvistettu). Tremfya 200 mg infuusiokonsentraatti liuosta varten (hintaa ei ole vielä vahvistettu) **Korvattavuus:** Reseptilääke, rajoitettu peruskorvattavuus (40%) käyttöaiheissa läiskäpsoriaasi (319) ja nivelpsoriaasi (313). Rajoitettu erityiskorvattavuus (65 %) käyttöaiheissa nivelpsoriaasi (281). **Lisätietoja:** Tremfya valmisteyhteenveto www.janssen.com/finland/tuotteet tai Janssen-Cilag Oy, a Johnson & Johnson company, PL 15, 02621 ESPOO, puh. +358 20 7531 300 jacfi@its.jnj.com