

A-POST | SVERIGE | PORTO BETALT

FÖRFRÅGAN OM TID FÖR PRODUKTINFORMATION HÖSTEN 2019

Till: Verksamhetschef/bokningsansvarig
CC: Läkare inom gastroenterologi

XELJANZ® (tofacitinib)

- Den enda orala JAK-hämmaren godkänd för UC, RA och PsA¹
- Har förskrivits till över 160 000 patienter över hela världen²



A-POST | SVERIGE | PORTO BETALT

Adresskälla: Försändelsen är utsänd med stöd av uppgifter ur Hälso- & Sjukvårdens Adressregister (HSAR), av Pfizer, som är anslutet till integritetsskyddsprogram för HSAR. Ytterligare information erhålls av IQVIA Solutions AB, adressuppdatering@iqvia.se

Pfizer

Att. Ewa Rosengren

SVARSPÖST

Kundnummer 203 624 31

191 20 SOLLENTUNA



Pfizer Innovations AB, 556986-8002
Vetenskapsvägen 10, 191 90 Sollentuna, Sweden
Telefon. 08-550 520 00 - www.pfizer.se
Personuppgiftsfrågor: info.sweden@pfizer.com

PP-XEL-SWE-0595-juni-2019

1. www.fass.se. 2. Pfizer Data on File.

XELJANZ®
[tofacitinib citrat]

Bäste bokningsansvarig

XELJANZ® (tofacitinib) är en tablett för behandling av svår till måttlig ulcerös kolit hos vuxna¹.

- Den enda godkända JAK-hämmaren vid ulcerös kolit.
- Snabb effekt - signifikant symptomlindring inom 2 veckor*.
- Bibehållen steroidfri remission i vecka 24 och 52.
- Även godkänd för reumatoid artrit (RA) och psoriasisartrit (PsA) och har förskrivits till över 160 000 patienter².

Vi på Pfizer vill gärna boka ett möte för att få möjlighet att utifrån era behov diskutera kring:

- Xeljanz verkningsmekanism - en intracellulär hämmare av främst JAK 1/3.
- Senaste data kring Xeljanz effekt och säkerhet.
- Praktisk information och patientfall.

Med vänliga hälsningar



Malin Bolte
Telefon: 0768-89 24 61
E-post: malin.bolte@pfizer.com



Helene Edvinsson
Telefon: 0768-89 24 75
E-post: helene.edvinsson@pfizer.com



Bodil Månelius Westlander
Telefon: 0768-89 25 61
E-post: bodil.manelius@pfizer.com



Ulf Svensson
Telefon: 0702-14 30 20
E-post: ulf.o.svensson@pfizer.com

XELJANZ®
[tofacitinib citrat]



XELJANZ UC bokningsbrev HÖSTEN 2019

Förslag på datum: _____ / _____ kl. _____ / _____

Andra önskemål:

Namn: _____

Klinik: _____

E-post: _____

Telefonnummer: _____

Träffas säkrast mellan kl. _____ och kl. _____

Enligt överenskommelse mellan SKL och Läkemedelsindustriföreningen skall denna kontakt vara godkänd av huvudman. Observera att du själv är ansvarig för att ha inhämtat godkännande för deltagande i sammankomsten.

Klipp eller riv av denna talong, vik ihop med denna sida inåt, tejp och skicka portofritt till Pfizer, eller faxa till 08-550 520 10 alternativt scanna och mejla till ewa.rosengren@pfizer.com

* Avseende rektal blödning och avföringsfrekvens från baslinjen samt partiell Mayo-delpoäng¹.
Referenser: 1. www.fass.se. 2. Pfizer Data on File.

XELJANZ (tofacitinib), Rx, F, ATC-kod L04AA29 immunosuppressivt medel, JAK hämmare.

Tablett 5 mg och 10 mg ingår i läkemedelsförmånen. **Indikationsområden:** XELJANZ i kombination med metotrexat (MTX) är indicerat för behandling av måttlig till svår aktiv reumatoid artrit (RA) hos vuxna patienter när ett eller flera sjukdomsmodifierande antireumatika (DMARDs) inte haft tillräcklig effekt eller gett biverkningar. XELJANZ kan ges som monoterapi vid intolerans mot metotrexat eller om fortsatt behandling med metotrexat är olämplig. XELJANZ i kombination med MTX är indicerat för behandling av aktiv psoriasisartrit (PsA) hos vuxna patienter som har haft otillräcklig effekt eller fått biverkningar av en tidigare behandling med sjukdomsmodifierande antireumatika (DMARD). Xeljanz är indicerat för behandling av vuxna patienter med måttlig till svår aktiv ulcerös kolit (UC) som har fått otillräckligt behandlingssvar, förlorat behandlingssvar, eller varit intoleranta mot konventionell behandling eller mot biologiska läkemedel. **Kontraindikationer:** Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne, aktiv tuberkulos (TB), allvarlig infektion såsom sepsis eller opportunistiska infektioner, grav leverfunktionsnedsättning, graviditet och amning. **Varningar och försiktighet:** Var vänlig läs produktresumén för XELJANZ före förskrivning. XELJANZ har inte studerats och ska undvikas i kombination med biologiska läkemedel och potenta immunosuppressiva medel t.ex. azatioprin, 6-merkaptopurin, ciklosporin och takrolimus på grund av eventuellt ökad immunosuppression och ökad risk för infektion. Behandling med XELJANZ ska inte påbörjas hos patienter med aktiva infektioner. Om en patient får en allvarlig infektion, en opportunistisk infektion eller sepsis ska behandlingen avbrytas. Virusreaktivering och fall av herpes virusreaktivering (t.ex. herpes zoster) har observerats i kliniska studier av XELJANZ. Använd XELJANZ med försiktighet till patienter med ökad risk för GI perforation. Sänkning av dosen rekommenderas vid samtidig behandling med preparat som hämmar Cytokrom (CYP) P450 3A4 och CYP2C19 på grund av möjlig inverkan på XELJANZ farmakokinetik. Behandlingsavbrott/dossänkning kan behövas vid onormala laboratorievärden såsom lymfopeni, neutropeni, anemi och vid sänkt lever och njurfunktion. Behandling med Xeljanz skall inte inledas vid låga B-lymfocyter, B-neutrofiler eller lågt hemoglobin. För pris och ytterligare information, se www.fass.se. **Datum för översyn av produktresumé:** 11/2018. **Pfizer**, Vetenskapsvägen 10, 191 90 Sollentuna.

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning.

Dataskydd I samband med din anmälan för deltagande i mötet gäller följande. Hälso- och sjukvårdsanställdas personuppgifter behandlas (1) under kontroll av den Pfizer-enhet som framgår av denna inbjudan och delas internationellt inom Pfizer-koncernen och med tjänsteleverantörer med lämpliga skyddsåtgärder vidtagna; (2) för att interagera och komma i kontakt med dig; för att bedriva vår verksamhet så att våra rättsliga skyldigheter efterlevs, för statistikändamål eller för att tillgodose våra berättigade intressen i att upprätthålla vår verksamhet; och (3) för att tillhandahålla dig med marknadsförings- och kommersiell kommunikation. Dina personuppgifter samlas in från dig vid någon av dina kontakter med Pfizer och från IT-företag som tillhandahåller informationstjänster inom hälso- och sjukvårdssektorn, allmänt tillgängliga källor för yrkesrelaterad information och partners för gemensam marknadsföring. Om du önskar att kontakta oss eller Pfizer's dataskyddsombud inom EU för att få mer information rörande vårt integritetsarbete eller för att begära att få utöva någon rättighet hänförligt till dataskydd (inklusive begäran om att få invända mot vårt berättigade intresse eller om att återkalla ett samtycke, om tillämpligt), vänligen se Pfizer's Integritetsmeddelande för Hälso- och sjukvårdsanställd inom EES på <https://privacycenter.pfizer.com/sv/hcp>.
Pfizer Innovations AB, 556986-8002 - Vetenskapsvägen 10, 191 90 Sollentuna, Sweden.
Tel 08-550 520 00 - www.pfizer.se - Personuppgiftsfrågor: info.sweden@pfizer.com