

Golimumabi, SIMPONI® – reumasairauksien hoidossa

Käyttöaiheet

Golimumabia käytetään mm. nivelreuman, selkärankareuman, nivelpsoriaasin ja joskus lastenreuman hoidossa, kun perinteisillä reumalääkkeillä ei ole saavutettu riittävää hoitovastetta tai niitä ei voida käyttää.

Vaikuttava aine ja vaikutustapa

Golimumabi kuuluu biologisiin reumalääkkeisiin. Sytokiinit, solujen väliset viestinviejäaineet, ylläpitävät tulehdusreaktiota nivelreumassa ja muissa tulehduksellisissa nivelsairauksissa. Tulehduksen kannalta yksi keskeisimpiä sytokiineja on kasvainnekroositekijä (Tumor Necrosis Factor, TNF). Golimumabi on kasvainnekroositekijän TNF vasta-aine ja se neutraloi TNF:n biologista aktiivisuutta. Lääke rauhoittaa niveltulehdusta ja estää sen etenemistä sekä nivelten vaurioitumista.

Lääkkeen annostus ja antotapa

Golimumabi annostellaan ihonalaisena pistoksena 50 mg kuukauden välein käyttämällä joko esitäytettyä ruiskua tai kynää. Tietyissä tilanteissa, kuten yli 100 kg:a painavilla potilailla, annos voi olla 100 mg kerran kuukaudessa.

Haittavaikutukset

Yleisin haittavaikutus on iholla lääkkeen pistoskohdassa ilmenevä paikallinen ärsytysoire kuten punoitus, kipu tai kutina. Muita mahdollisia haittavaikutuksia ovat mm. hengitysinfektiot, ihottuma, kutina, päänsärky, sydämen vajaatoiminnan paheneminen ja verenkuvan muutokset. Allergiset reaktiot ovat kuitenkin melko harvinaisia. Golimumabi saattaa lisätä alttiutta infektioihin. Lääke tulee tauottaa kuumeisten tai antibioottihoitoa vaativien infektioiden ajaksi. Tuberkuloosiin sairastumisen riski on selvitettävä jo ennen hoidon aloitusta.

Raskaus ja imetys

Golimumabin käyttöä raskauden ja imetyksen aikana ei suositella.

Hoidon seuranta

Turvakokeet tutkitaan **kuukauden kuluttua aloituksesta ja jatkossa 3-6 kuukauden välein**. Tulokset tarkistetaan terveystarkastuksessa. Turvakokeet ovat seuraavat: **PVK, B-NEUT ja ALAT. KREA, U-Kemseu, CRP** ja **La** tutkitaan sairauden hoitoarvion yhteydessä ennen lääkärikäyntiä 6-12 kk välein.

Muuta huomioitavaa

Golimumabi tautotetaan neljä viikkoa ennen ja noin kaksi viikkoa jälkeen leikkauksen. Leikkaus ajoitetaan ajankohtaan, jolloin seuraava lääkeannos otettaisiin. Yksittäisen potilaan lääketauon pituuteen vaikuttaa myös leikkauksen luonne ja kiireellisyys, potilaan yleinen infektioriski ja perussairauden uusiutumisriski. Lääkitys voidaan aloittaa uudelleen, kun haava on hyvin parantunut.

Elävää, heikennettyä taudinaiheuttajaa sisältäviä rokotteita ei pidä antaa hoidon aikana. Ennen lääkehoidon aloitusta hampaat tulee olla hoidetut ja rokotukset ajan tasalla.

Linkki [Reumalääkkeiden ohjeet | Reumatalo.fi | Terveyskylä.fi](#)

Yhteystiedot

Reumasairauksien poliklinikka

Soittoaika klo 09-12

p.02 627 8612