

## FACT SHEET

### **Subkutan injizierbares Infliximab: Remsima® SC – ein Infliximab-Biosimilar von Celltrion Healthcare**

#### **Zulassungsstatus<sup>1</sup> (seit 22.11.2019)**

Das subkutan injizierbare Remsima® ist zugelassen für die Behandlung von rheumatoider Arthritis (RA) in Kombination mit Methotrexat (MTX) bei erwachsenen Patienten mit

- aktiver Erkrankung nach unzureichendem Ansprechen auf MTX oder anderen krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARDs)
- schwerer, aktiver und fortschreitender Erkrankung, die zuvor noch nicht mit MTX oder anderen DMARDs behandelt wurden.

Gemäß der Leitlinie wird die Kombinationstherapie aus einem konventionellen synthetischen Antirheumatikum (präferiert: MTX) und einem Biologikum (z. B. Infliximab) ab der Second-Line bei Vorliegen ungünstiger Prognosen empfohlen.<sup>2</sup>

#### **Wirkmechanismus**

- Infliximab ist ein TNF- $\alpha$ -Inhibitor. Bei RA kommt es infolge von Entzündungen der Gelenkschleimhaut (Synovialis) zur erhöhten Freisetzung von TNF- $\alpha$ .
- Infliximab unterbricht so die Entzündungskaskade und kann schwerwiegenden, dauerhaften Gelenkschäden vorbeugen.

#### **Anwendung<sup>1</sup>**

- alle zwei Wochen subkutan injiziert (via vorgefüllte/r Spritze/Pen mit 120 mg Infliximab) mit der Möglichkeit zur Selbstinjektion, bei Erstanwendung Applikation durch den Arzt.

#### **Behandlungsbeginn<sup>1</sup>**

- Infliximab-naive Patienten: vier Wochen nach der letzten Verabreichung von zwei intravenösen Infliximab Infusionen
- Von der Infliximab-Infusion (3 mg/kg Infliximab alle 8 Wochen) als Dauertherapie kann nach 8 Wochen auf 120 mg subkutanes Infliximab gewechselt werden.

**Remsima SC ist in folgenden Packungsgrößen erhältlich:**

- Im Fertigpen als Einzelpackung (PZN 16200770), Doppelpackung (PZN 16200787) und als Viererpackung (PZN 16200793)
- In der Fertigspritze als Einzelpackung (PZN 16200741), Doppelpackung (PZN 16200758) und als Viererpackung (PZN 16200764)

**Quellen:**

<sup>1</sup> Fachinformation Remsima® 120 mg, Injektionslösung in Fertigspritze/Fertigpen, Stand November 2019

<sup>2</sup> Fiehn C, Holle J, Iking-Konert C et al. S2e-Leitlinie: Therapie der rheumatoiden Arthritis mit krankheitsmodifizierenden Medikamenten. Z Rheumatol 2018; 77(Suppl.2):S35-S53

**Pressekontakt****Celltrion Healthcare Pressebüro Deutschland**

ISGRO Gesundheitskommunikation GmbH & Co. KG

Oliver Nord

Tel.: +49 (0) 621 40 17 12-15

Celltrion-PR@isgro-gk.de