

2017-06-26

## Rekommendationer till förskrivare med hänsyn till förväntade tillfälliga leveranssvårigheter av Cinryze

Till hälso- och sjukvårdspersonal,

I överenskommelse med Europeiska läkemedelsmyndigheten och Läkemedelsverket vill Shire härmed informera er om följande:

### Sammanfattning

På grund av ökat antal förskrivningar av Cinryze kan efterfrågan snart komma att överstiga vår nuvarande produktionskapacitet.

För att kunna hantera leverans av Cinryze under de närmaste månaderna ber Shire om följande:

Vid behandling och prevention av angioödemattacker före ingrepp:

- Förskrivare bör överväga andra behandlingsalternativ.

Vid rutinmässig prevention av angioödemattacker:

- Patienter som för närvarande behandlas med Cinryze (dvs patienter som är intoleranta mot eller har otillräckligt skydd av orala preventionsbehandlingar, eller patienter där upprepad akut behandling inte är tillräckligt), kan fortsätta behandlingen med Cinryze, eftersom det inte finns något annat godkänt alternativ för långtidsprevention tillgängligt.
- Överväg att inte förskriva rutinmässig preventionsbehandling till nya patienter.

Om Cinryze tillfälligt skulle bli otillgängligt kommer Shire att meddela er.

### Ytterligare information

Cinryze är godkänd i Europeiska unionen för följande terapeutiska indikationer:

- Behandling och prevention av angioödemattacker före ingrepp hos vuxna, ungdomar och barn (2 år och äldre) med hereditärt angioödem (HAE).

- Rutinmässig prevention av angioödemattacker hos vuxna, ungdomar och barn (6 år och äldre) med allvarliga och återkommande attacker av hereditärt angioödem (HAE), som är intoleranta mot eller får otillräckligt skydd av orala preventionsbehandlingar, eller patienter där upprepade akuta behandlingar inte är tillräckligt.

Cinryze finns tillgänglig i en styrka: 500 enheter pulver och vätska till injektionsvätska, lösning. Den aktiva beståndsdel är C1-hämmare, framställt av plasma från humana donatorer. Detaljerad information om denna produkt finns tillgänglig på Europeiska läkemedelsmyndighetens hemsida

<http://www.ema.europa.eu>

### **Begäran om rapportering**

Hälso- och sjukvårdspersonal ska i enlighet med gällande nationella föreskrifter rapportera misstänkta biverkningar till Läkemedelsverket (elektronisk blankett och instruktioner finns på [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se) )

Om du har några frågor eller behöver ytterligare information om användningen av Cinryze vänligen kontakta undertecknad.

Vänliga hälsningar



**Peter Gillberg**

**Medicinsk chef**

**Shire** | Vasagatan 7 | SE-111 20 Stockholm | SWEDEN

Telefon: +46 8 54496424

E-mail: [pgillberg@shire.com](mailto:pgillberg@shire.com)