

Liečba atopickej dermatitídy inhibítorom Janusových kináz (JAK) baricitinibom

Vážení čitatelia,

rád by som Vás informoval o novej možnosti liečby atopickej dermatitídy na Slovensku.

Od 1.8.2022 je u nás hradená liečba atopickej dermatitídy prvým liekom zo skupiny JAK inhibítorov – baricitinibom (Olumiant). Baricitinib je inhibítor Janusových kináz (JAK1 a JAK2) a predstavuje modernú cielenú liečbu atopickej dermatitídy, ktorej mechanizmus účinku spočíva v inhibícii bunkovej signálnej dráhy JAK/STAT.

Indikácia:¹

Baricitinib je indikovaný na liečbu stredne ťažkej až ťažkej atopickej dermatitídy u dospelých pacientov, ktorí sú kandidátmi na systémovú liečbu.

Indikačné obmedzenie platné od 1.8.2022:²

Baricitinib môže predpísať dermatovenerológ u pacientov so závažnou atopickou dermatitídou, ktorí sú kandidátmi na systémovú liečbu a na liečbu cyklosporínom majú zdokumentovanú intoleranciu, neúčinnosť alebo je pre nich táto liečba nevhodná.

Úspešnosť terapie sa vyhodnotí po 16 a po 24 týždňoch od začatia liečby a ďalej najmenej každých 24 týždňov. Ďalšia liečba nie je hradenou liečbou v týchto prípadoch:

- nedosiahnutie najmenej EASI-50 v týždni 16,
- nedosiahnutie najmenej EASI-75 v týždni 24,
- v prípade výskytu nezvládnuteľných nežiaducich účinkov,
- pri nedostatočnej adherencii na terapiu,
- pri poklese účinnosti pod EASI-50 pri dvoch po sebe nasledujúcich kontrolách.

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu súhlasu zdravotnej poisťovne.

Dávkovanie:¹

Oporúčaná dávka baricitinibu je 4 mg raz denne. Baricitinib sa môže používať s lokálnymi kortikosteroidmi alebo aj bez nich. Účinnosť baricitinibu sa môže zvýšiť jeho podávaním s lokálnymi kortikosteroidmi. Môžu sa použiť lokálne inhibítory kalcineurínu, ale mali by byť vyhradené iba pre citlivé časti tela ako je tvár, krk, intertriginózne oblasti a oblasť genitálií.

Prof. MUDr. Juraj Pěč, CSc.
Dermatovenerologická klinika,
Jesseniova lekárska fakulta v Martine,
Univerzita Komenského v Bratislave
a Univerzitná nemocnica Martin

Referencie:

1. SPC Olumiant, <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/olumiant>
2. Rozhodnutie Ministerstva zdravotníctva Slovenskej republiky zo dňa 15.5.2022: <https://kategorizacia.mzsr.sk/Lieky/Requestor/DecisionDetails/7747>