

ΠΡΟΦΙΛ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΚΙΝΕΡΕΤ®¹



Το Kineret® έχει ιστορικό ασφάλειας που βασίζεται σε περισσότερα από 20 έτη κλινικής εμπειρίας¹

- Το προφίλ ασφάλειας του Kineret® στον FMF είναι παρόμοιο με εκείνο των ασθενών με Ρευματοειδή Αρθρίτιδα, των συνδρόμων CAPS και της νόσου Still.¹
- Ο χρόνος ημίσειας ζωής του Kineret® είναι 4 έως 6 ώρες και δεν απαιτείται προσαρμογή της δόσης με βάση την ηλικία ή το φύλο.¹

Ανεπιθύμητες ενέργειες



Η πιο συχνή ανεπιθύμητη ενέργεια που σχετίζεται με το Kineret® είναι **αντιδράσεις στη θέση ένεσης**, που αναφέρεται κυρίως ως ήπιες έως μέτριας σοβαρότητας.¹

- Σε ενδείξεις πέραν του FMF, οι αντιδράσεις στη θέση ένεσης είναι συνήθως οι πιο συχνά αναφερόμενες ΑΕ κατά τη διάρκεια της θεραπείας με Kineret®.
- Σε μια προοπτική ελεγχόμενη μελέτη, περίπου το 45% των ασθενών παρουσίασαν αντιδράσεις στη θέση ένεσης και οι συχνότητες των αντιδράσεων στη θέση ένεσης μεταξύ της ομάδας του Kineret® και της ομάδας του εικονικού φαρμάκου ήταν συγκρίσιμες.²

ΑΕ = ανεπιθύμητες ενέργειες, FMF = οικογενής μεσογειακός πυρετός

1. Kineret. Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.

2. EMA. CHMP extension of indication variation assessment report. Μάρτιος 2020.