

Effekt på symtom och möjlighet att förebygga exacerbationer¹



TRELEGY  **ELLIPTA**
flutikasonfuroat/umeklidinium/vilanterol

Ref.: 1. TRELEGY Ellipta
produktresumé fass.se
PM-SE-FVU-WBAN-210001

**Trelegy Ellipta (flutikasonfuroat/umeklidinium/
vilanterol/) Rx, F, ATC-kod: R03AL09**

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning.

Indikation: Trelegy Ellipta är avsett som underhållsbehandling till vuxna patienter med måttlig till svår kroniskt obstruktiv lungsjukdom (KOL) som inte uppnår adekvat kontroll med en kombination av inhalationssteroid och långverkande β 2-agonist eller med en

Ihållande effekt i 24 timmar¹



TRELEGY  **ELLIPTA**
flutikasonfuroat/umeklidinium/vilanterol

Ref.: 1. TRELEGY Ellipta
produktresumé fass.se
PM-SE-FVU-WBAN-210001

kombination av långverkande β_2 -agonist och långverkande muskarinantagonist (för effekter på symptomkontroll och prevention av exacerbationer, se avsnitt 5.1 i godkänd SPC).

Dosering: En inhalation (92 mikrogram flutikasonfuroat/55 mikrogram umeklidinium/22 mikrogram vilanterol) inhalationspulver vid samma tidpunkt en gång dagligen. Ingen dosjustering krävs för patienter över 65 år. Ingen dosjustering krävs för patienter med nedsatt njurfunktion.

Den enda trippel-behandlingen som tas en gång dagligen¹



TRELEGY  **ELLIPTA**
flutikasonfuroat/umeklidinium/vilanterol

Ref.: 1. TRELEGY Ellipta
produktresumé fass.se
PM-SE-FVU-WBAN-210001

Kontraindikationer och interaktioner: Överkänslighet mot någon av de aktiva substanserna eller hjälpämnen. Samtidig användning av icke-selektiva eller selektiva beta-adrenerga blockerare ska undvikas om det inte finns mycket starka skäl till att använda dessa.

Varningar och försiktighet: Trelegy Ellipta ska inte användas för att behandla akuta exacerbationer vid KOL. Liksom annan inhalationsterapi kan administrering av

Effekt på symptom och möjlighet att förebygga exacerbationer¹



TRELEGY  **ELLIPTA**
flutikasonfuroat/umeklidinium/vilanterol

Ref.: 1. TRELEGY Ellipta
produktresumé fass.se
PM-SE-FVU-WBAN-210001

flutikasonfuroat/umeklidinium/vilanterol framkalla paradoxal bronkospasm som kan vara livshotande. De vanligaste rapporterade biverkningarna har varit huvudvärk och nasofaryngit, därutöver biverkningar som hör till klassen ICS/LABA/LAMA i allmänhet. En ökning av incidensen av pneumoni, inklusive pneumoni som kräver inläggning på sjukhus, har observerats hos patienter med KOL som får inhalede kortikosteroider. Läkare bör vara fortsatt

Ihållande effekt i 24 timmar¹



TRELEGY  **ELLIPTA**
flutikasonfuroat/umeklidinium/vilanterol

Ref.: 1. TRELEGY Ellipta
produktresumé fass.se
PM-SE-FVU-WBAN-210001

vaksamma när det gäller möjlig utveckling av pneumoni hos patienter med KOL eftersom de kliniska tecknen på sådana infektioner överlappar symtomen på KOL-exacerbationer. Trelegy Ellipta ska användas med försiktighet till patienter med allvarliga kardiovaskulära sjukdomar, i synnerhet hjärtarytmier. På grund av sin antimuskarina effekt ska Trelegy Ellipta användas med försiktighet till patienter med urinretention eller trångvinkelglaukom.

För hälso- och sjukvårdspersonal



Den enda trippel-behandlingen som tas en gång dagligen¹



TRELEGY  **ELLIPTA**
flutikasonfuroat/umeclidinium/vilanterol

Ref.: 1. TRELEGY Ellipta
produktresumé fass.se
PM-SE-FVU-WBAN-210001

För fullständig förskrivarinformation och pris, se www.fass.se. Datum för översyn av produktresumén 02/2021. GSK, Box 516, 169 29 Solna. Tel: 08-638 93 00, se gsk.com
Om du vill rapportera en biverkning på något av våra läkemedel eller vacciner så kan du kontakta oss på följande sätt: Rapportera en biverkning via webbformulär eller via telefon på 08-638 93 00 (be om att bli kopplad till Biverkningsenheten)

För hälso- och sjukvårdspersonal



TRELEGY ELLIPTA

flutikasonfuroat/umeklidinium/vilanterol

2021 © GSK-koncernen eller
dess licensgivare. Varumärke
tilhör deras respektive ägare.
TRELEGY Ellipta har utvecklats
i samarbete med INNOVIVA



TRELEGY ELLIPTA

flutikasonfuroat/umeklidinium/vilanterol

Ref.: 1. TRELEGY Ellipta
produktresumé fass.se
PM-SE-FVU-WBAN-210001

För fullständig förskrivarinformation och pris, se www.fass.se. Datum för översyn av produktresumén 02/2021. GSK, Box 516, 169 29 Solna. Tel: 08-638 93 00, se gsk.com
Om du vill rapportera en biverkning på något av våra läkemedel eller vacciner så kan du kontakta oss på följande sätt: Rapportera en biverkning via webbformulär eller via telefon på 08-638 93 00 (be om att bli kopplad till Biverkningsenheten)