

חברת פאדאגיס שמחה להודיע שמשרד הבריאות אישר את רישומו של התכשיר:

רמסימה 120 מ"ג/מ"ל תת-עורי / REMSIMA 120 MG/ML S.C.

הרכב התכשיר וחוזקו: INFLIXIMAB 120 MG / 1 ML
צורת מינון: Solution for injection

התוויה כפי שאושרה בתעודת הרישום:

Rheumatoid arthritis:

Remsima, in combination with methotrexate, is indicated for the reduction of signs and symptoms as well as the improvement in physical function in:

- adult patients with active disease when the response to disease-modifying antirheumatic drugs (DMARDs), including methotrexate, has been inadequate.
- adult patients with severe, active and progressive disease not previously treated with methotrexate or other DMARDs.

In these patient populations, a reduction in the rate of the progression of joint damage, as measured by X ray, has been demonstrated.

עלון לרופא כפי שאושר על ידי משרד הבריאות הועבר לפרסום במאגר התרופות שבאתר משרד הבריאות: <http://www.health.gov.il> וניתן לקבלו מודפס ע"י פניה לחברת פאדאגיס ישראל סוכנויות בע"מ בטלפון: 03-5773700

בברכה,
פאדאגיס ישראל סוכנויות בע"מ