Gebrauchsinformation: Information für den Patienten

FHUMIRA® 40 mg

Injektionslösung in einer Fertigspritze Adalimumab

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen. - Ihr Arzt wird Ihnen auch einen Patientenpass aushändigen, der wichtige Informationen zur Sicherheit enthält, die Sie vor und während der Behandlung mit Humira beachten sollten. Führen Sie diesen Patientenpass mit sich.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Diese Packungsbeilage beinhaltet

- 1. Was ist Humira und wofür wird es angewendet?
- Was sollten Sie vor der Anwendung von Humira beachten?
- Wie ist Humira anzuwenden?
- Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- Wie ist Humira aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen
- 7. Wie Humira gespritzt wird

1. Was ist Humira und wofür wird es angewendet?

Humira enthält den Wirkstoff Adalimumab.

- Humira wird angewendet, um folgende Erkrankungen zu behandeln:
- Rheumatoide Arthritis • Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis
- Enthesitis-assoziierte Arthritis
- Ankylosierende Spondylitis
- Axiale Spondyloarthritis, bei der im Röntgenbild noch keine Verknöcherung nachweisbar ist • Psoriasis-Arthritis
- Plaque-Psoriasis
- Hidradenitis suppurativa (Acne inversa)
- Morbus Crohn Colitis ulcerosa
- Nicht infektiöse Uveitis.

Der Wirkstoff von Humira, Adalimumab, ist ein humaner monoklonaler Antikörper. Monoklonale Antikörper sind Eiweiße, die sich an ein bestimmtes Ziel anheften.

Das Ziel von Adalimumab ist das Eiweiß Tumornekrosefaktor-alpha (TNFα). TNFα ist beteiligt an Abwehrreaktionen des Körpers. Bei den oben genannten Erkrankungen ist die Menge an TNFα erhöht. Humira heftet sich an TNFα und verringert dadurch die entzündlichen Vorgänge bei diesen Erkrankungen.

Rheumatoide Arthritis

Die rheumatoide Arthritis ist eine entzündliche Erkrankung der Gelenke.

Humira wird angewendet, um eine mäßige bis schwere rheumatoide Arthritis bei Erwachsenen zu behandeln. Möglicherweise bekommen Sie zunächst andere Arzneimittel (Basistherapeutika wie Methotrexat). Wenn Sie nicht ausreichend auf diese Arzneimittel ansprechen, erhalten Sie Humira.

Humira kann auch zur Behandlung einer schweren aktiven und fortschreitenden (progressiven) rheumatoiden Arthritis ohne vorherige Methotrexat-Behandlung eingesetzt

Humira kann das Fortschreiten der Gelenkschäden, die durch die entzündliche Erkrankung verursacht werden, verlangsamen und kann helfen, dass man die Gelenke wieder besser

Ihr Arzt wird entscheiden, ob Sie Humira mit Methotrexat zusammen anwenden sollen oder alleine.

Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis

Die polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis ist eine entzündliche Erkrankung der

Humira wird angewendet, um die polyartikuläre idiopathische Arthritis bei Patienten ab 2 Jahren zu behandeln. Möglicherweise bekommen Sie zunächst andere Arzneimittel (Basistherapeutika wie Methotrexat). Wenn Sie nicht ausreichend auf diese Arzneimittel ansprechen, erhalten Sie Humira.

Ihr Arzt wird entscheiden, ob Sie Humira mit Methotrexat zusammen anwenden sollen oder

Enthesitis-assoziierte Arthritis

Enthesitis-assoziierte Arthritis ist eine entzündliche Erkrankung der Gelenke und der Übergänge von Sehnen auf Knochen.

Humira wird angewendet, um die Enthesitis-assoziierte Arthritis bei Patienten ab 6 Jahren zu behandeln. Möglicherweise bekommen Sie zunächst andere Arzneimittel (Basistherapeutika wie Methotrexat). Wenn Sie nicht ausreichend auf diese Arzneimittel ansprechen, erhalten Sie

Ankylosierende Spondylitis und axiale Spondyloarthritis, bei der im Röntgenbild noch keine Verknöcherung nachweisbar ist

Die ankylosierende Spondylitis und axiale Spondyloarthritis, bei der im Röntgenbild noch keine Verknöcherung nachweisbar ist, sind entzündliche Erkrankungen der Wirbelsäule.

Humira wird angewendet, um die schwere ankylosierende Spondylitis und axiale Spondyloarthritis, bei der im Röntgenbild noch keine Verknöcherung nachweisbar ist, bei Erwachsenen zu behandeln. Möglicherweise bekommen Sie zunächst andere Arzneimittel. Wenn Sie nicht ausreichend auf diese Arzneimittel ansprechen, erhalten Sie Humira.

Psoriasis-Arthritis

Die Psoriasis-Arthritis ist eine entzündliche Erkrankung der Gelenke, die üblicherweise in Verbindung mit Schuppenflechte (Psoriasis) auftritt.

Humira wird angewendet, um die Psoriasis-Arthritis bei Erwachsenen zu behandeln. Humira kann das Fortschreiten der Gelenkschäden, die durch die Erkrankung verursacht werden, verlangsamen und kann helfen, dass man die Gelenke wieder besser bewegen kann. Möglicherweise bekommen Sie zunächst andere Arzneimittel. Wenn Sie nicht ausreichend auf diese Arzneimittel ansprechen, erhalten Sie Humira.

Plaque-Psoriasis

Plaque-Psoriasis (Schuppenflechte mit klar abgegrenzten Hautstellen) ist ein Hautzustand, der rote, schuppige, verkrustete Stellen auf der Haut verursacht, die mit silbrigen Schuppen bedeckt sind. Plaque-Psoriasis kann auch die Nägel befallen, sodass diese spröde werden, sich verdicken und sich vom Nagelbett abheben, was schmerzhaft sein kann

Humira wird angewendet zur Behandlung von

• mittelschwerer bis schwerer chronischer Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen und • schwerer chronischer Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen zwischen 4 und 17 Jahren, bei denen eine äußerliche, örtliche Behandlung und Behandlungen mit Licht (Phototherapien) nicht sehr gut gewirkt haben oder nicht geeignet sind.

Hidradenitis suppurativa (Acne inversa)

Hidradenitis suppurativa ist eine chronische und oft schmerzhafte entzündliche Hauterkrankung. Zu den Beschwerden gehören unter anderem druckempfindliche Knötchen und Eiteransammlungen (Abszesse), aus denen Eiter austreten kann. Am häufigsten sind bestimmte Bereiche der Haut betroffen, wie z. B. unter den Brüsten, unter den Achseln, an den Innenseiten der Oberschenkel, in der Leistengegend und am Gesäß. An den betroffenen Stellen kann es auch zu Vernarbungen kommen.

Humira wird angewendet zur Behandlung von

• mittelschwerer bis schwerer Hidradenitis suppurativa bei Erwachsenen und • mittelschwerer bis schwerer Hidradenitis suppurativa bei Jugendlichen zwischen 12 und 17 Jahren.

Humira kann die Anzahl der Knötchen und Eiteransammlungen, die durch die Erkrankung verursacht werden, verringern und kann die Schmerzen, die oft mit dieser Erkrankung einhergehen, lindern. Möglicherweise bekommen Sie zunächst andere Arzneimittel. Wenn Sie nicht ausreichend auf diese Arzneimittel ansprechen, erhalten Sie Humira.

Morbus Crohn

Morbus Crohn ist eine entzündliche Erkrankung des Verdauungstraktes.

- Humira wird angewendet zur Behandlung von • mittelschwerem bis schwerem Morbus Crohn bei Erwachsenen und
- mittelschwerem bis schwerem Morbus Crohn bei Kindern und Jugendlichen zwischen 6 und 17 Jahren.

Möglicherweise bekommen Sie zunächst andere Arzneimittel. Wenn Sie nicht ausreichend auf diese Arzneimittel ansprechen, erhalten Sie Humira.

Colitis ulcerosa

Colitis ulcerosa ist eine entzündliche Erkrankung des Dickdarms.

Humira wird angewendet, um mittelschwere bis schwere Colitis ulcerosa bei Erwachsenen zu behandeln. Möglicherweise bekommen Sie zunächst andere Arzneimittel. Wenn Sie nicht ausreichend auf diese Arzneimittel ansprechen, erhalten Sie Humira.

Nicht infektiöse Uveitis

Die nicht infektiöse Uveitis ist eine entzündliche Erkrankung, die bestimmte Teile des Auges betrifft.

Humira wird angewendet zur Behandlung von

diese Arzneimittel ansprechen, erhalten Sie Humira.

- Erwachsenen mit nicht infektiöser Uveitis mit einer Entzündung im hinteren Bereich des Auges und
- vorderen Bereich des Auges. Diese Entzündung kann dazu führen, dass man schlechter sieht und/oder dass man

Kindern mit chronischer nicht infektiöser Uveitis ab 2 Jahren mit einer Entzündung im

Schwebeteile sieht (schwarze Punkte oder Schlieren, die sich durch das Blickfeld bewegen). Humira wirkt, indem es die Entzündung verringert. Möglicherweise bekommen Sie zunächst andere Arzneimittel. Wenn Sie nicht ausreichend auf

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Humira beachten?

- Humira darf nicht angewendet werden: • Wenn Sie allergisch gegenüber dem Wirkstoff Adalimumab oder einem der sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind (aufgelistet in Abschnitt 6).
- Wenn Sie an einer aktiven Tuberkulose oder einer anderen schweren Infektion erkrankt sind (siehe "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen"). Es ist wichtig, dass Sie Ihren Arzt informieren, wenn bei Ihnen Anzeichen von Infektionen, z. B. Fieber, Wunden, Abgeschlagenheit, Zahnprobleme, vorliegen.
- Wenn Sie an mäßiger bis schwerer Herzschwäche (Herzinsuffizienz) erkrankt sind. Es ist wichtig, dass Sie Ihrem Arzt über zurückliegende oder bestehende ernsthafte Herzbeschwerden berichten (siehe "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen").

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Humira anwenden.

Allergische Reaktionen

 Sollten Sie allergische Reaktionen bekommen mit Anzeichen wie Engegefühl in der Brust, pfeifende Atemgeräusche, Benommenheit/Schwindel, Schwellungen oder Hautausschlag, spritzen Sie sich kein weiteres Humira mehr und setzen Sie sich unverzüglich mit Ihrem Arzt in Verbindung, da diese Reaktionen in seltenen Fällen lebensbedrohlich sein können.

- Wenn Sie eine Infektion haben, sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie mit der Humira-Behandlung beginnen. Auch dann, wenn Sie die Infektion schon länger haben, oder die Infektion örtlich begrenzt ist (z. B. ein Unterschenkelgeschwür). Wenn Sie unsicher sind, fragen Sie Ihren Arzt.
- Während der Behandlung mit Humira können Sie leichter an Infektionen erkranken. Das Risiko kann sich zusätzlich erhöhen, wenn Sie Probleme mit Ihrer Lunge haben. Diese Infektionen können schwer sein und umfassen:
- Tuberkulose • Infektionen, die durch Viren, Pilze, Parasiten oder Bakterien verursacht werden Blutvergiftung

Sie Ihren Arzt informieren, wenn bei Ihnen Anzeichen wie Fieber, Wunden, Gefühl der Müdigkeit oder Zahnprobleme auftreten. Ihr Arzt wird Ihnen dann möglicherweise sagen, dass Sie die Anwendung von Humira für eine bestimmte Zeit unterbrechen sollen.

Diese Infektionen können in seltenen Fällen lebensbedrohlich sein. Es ist wichtig, dass

- Fragen Sie Ihren Arzt um Rat, wenn Sie sich in Regionen aufhalten oder in Regionen reisen, in denen Pilzerkrankungen sehr häufig vorkommen (z. B. Histoplasmose, Kokzidioidomykose oder Blastomykose).
- Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie in der Vergangenheit Infektionen gehabt haben, die immer wieder aufgetreten sind, oder wenn Sie andere Krankheiten gehabt haben, die das Risiko einer Infektion erhöhen.
- Wenn Sie über 65 Jahre alt sind, können Sie für Infektionen anfälliger sein, während Sie Humira nehmen. Sie und Ihr Arzt sollten daher besonders auf Anzeichen einer Infektion achten, während Sie mit Humira behandelt werden. Es ist wichtig, dass Sie Ihren Arzt informieren, wenn Sie Anzeichen von Infektionen bemerken wie Fieber, Wunden, Gefühl der Müdigkeit oder Zahnprobleme.

<u>Tuberkulose</u>

- Es ist sehr wichtig, dass Sie Ihren Arzt informieren, wenn Sie jemals Tuberkulose hatten oder in engem Kontakt mit jemandem waren, der Tuberkulose hatte. Wenn Sie eine aktive Tuberkulose haben, dürfen Sie Humira nicht anwenden.
- Ihr Arzt wird Sie vor Beginn der Behandlung mit Humira auf Anzeichen und Krankheitserscheinungen einer Tuberkulose untersuchen, da bei mit Humira behandelten Patienten von Tuberkulosefällen berichtet wurde. Zu dieser gründlichen Untersuchung gehören die Aufnahme einer umfassenden medizinischen Vorgeschichte und geeignete Tests (z. B. eine Röntgen-Aufnahme des Brustkorbs und ein Tuberkulintest). Die Durchführung und Ergebnisse dieser Tests sollten in Ihrem Patientenpass dokumentiert
- Tuberkulose kann sich während der Behandlung entwickeln, sogar dann wenn Sie eine Behandlung zur Vorbeugung gegen Tuberkulose bekommen haben.
- Benachrichtigen Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn bei Ihnen Anzeichen einer Tuberkulose oder einer anderen Infektion während oder nach der Behandlung auftreten. Anzeichen einer Tuberkulose können z. B. sein: anhaltender Husten, Gewichtsverlust, das Gefühl keine Energie zu haben, leichtes Fieber.

Hepatitis B

- Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie Träger des Hepatitis-B-Virus (HBV) sind, wenn Sie eine aktive HBV-Infektion haben oder wenn Sie glauben, dass Sie ein erhöhtes Risiko für eine
- Ihr Arzt sollte Sie auf HBV untersuchen. Bei Personen, die dieses Virus tragen, kann Humira dazu führen, dass eine HBV-Infektion wieder ausbricht.
- In einigen seltenen Fällen, besonders bei der zusätzlichen Anwendung von weiteren Arzneimitteln, die das körpereigene Abwehrsystem unterdrücken, kann der erneute Ausbruch einer HBV-Infektion lebensbedrohend sein.

Operationen oder Zahnbehandlungen

• Informieren Sie bitte Ihren Arzt vor einer Operation oder einer Zahnbehandlung über Ihre Behandlung mit Humira. Ihr Arzt kann eine kurzzeitige Unterbrechung der Humira-Behandlung empfehlen.

Demyelinisierende Erkrankungen

 Wenn Sie gerade eine Erkrankung entwickeln oder bereits haben, die die Schicht um die Nervenzellen beeinflusst (wie z. B. multiple Sklerose), wird Ihr Arzt entscheiden, ob Sie Humira anwenden bzw. weiter anwenden sollten. Informieren Sie sofort Ihren Arzt, wenn Sie schlechter sehen, wenn sich Ihre Arme oder Beine kraftlos anfühlen oder wenn sich Körperteile taub oder kribbelig anfühlen.

<u>Impfungen</u>

- Gewisse Impfstoffe können Infektionen verursachen und sollten während der Behandlung mit Humira nicht verwendet werden.
- Besprechen Sie jede Impfung vorher mit Ihrem Arzt.
- Bei Kindern und Jugendlichen wird empfohlen, nach Möglichkeit vor Behandlungsbeginn
- mit Humira alle für ihr Alter festgelegten Impfungen auf den aktuellen Stand zu bringen. Wenn Sie Humira während der Schwangerschaft bekommen haben, hat Ihr Säugling eventuell ein erhöhtes Risiko während der ersten 5 Monate nach der letzten Humira-Dosis, die Sie während der Schwangerschaft erhalten haben, eine Infektion zu bekommen. Es ist wichtig, dass Sie den Ärzten des Kindes und anderem Fachpersonal im Gesundheitswesen mitteilen, dass Sie Humira während der Schwangerschaft bekommen haben, sodass diese darüber entscheiden können, ob Ihr Säugling eine Impfung erhalten sollte.

<u>Herzschwäche</u>

• Wenn Sie eine leichte Herzschwäche (Herzinsuffizienz) haben und mit Humira behandelt werden, muss Ihre Herzschwäche sorgfältig durch Ihren Arzt überwacht werden. Es ist wichtig, dass Sie Ihren Arzt darüber informieren, wenn Sie schwerwiegende Herzprobleme haben oder gehabt haben. Entwickeln Sie neue oder sich verschlechternde Symptome einer Herzschwäche (z. B. Kurzatmigkeit oder Anschwellen der Füße), müssen Sie sofort mit Ihrem Arzt sprechen. Ihr Arzt wird dann entscheiden, ob Sie Humira weiterhin erhalten sollten.

Fieber, blaue Flecke, Blutungen, blasses Aussehen

• Bei einigen Patienten kann die körpereigene Produktion von bestimmten Blutzellen vermindert sein. Diese Blutzellen helfen bei der Bekämpfung von Infektionen oder beim Stoppen von Blutungen. Ihr Arzt wird möglicherweise entscheiden, die Behandlung zu beenden. Wenn Sie anhaltendes Fieber bekommen oder schwache blaue Flecke oder wenn Sie sehr leicht bluten oder sehr blass aussehen, benachrichtigen Sie sofort Ihren Arzt.

Krebs

• Es gab sehr selten Fälle bestimmter Krebsarten bei Patienten (Kindern und Erwachsenen), die Humira oder andere TNF-Hemmer erhielten.

- Im Vergleich zu Menschen ohne Rheuma können Patienten, die seit langer Zeit eine schwerere rheumatoide Arthritis haben, ein erhöhtes Risiko haben, ein Lymphom oder Leukämie zu bekommen. Ein Lymphom ist eine Krebsform, die das Lymphsystem betrifft, Leukämie ist eine Krebsform, die das Blut und das Knochenmark betrifft.
- Wenn Sie Humira anwenden, kann sich Ihr Risiko, Lymphome, Leukämie oder andere Krebsformen zu entwickeln, möglicherweise erhöhen. In Ausnahmefällen wurde bei Patienten, die mit Humira behandelt wurden, eine seltene und schwere Form des Lymphoms beobachtet. Einige dieser Patienten wurden gleichzeitig mit dem Wirkstoff Azathioprin oder 6-Mercaptopurin behandelt.
- Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie Azathioprin oder 6-Mercaptopurin zusammen mit Humira einnehmen.
- Bei Patienten, die mit Humira behandelt wurden, wurden Fälle von Hauttumoren beobachtet. Unter diesen Tumoren waren keine Melanome.
- Falls während oder nach der Behandlung neue Hautveränderungen auftreten oder sich das Aussehen bereits bestehender Hautverletzungen verändert, informieren Sie bitte Ihren

• Bei Patienten mit einer besonderen Art von Lungenerkrankung, der chronischen obstruktiven Lungenerkrankung (COPD), sind unter Behandlung mit einem anderen TNF-Hemmer Krebsarten aufgetreten. Unter diesen Krebsarten waren keine Lymphome. Wenn Sie COPD haben oder wenn Sie stark rauchen, sollten Sie mit Ihrem Arzt besprechen, ob die Behandlung mit einem TNF-Hemmer für Sie geeignet ist.

<u>Autoimmunerkrankung</u>

• In seltenen Fällen kann die Behandlung mit Humira ein lupusähnliches Syndrom auslösen. Kontaktieren Sie Ihren Arzt, falls Anzeichen wie ein anhaltender, nicht erklärbarer

Kinder und Jugendliche

• Impfungen: Wenn möglich, sollten Kinder und Jugendliche vor Anwendung von Humira auf dem neuesten Stand mit allen Impfungen sein.

Anwendung von Humira zusammen mit anderen Arzneimitteln

Hautausschlag, Fieber, Gelenkschmerzen oder Müdigkeit auftreten.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder wenn Sie beabsichtigen, andere Arzneimittel

Sie dürfen Humira nicht zusammen mit Arzneimitteln anwenden, die folgende Wirkstoffe enthalten, da ein erhöhtes Risiko einer schwerwiegenden Infektion besteht:

 Anakinra Abatacept.

einzunehmen.

- Humira kann zusammen angewendet werden mit: • Basistherapeutika (wie z. B. Methotrexat, Sulfasalazin, Hydroxychloroquin, Leflunomid und
- injizierbaren Goldzubereitungen) • Kortikosteroiden oder Schmerzmitteln, einschließlich nicht steroidhaltiger

entzündungshemmender Antirheumatika (NSAR).

Sollten Sie Fragen haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt.

Schwangerschaft und Stillzeit

- Sie sollten eine geeignete Verhütungsmethode in Erwägung ziehen, um nicht schwanger zu
- werden, und bis mindestens 5 Monate nach der letzten Dosis von Humira verhüten. • Wenn Sie schwanger sind, vermuten, schwanger zu sein, oder beabsichtigen, schwanger zu
- werden, fragen Sie Ihren Arzt zur Anwendung dieses Arzneimittels um Rat. • Humira sollte während einer Schwangerschaft nur angewendet werden, wenn dies
- Laut einer Studie mit Schwangeren bestand bei Kindern von Müttern, die während der Schwangerschaft mit Humira behandelt wurden, kein höheres Risiko für Geburtsfehler als
- bei Kindern von Müttern mit der gleichen Erkrankung, die nicht mit Humira behandelt Humira kann während der Stillzeit angewendet werden.

• Wenn Sie Humira während einer Schwangerschaft erhalten, hat Ihr Säugling eventuell ein

erhöhtes Risiko, eine Infektion zu bekommen. • Es ist wichtig, dass Sie vor einer Impfung Ihres Säuglings die Ärzte des Kindes und anderes Fachpersonal im Gesundheitswesen darüber informieren, dass Sie Humira während der Schwangerschaft angewendet haben. Weitere Information siehe im Abschnitt zu Impfungen unter "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen".

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Humira kann einen geringen Einfluss auf Ihre Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen haben. Bei der Anwendung von Humira kann das Sehvermögen beeinträchtigt sein und es kann das Gefühl auftreten, dass sich der Raum dreht.

3. Wie ist Humira anzuwenden?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die nachfolgende Tabelle zeigt die empfohlenen Dosen von Humira in den genehmigten Anwendungen. Ihr Arzt kann Humira in einer anderen Stärke verschreiben, wenn Sie eine andere Dosierung benötigen.

Alter oder Körpergewicht	Wie viel und wie oft ist Humira anzuwenden?	Hinweise
Erwachsene	40 mg jede zweite Woche	Bei rheumatoider Arthritis wird die Gabe von Methotrexat fortgesetzt. Falls Ihr Arzt entscheidet, dass Methotrexat nicht für Sie geeignet ist, kann Humira auch alleine angewendet werden.
		Falls Sie rheumatoide Arthritis haben und kein Methotrexat begleitend zu Ihrer Behandlun mit Humira erhalten, kann Ihr Arzt sich für eine Adalimumab Gabe von 40 mg jede Woche oder 80 mg jede zweite Woche

			Gabe von 40 mg jede Woche oder 80 mg jede zweite Woche entscheiden.	
	Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis			
	Alter oder Körpergewicht	Wie viel und wie oft ist Humira anzuwenden?	Hinweise	
	Kinder ab 2 Jahren, Jugendliche und Erwachsene mit einem Gewicht von 30 kg oder mehr	40 mg jede zweite Woche	Keine	
ı	Kinder ab 2 Jahren und Jugendliche mit einem Gewicht zwischen 10 kg und unter 30 kg	20 mg jede zweite Woche	Keine	
	Enthesitis-assoziierte Arthritis			

und unter 30 kg			
Enthesitis-assoziierte Arthritis			
Alter oder Körpergewicht	Wie viel und wie oft ist Humira anzuwenden?	Hinweise	
Kinder ab 6 Jahren, Jugendliche und Erwachsene mit einem Gewicht von 30 kg oder mehr	40 mg jede zweite Woche	Keine	
Kinder ab 6 Jahren und Jugendliche mit einem Gewicht zwischen 15 kg und unter 30 kg	20 mg jede zweite Woche	Keine	
Plaque-Psoriasis			

Plaque-Psoriasis			
Alter oder Körpergewicht	Wie viel und wie oft ist Humira anzuwenden?	Hinweise	
Erwachsene	80 mg als Anfangsdosis (als zwei Injektionen von 40 mg an einem Tag), danach 40 mg jede zweite Woche, beginnend eine Woche nach der Anfangsdosis.	Wenn Sie unzureichend auf die Behandlung ansprechen, kann Ihr Arzt die Dosierung auf 40 mg jede Woche oder 80 mg jede zweite Woche erhöhen.	
Kinder und Jugendliche zwischen 4 und 17 Jahren und einem Gewicht von 30 kg oder mehr	40 mg als Anfangsdosis, gefolgt von 40 mg eine Woche später. Danach werden üblicherweise 40 mg jede zweite Woche verabreicht.	Keine	
Kinder und Jugendliche zwischen 4 und 17 Jahren und einem Gewicht zwischen 15 kg und unter 30 kg	20 mg als Anfangsdosis, gefolgt von 20 mg eine Woche später. Danach werden üblicherweise 20 mg jede zweite Woche verabreicht.	Keine	

า	einem Gewicht zwischen 15 kg und unter 30 kg	jede zweite Woche verabreicht.		
	Hidradenitis suppurativa (Acne inversa)			
	Alter oder Körpergewicht	Wie viel und wie oft ist Humira anzuwenden?	Hinweise	
	Erwachsene	160 mg als Anfangsdosis (entweder als vier Injektionen von 40 mg an einem Tag oder als zwei Injektionen von 40 mg pro Tag an zwei aufeinanderfolgenden Tagen), danach eine Dosis von 80 mg zwei Wochen später (als zwei Injektionen von 40 mg an einem Tag). Nach zwei weiteren Wochen wird die Behandlung mit einer Dosis von 40 mg jede Woche oder 80 mg jede zweite Woche nach Anweisung Ihres Arztes fortgesetzt.	Es wird empfohlen, dass Sie an den betroffenen Stellen täglich eine antiseptische Waschlösung anwenden.	
	Jugendliche zwischen 12 und 17 Jahren und einem Gewicht	Die empfohlene Anfangsdosis von Humira beträgt 80 mg (als zwei Injektionen von 40 mg an einem Tag). Nach einer Woche werden 40 mg jede	Wenn der Patient unzureichend auf die Behandlung anspricht, kann der Arzt die Dosierung auf 40 mg jede Woche oder 80 mg	

zweite Woche verabreicht.

von 30 kg oder

mehr

jede zweite Woche erhöhen.

Es wird empfohlen, dass der

Patient an den betroffenen

Waschlösung anwendet.

Stellen täglich eine antiseptische

Alter oder	Wie viel und wie oft ist Humira	Hinweise	• Tuberkulose und andere Infektionen, die auftreten, wenn die Widerstandskraft gegenüb
Körpergewicht	anzuwenden?		Krankheiten vermindert ist (opportunistische Infektionen)
Kinder ab 5 Jahren,	80 mg als Anfangsdosis (als zwei Injektionen von 40 mg an einem Tag),	Der Arzt kann die Dosierung auf 40 mg jede Woche oder 80 mg	 Neurologische Infekte (einschließlich viraler Hirnhautentzündung) Augeninfektionen
ugendliche und rwachsene mit	danach zwei Wochen später 40 mg.	jede zweite Woche erhöhen.	 Bakterielle Infektionen Entzündung und Infektion des Dickdarms (Divertikulitis)
inem Gewicht	Wenn ein schnelleres Eintreten der		 Krebs Krebs, der das Lymphsystem betrifft
on 40 kg oder ehr	Wirkung erforderlich ist, kann der Arzt eine Anfangsdosis von 160 mg		• Melanom
	verschreiben (als vier Injektionen von 40 mg an einem Tag oder als zwei		 Immunstörungen, welche die Lunge, Haut und Lymphknoten betreffen können (komme am häufigsten als Sarkoidose vor)
	Injektionen von 40 mg pro Tag an		 Vaskulitis (Entzündung der Blutgefäße) Zittern (Tremor)
	zwei aufeinanderfolgenden Tagen), gefolgt von 80 mg zwei Wochen		Nervenerkrankungen (Neuropathie)
	später (als zwei Injektionen von 40 mg an einem Tag).		SchlaganfallHörverlust, Ohrensausen
			 Unregelmäßiger Herzschlag, wie z. B. übersprungene Schläge Herzprobleme, die zu Kurzatmigkeit und Anschwellen der Fußknöchel führen können
	Danach ist die übliche Dosis 40 mg jede zweite Woche.		 Herzinfarkt Eine Ausbuchtung in der Wand einer Hauptarterie, Entzündung und Blutgerinnsel in ein
inder und ugendliche	40 mg als Anfangsdosis, danach zwei Wochen später 20 mg.	Der Arzt kann die Dosishäufigkeit auf 20 mg jede	Vene, Verstopfung eines Blutgefäßes
wischen 6 und		Woche erhöhen.	 Lungenerkrankungen, die sich in Kurzatmigkeit äußern (einschließlich Entzündung) Lungenembolie (Verschluss in einer Lungenarterie)
7 Jahren und inem Gewicht	Wenn ein schnelleres Eintreten der Wirkung erforderlich ist, kann der		 Nicht normale Ansammlung von Flüssigkeit in der Umgebung der Lunge (Pleuraerguss) Entzündung der Bauchspeicheldrüse, die starke Schmerzen im Bauchraum und Rücken
nter 40 kg	Arzt eine Anfangsdosis von 80 mg verschreiben (als zwei Injektionen		verursacht
	von 40 mg an einem Tag), gefolgt von		SchluckstörungenGesichtsschwellung
	40 mg zwei Wochen später.		 Gallenblasenentzündung, Gallensteine Fettleber
	Danach ist die übliche Dosis 20 mg jede zweite Woche.		Nächtliches Schwitzen
olitis ulcerosa	,		 Narbenbildung Abnormaler Muskelabbau
lter oder	Wie viel und wie oft ist Humira	Hinweise	 Systemischer Lupus erythematodes (einschließlich Entzündung von Haut, Herz, Lunge, Gelenken und anderen Organsystemen)
Corpergewicht rwachsene	anzuwenden? 160 mg als Anfangsdosis (entweder	Ihr Arzt kann die Dosierung auf	SchlafstörungenImpotenz
	als vier Injektionen von 40 mg an	40 mg jede Woche oder 80 mg	• Entzündungen
	einem Tag oder als zwei Injektionen von 40 mg pro Tag an zwei	jede zweite Woche erhöhen.	Selten (kann bis zu 1 Person von 1.000 Personen betreffen)
	aufeinanderfolgenden Tagen), danach eine Dosis von 80 mg zwei Wochen		 Leukämie (Krebs, der das Blut und das Knochenmark betrifft) Schwere allergische Reaktionen mit Schock
	später (als zwei Injektionen von 40 mg an einem Tag).		 Multiple Sklerose Nervenerkrankungen (z. B. Entzündung des Augennervs und Guillain-Barré-Syndrom, das
			zu Muskelschwäche, gestörten Sinnesempfindungen, Kribbeln in Armen und Oberkörper
	Danach ist die übliche Dosis 40 mg jede zweite Woche.		führen kann) • Herzstillstand
icht infektiöse U			Lungenfibrose (Narbenbildung in der Lunge)Darmwanddurchbruch
lter oder örpergewicht	Wie viel und wie oft ist Humira anzuwenden?	Hinweise	 Hepatitis Erneuter Ausbruch von Hepatitis B
rwachsene	80 mg als Anfangsdosis (als zwei	Kortikosteroide oder	• Entzündung der Leber, die durch das körpereigene Abwehrsystem ausgelöst wird
	Injektionen von 40 mg an einem Tag), danach 40 mg jede zweite Woche,	andere Arzneimittel, die das körpereigene Abwehrsystem	(Autoimmunhepatitis) • Entzündung der Blutgefäße der Haut (kutane Vaskulitis)
	beginnend eine Woche nach der Anfangsdosis.	beeinflussen, können während der Behandlung mit Humira	 Stevens-Johnson-Syndrom (frühe Anzeichen sind Unwohlsein, Fieber, Kopfschmerzen und Hautausschlag)
	Amungsuosis.	weiter genommen werden.	Gesichtsschwellung (Ödem) in Verbindung mit allergischen Reaktionen
		Humira kann auch alleine angewendet werden.	Entzündlicher Hautausschlag (Erythema multiforme)Lupusähnliches Syndrom
inder ab Jahren und	20 mg jede zweite Woche	Ihr Arzt kann eine Anfangsdosis von 40 mg verschreiben. Diese	 Angioödem (lokalisierte Schwellung der Haut) Lichenoide Hautreaktion (juckender, rötlicher bis violetter Hautausschlag)
ugendliche mit		Anfangsdosis wird eine Woche	Nicht bekannt (die Häufigkeit kann von den verfügbaren Daten nicht abgeleitet werden)
inem Gewicht nter 30 kg		vor Beginn der Behandlung mit den üblichen 20 mg jede zweite	 Hepatosplenales T-Zell-Lymphom (ein selten auftretender Blutkrebs, der oft tödlich ist) Merkelzellkarzinom (eine Art von Hautkrebs)
		Woche verabreicht. Es wird empfohlen, Humira gemeinsam	• Leberversagen
		mit Methotrexat anzuwenden.	 Verschlechterung einer sogenannten Dermatomyositis (tritt als Hautausschlag in Verbindung mit Muskelschwäche in Erscheinung)
Kinder ab 2 Jahren und	40 mg jede zweite Woche	Ihr Arzt kann eine Anfangsdosis von 80 mg verschreiben. Diese	Michigan Company of the Male and information and the second of the latter of the second of the secon
ugendliche mit		Anfangsdosis wird eine Woche	Mit Humira wurden einige Nebenwirkungen beobachtet, die keine Anzeichen haben und n durch Bluttests erkannt werden können. Dazu gehören:
einem Gewicht on 30 kg oder		vor Beginn der Behandlung mit den üblichen 40 mg jede zweite	Sehr häufig (kann mehr als 1 Person von 10 Personen betreffen)
nehr		Woche verabreicht. Es wird empfohlen, Humira gemeinsam	Verringerte Anzahl weißer Blutkörperchen
		mit Methotrexat anzuwenden.	 Verringerte Anzahl roter Blutkörperchen Erhöhte Blutfettwerte
rt der Anwendun	ng		Erhöhte Werte für Leberenzyme
umira wird unter	die Haut gespritzt (subkutane Injektion).		Häufig (kann bis zu 1 Person von 10 Personen betreffen)
			Erhöhte Anzahl weißer BlutkörperchenVerringerte Anzahl von Blutplättchen
Eine genaue Anleitung wie Humira gespritzt wird finden Sie in Abschnitt 7 "Wie Humira gespritzt wird".			 Erhöhte Harnsäurewerte Abnormale Blutwerte für Natrium
Wenn Sie eine größere Menge von Humira gespritzt haben, als Sie sollten			Niedrige Blutwerte für KalziumNiedrige Blutwerte für Phosphat
Falls Sie Humira versehentlich häufiger gespritzt haben, als der Arzt Ihnen verordnet hat, informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker darüber. Nehmen Sie immer die Faltschachtel des Arzneimittels mit, auch wenn sie leer ist.			Hohe Blutzuckerwerte
			 Hohe Blutwerte für Lactatdehydrogenase Nachweis von Autoantikörpern im Blut
·			Hypokaliämie (Kaliummangel im Blut)
Wenn Sie die Injektion von Humira vergessen haben			Gelegentlich (kann bis zu 1 Person von 100 Personen betreffen) • Erhöhte Bilirubin-Konzentration im Blut (Leberwerte)
	ine Injektion vergessen haben, sollten Sie auffällt. Spritzen Sie Ihre darauffolgende		Selten (kann bis zu 1 Person von 1.000 Personen betreffen)
	wie Sie es getan hätten, wenn Sie die Inj		Verringerte Anzahl weißer und roter Blutkörperchen und geringe Zahl an Blutplättchen
enn Sie die Anw	endung von Humira abbrechen		Meldung von Nebenwirkungen
e Entscheidung.	die Anwendung von Humira abzubrecher	n, müssen Sie mit Ihrem Arzt	Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies
	nzeichen Ihrer Erkrankung können zurück		auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie könner Nebenwirkungen auch direkt über das nationale Meldesystem anzeigen:
		tole hahan frager Cia Ilaren A	Deutschland
ten Sie weitere r Apotheker.	Fragen zur Anwendung dieses Arzneimit	iteis naben, tragen Sie Ihren Arzt	Bundesinstitut für Impfstoffe und biomedizinische Arzneimittel Paul-Ehrlich-Institut
			Paul-Ehrlich-Str. 51 – 59 63225 Langen
	wirkungen sind möglich?		0.27 (2.1.400)40

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber

nicht bei jedem auftreten müssen. Die meisten Nebenwirkungen sind leicht bis mäßig ausgeprägt. Einige können jedoch auch schwerwiegend sein und müssen behandelt werden. Nebenwirkungen können noch mindestens bis vier Monate nach der letzten Injektion von Humira auftreten.

Benachrichtigen Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn Sie eines der folgenden Anzeichen

- Starker Hautausschlag, Nesselsucht oder andere Anzeichen einer allergischen Reaktion • Schwellung im Gesicht, an Händen oder Füßen
- Schwierigkeiten beim Atmen oder Schlucken Kurzatmigkeit bei körperlicher Aktivität oder im Liegen oder Schwellung der Füße
- Benachrichtigen Sie so bald wie möglich Ihren Arzt, wenn Sie eines der folgenden

• Anzeichen einer Infektion wie Fieber, Krankheitsgefühl, Wunden, Zahnprobleme, Brennen

- beim Wasserlassen Gefühl der Schwäche oder Müdigkeit
- Husten
- Kribbeln • Taubheit
- Doppeltsehen • Schwäche in Armen oder Beinen
- Eine Beule oder offene Stellen, die nicht abheilen
- Anzeichen und Krankheitserscheinungen, die auf eine mögliche Erkrankung des blutbildenden Systems hinweisen, wie anhaltendes Fieber, Blutergüsse, Blutungen, Blässe

Die oben beschriebenen Anzeichen können ein Hinweis sein auf die nachfolgend aufgelisteten Nebenwirkungen, die mit Humira beobachtet wurden:

Sehr häufig (kann mehr als 1 Person von 10 Personen betreffen)

- Reaktionen an der Injektionsstelle (einschließlich Schmerz, Schwellung, Rötung oder Juckreiz)
- Infektionen der Atemwege (einschließlich Erkältung, Fließschnupfen, Infektion der Nasennebenhöhlen, Lungenentzündung)
- Kopfschmerzen Bauchschmerzen
- Übelkeit und Erbrechen Hautausschlag
- Schmerzen in Muskeln und Knochen

Häufig (kann bis zu 1 Person von 10 Personen betreffen)

- Schwere Infektionen (einschließlich Blutvergiftung und Virusgrippe) • Darminfektionen (einschließlich Magen-Darm-Grippe)
- Gürtelrose) • Infektionen des Ohres • Infektionen des Mundes (einschließlich Zahninfektionen und Fieberbläschen)

Infektionen der Haut (einschließlich Entzündung des Unterhautzellgewebes und

- Infektionen der Fortpflanzungsorgane Harnwegsinfektion
- Pilzinfektionen
- Gelenkinfektionen • Gutartige Tumoren Hautkrebs
- Allergische Reaktionen (einschließlich durch Jahreszeiten bedingte Allergie) Flüssigkeitsverlust (Dehydratation)
- Stimmungsschwankungen (einschließlich Depression) Angstgefühl

• Nervenwurzelkompression (Hexenschuss, einschließlich Rückenschmerzen und

- Schlafstörungen • Empfindungsstörungen (einschließlich Kribbeln, Prickeln oder Taubheitsgefühl) Migräne
- Sehstörungen Augenentzündung • Entzündung des Augenlides und Anschwellen des Auges
- Schwindel Herzrasen
- Hoher Blutdruck Hitzegefühl
- Blutergüsse

Beinschmerzen)

- Husten Asthma
- Kurzatmigkeit • Magen-Darm-Blutungen
- Verdauungsstörung (Magenverstimmung, Blähungen, Sodbrennen) • Saures Aufstoßen
- Sicca-Syndrom (einschließlich trockener Augen und trockenem Mund) Juckreiz
- Juckender Hautausschlag • Blaue Flecken
- Entzündung der Haut (wie z. B. Ekzeme) • Brüchige Finger- und Fußnägel
- Vermehrtes Schwitzen
- Haarausfall
- Neuer Ausbruch oder Verschlechterung von Schuppenflechte (Psoriasis) Muskelkrämpfe
- Blut im Urin Nierenprobleme • Schmerzen im Brustraum
- Wasseransammlungen (Ödeme)
- Verringerung der Blutplättchen, dadurch erhöhtes Risiko für Blutungen oder blaue Flecken Verzögerte Wundheilung

elegentlich (kann bis zu 1 Person von 100 Personen betreffen) Tuberkulose und andere Infektionen, die auftreten, wenn die Widerstandskraft gegenüber

- Krankheiten vermindert ist (opportunistische Infektionen)
- Neurologische Infekte (einschließlich viraler Hirnhautentzündung)
- Augeninfektionen

- Bakterielle Infektionen
- Entzündung und Infektion des Dickdarms (Divertikulitis)

- Krebs, der das Lymphsystem betrifft

- Melanom
- Immunstörungen, welche die Lunge, Haut und Lymphknoten betreffen können (kommen am häufigsten als Sarkoidose vor)
- Zittern (Tremor)
- Vaskulitis (Entzündung der Blutgefäße)

- Nervenerkrankungen (Neuropathie) Schlaganfall
- Unregelmäßiger Herzschlag, wie z. B. übersprungene Schläge Herzprobleme, die zu Kurzatmigkeit und Anschwellen der Fußknöchel führen können
- Eine Ausbuchtung in der Wand einer Hauptarterie, Entzündung und Blutgerinnsel in einer Vene, Verstopfung eines Blutgefäßes
- Lungenerkrankungen, die sich in Kurzatmigkeit äußern (einschließlich Entzündung)
- Lungenembolie (Verschluss in einer Lungenarterie)
- Nicht normale Ansammlung von Flüssigkeit in der Umgebung der Lunge (Pleuraerguss) Entzündung der Bauchspeicheldrüse, die starke Schmerzen im Bauchraum und Rücken
- verursacht
- Schluckstörungen Gesichtsschwellung
- Gallenblasenentzündung, Gallensteine
- Fettleber Nächtliches Schwitzen
- Narbenbildung
- Abnormaler Muskelabbau Systemischer Lupus erythematodes (einschließlich Entzündung von Haut, Herz, Lunge, Gelenken und anderen Organsystemen)
- Schlafstörungen
- Impotenz Entzündungen

- elten (kann bis zu 1 Person von 1.000 Personen betreffen) Leukämie (Krebs, der das Blut und das Knochenmark betrifft)
- Schwere allergische Reaktionen mit Schock Multiple Sklerose
- Nervenerkrankungen (z. B. Entzündung des Augennervs und Guillain-Barré-Syndrom, das zu Muskelschwäche, gestörten Sinnesempfindungen, Kribbeln in Armen und Oberkörper führen kann)
- Herzstillstand Lungenfibrose (Narbenbildung in der Lunge)
- Darmwanddurchbruch
- Hepatitis Erneuter Ausbruch von Hepatitis B

- Entzündung der Leber, die durch das körpereigene Abwehrsystem ausgelöst wird (Autoimmunhepatitis)
- Entzündung der Blutgefäße der Haut (kutane Vaskulitis) Stevens-Johnson-Syndrom (frühe Anzeichen sind Unwohlsein, Fieber, Kopfschmerzen und

- Gesichtsschwellung (Ödem) in Verbindung mit allergischen Reaktionen Entzündlicher Hautausschlag (Erythema multiforme)
- Angioödem (lokalisierte Schwellung der Haut) Lichenoide Hautreaktion (juckender, rötlicher bis violetter Hautausschlag) licht bekannt (die Häufigkeit kann von den verfügbaren Daten nicht abgeleitet werden)

ehr häufig (kann mehr als 1 Person von 10 Personen betreffen)

- Erhöhte Werte für Leberenzyme
- läufig (kann bis zu 1 Person von 10 Personen betreffen) Erhöhte Anzahl weißer Blutkörperchen
- Verringerte Anzahl von Blutplättchen Erhöhte Harnsäurewerte
- Abnormale Blutwerte für Natrium Niedrige Blutwerte für Kalzium Niedrige Blutwerte für Phosphat
- Hohe Blutzuckerwerte Hohe Blutwerte für Lactatdehydrogenase

Tel.: +49 6103 77 0 Fax: +49 6103 77 1234 Website: www.pei.de

Fax: + 43 (0) 50 555 36207

Traisengasse 5 1200 WIEN

ÖSTERREICH

Österreich Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen

Website: http://www.basg.gv.at/ Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen

über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Humira aufzubewahren?

Für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nicht mehr nach Ablauf des auf Etikett/Blister/Faltschachtel

Die Fertigspritze im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

angegebenen Verfalldatums verwenden. Im Kühlschrank lagern (2 °C - 8 °C). Nicht einfrieren.

Alternative Lagerung: Wenn erforderlich (zum Beispiel, wenn Sie verreisen), darf eine einzelne Fertigspritze auch bis zu 14 Tage lang bei Raumtemperatur aufbewahrt werden (nicht über 25 °C und vor Licht geschützt). Sobald Sie die Spritze erst einmal aus dem Kühlschrank genommen haben, um sie

wegwerfen, auch wenn Sie sie in den Kühlschrank zurücklegen. Sie sollten sich das Datum notieren, an dem Sie die Fertigspritze das erste Mal aus dem Kühlschrank nehmen. Auch sollten Sie sich das Datum notieren, zu dem Sie die Fertigspritze wegwerfen müssen.

bei Raumtemperatur zu lagern, müssen Sie sie innerhalb dieser 14 Tage verbrauchen oder

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Humira enthält Der Wirkstoff ist: Adalimumab.

Die sonstigen Bestandteile sind: Mannitol (Ph. Eur.), Polysorbat 80 und Wasser für Injektionszwecke. Wie die Humira-Fertigspritze aussieht und Inhalt der Packung

Humira 40 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze wird als sterile Lösung von 40 mg Adalimumab in 0,4 ml Lösung geliefert.

Die Humira-Fertigspritze ist aus Glas und enthält eine Adalimumab-Lösung. Jede Packung enthält 1, 2, 4 oder 6 Fertigspritzen zum Gebrauch durch den Patienten und entsprechend 1, 2, 4 oder 6 Alkoholtupfer.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht. Humira kann als Durchstechflasche, Fertigspritze und/oder als Fertigpen erhältlich sein.

Pharmazeutischer Unternehmer

AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG Knollstraße 67061 Ludwigshafen Deutschland

Hersteller

AbbVie Biotechnology GmbH

Knollstraße 67061 Ludwigshafen Deutschland

dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung: Deutschland AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG Tel.: 00800 222843 33 (gebührenfrei)

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet in 03/2019.

Österreich AbbVie GmbH Tel: + 43 1 20589-0

Tel.: + 49 (0) 611 / 1720-0

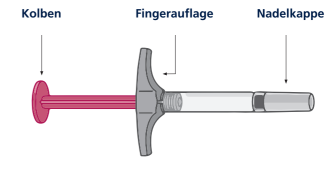
Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur verfügbar: http://www.ema.europa.eu/.

Für eine Audioversion dieser Packungsbeilage oder eine Version in Großdruck setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung.

Falls Sie weitere Informationen über dieses Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit

7. Wie Humira gespritzt wird

- In der nachfolgenden Anleitung wird erklärt, wie Sie sich Humira mit der Fertigspritze subkutan selbst spritzen. Lesen Sie zuerst die gesamte Anleitung sorgfältig durch und folgen Sie ihr dann Schritt für Schritt.
- Ihr Arzt oder einer seiner Mitarbeiter weist Sie ebenfalls ein und zeigt und erklärt Ihnen, wie man sich Humira selbst spritzt.
- Versuchen Sie nicht, sich Humira selbst zu spritzen, bis Sie auch wirklich sicher sind, dass Sie verstanden haben, wie die Injektion vorbereitet und gegeben wird.
- Nach einer fachkundigen Einweisung durch Ihren Arzt oder dessen Mitarbeiter können Sie sich Humira selbst spritzen oder sich die Injektion von einer anderen Person geben lassen,
- z. B. einem Familienangehörigen oder Freund.
- Verwenden Sie eine Fertigspritze immer nur für eine Injektion.
- Die Humira-Fertigspritze



Verwenden Sie die Fertigspritze nicht und wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker,

- die Flüssigkeit trüb oder verfärbt ist, oder wenn Sie darin Flocken oder Teilchen sehen
- das Verfalldatum abgelaufen ist • die Fertigspritze eingefroren oder direktem Sonnenlicht ausgesetzt war
- Sie dürfen die Nadelkappe erst unmittelbar vor der Injektion entfernen.

Bewahren Sie Humira für Kinder unzugänglich auf.

SCHRITT 1

SCHRITT 2

Fertigspritze

Alkoholtupfer

Nehmen Sie Humira aus dem Kühlschrank.

• die Fertigspritze heruntergefallen oder beschädigt ist.

• Die Nadelkappe darf in dieser Zeit nicht entfernt werden.

Lassen Sie Humira für 15 bis 30 Minuten bei Raumtemperatur liegen, bevor Sie es spritzen.

• Humira darf nicht auf eine andere Art und Weise erwärmt werden. Lassen Sie Humira für 15 bis 30 Minuten bei Raumtemperatur liegen.

> verwenden. Stellen Sie die folgenden Gegenstände auf einer sauberen Oberfläche bereit

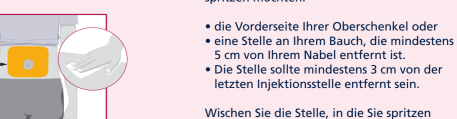
Überprüfen Sie das Verfalldatum. Sie dürfen die

Fertigspritze nach diesem Datum nicht mehr

• eine Humira-Fertigspritze einen Alkoholtupfer

Waschen und trocknen Sie sich gründlich die Hände.

SCHRITT 3 Körperstellen für die Injektion Wählen Sie die Körperstelle aus, in die Sie spritzen möchten:



Körperstellen für die Injektion • Spritzen Sie nicht durch Kleidung. • Spritzen Sie nicht in Körperstellen, die weh tun, oder an denen die Haut gerötet, verhärtet oder vernarbt ist oder an denen sich

Psoriasis befindet.

Kreisbewegung ab.

SCHRITT 4



Halten Sie die Fertigspritze in einer Hand. Prüfen Sie die Flüssigkeit in der Fertigspritze.

ein Bluterguss, Dehnungsstreifen oder Plague-

möchten, mit dem Alkoholtupfer in einer

und farblos ist. • Verwenden Sie die Fertigspritze nicht, wenn die Flüssigkeit trüb ist oder wenn Sie darin

Flocken oder Teilchen sehen.

berührt.

Vergewissern Sie sich, dass die Flüssigkeit klar

sie heruntergefallen ist oder beschädigt wurde. Ziehen Sie mit der anderen Hand vorsichtig die Nadelkappe gerade von der Nadel ab. Werfen

Sie die Kappe weg. Sie dürfen die Kappe nicht

• Verwenden Sie die Fertigspritze nicht, wenn

wieder aufsetzen. • Berühren Sie die Nadel nicht und achten Sie darauf, dass sie auch keine Gegenstände



Halten Sie die Fertigspritze mit der Nadel nach

• Halten Sie die Spritze mit einer Hand auf

Drücken Sie den Kolben langsam, um die Luft

Augenhöhe, damit Sie die Luft in der Spritze sehen können.

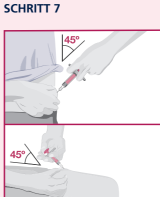
durch die Nadel herauszudrücken. • Es ist normal, wenn an der Nadelspitze ein

Tropfen Flüssigkeit zu sehen ist.



Halten Sie den Spritzenkörper wie einen Stift zwischen Daumen und Zeigefinger einer Hand.

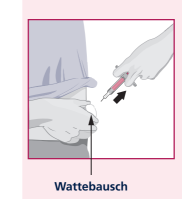
Greifen Sie ein Stück der gereinigten Hautfläche mit der freien Hand, drücken Sie es behutsam etwas zusammen und halten Sie es fest.



Stechen Sie die Nadel mit einer schnellen, kurzen Bewegung in einem Winkel von ca. 45 Grad vollständig in die Haut.

die festgehaltene Haut los. Drücken Sie den Kolben langsam ganz herunter, bis die gesamte Flüssigkeit injiziert wurde und die Spritze leer ist.

• Sobald die Nadel eingedrungen ist, lassen Sie



unzugänglich auf.

SCHRITT 8

SCHRITT 9

Wenn die Injektion beendet ist, ziehen Sie die Nadel langsam aus der Haut und halten dabei die Spritze weiterhin im selben Winkel.

Nach Beendigung der Injektion drücken Sie mit

einem Wattebausch oder einem Stück Mull auf

• Nicht über die Injektionsstelle reiben • Es ist normal, wenn die Stelle leicht blutet.

die Injektionsstelle.

Anweisungen Ihres Arztes, Ihrer Krankenschwester oder Ihres Apothekers. Sie dürfen die Kappe auf keinen Fall erneut auf die Spritze setzen.

• Werfen Sie die benutzte Fertigspritze nicht in den Wertstoff- oder Haushaltsmüll.

• Bewahren Sie die Spritze und den speziellen Abfallbehälter immer für Kinder

Werfen Sie die benutzte Fertigspritze in einen speziellen Abfallbehälter entsprechend den

Die Nadelkappe, der Alkoholtupfer, der Wattebausch/das Stück Mull, die Blisterpackung und der Umkarton können in den Haushaltsmüll geworfen werden.