

Fremazumab (Ajoyv®)

Bruksområdet

Ajoyv er utviklet spesifikt til forebygging av migrene.

Virkningsmekanisme

Molekylet CGRP som dannes i vår nervesystem spiller en viktig rolle i utvikling av migreaneanfall. Ajoyv er utviklet med bakgrunn i dette. Den binder seg spesifikt til CGRP molekylet og hindrer at denne binder seg til sin reseptor. Dermed reduserer Ajoyv aktivitet og overføring av signaler i dette CGRP-systemet, og på denne måten nedregulere hyppigheten og styrken av migreaneanfall.

Dosering

Ajoyv kan inntas på 2 to ulike måter; enten 1 gang månedlig (1 injeksjonspenn som tilsvarer 225mg) eller kvartalsvis (3 x injeksjonspenner som totalt tilsvarer 675mg). Disse injiseres i magen, låret eller overarmen.

Injeksjonspennen settes i en 90 graders vinkel og presses mot huden. Det første klikket fra pennen indikerer at injeksjonen har begynt. Det andre klikket forteller at injeksjonen er avsluttet. Hold deretter samme posisjon i 10-15 sekunder før du fjerner pennen.

Injeksjonspennen skal oppbevares i kjøleskap fram til bruk. Utenfor kjøleskap og i romtemperatur kan den oppbevares i senest 24timer før den enten må tas i bruk eller forkastes. Ved behov for å ta med seg pennen på reise kan den oppbevares i kjølebagg i maks 5 timer før den eventuelt må re-innsettes i kjøleskap.

Evaluering av respons

Respons av medikamentet kan hos de aller fleste evalueres etter 3 injeksjonsrunder. Derimot tilsier klinisk erfaring at enkelte trenger en litt lengre evalueringsperiode på inntil 6 måneder. Etter oppstart vil du i første omgang bli satt opp til en 4 måneders kontroll (for å sikre oss at vi evaluerer deg igjen etter 3 injeksjonsrunder).

Det er veldig viktig at du kontinuerer å føre hodepinedagbok gjennom hele perioden du bruker Ajoyv og hvor vi ved nevrologisk avdeling her på Kalnes følger opp deg og din hodepine.

Bivirkninger

Ajovy kan forårsake litt smerte, kløe eller rødme/hevelse rundt innstikksstedet. Dette er oftest mild eller moderat og ofte forbigående.

Ajovy kan en sjelden gang kan forårsake forhøyet blodtrykk og derfor er det ønskelig at du kontrollerer blodtrykket minst en gang årlig.

Disse gruppene bør ikke bruke midlet (eller brukes med forsiktighet)

Pasienter med kjent hjerteinfarkt, ustabil-angina eller hjerneslag skal utvise forsiktighet ved oppstart. Dette bør diskuteres nærmere med din lege.

Graviditet og amming

Anbefales ikke til bruk under graviditet. Behandlingen må avsluttes minst 5 måneder før planlagt graviditet og avsluttes om det skulle vise seg at en er gravid (*det er da meget viktig at din lege får informasjon om dette i god tid slik at det kan rapporteres videre*). Kvinner i fertil alder anbefales å bruke sikker prevensjon dersom de bruker dette medikamentet.

Medikamentet anses trygt å bruke under amming.

Resepter

Resepter er elektroniske. Dette er medikamenter som må søkes HELFO-vedtak for å få dekket på blå resept (legemidler som helt eller delvis betales av folketrygden). Din primær lege (fastlege) kan ikke søke på HELFO-vedtak, men kan når vedtaket er gyldig, fornye resepter.

Godkjenningsskrav HELFO

Behandlingen er godkjent til bruk som forebyggende hos de med over 4 migrøse dager månedlig. Derimot er den i Norge dekket under økonomisk stønad fra HELFO for de som har diagnosen kronisk migrene (3 måneder med minst 15 hodepinedager månedlig hvorav minst 8 av disse anses som migrøse hodepinedager). Dette må være dokumentert og fremlegges i en hodepinedagbok før oppstart. I tillegg skal en ha dokumentert forsøk med 3 øvrige forebyggende mot kronisk migrene forut oppstart, og det skal ikke foreligge medikamentoverforbruks hodepine (MOH). Dette vil si at du siste 3 måneder ikke skal ha inntatt anfallsmedisiner i form av triptaner, kombinasjonspreparater, opiater eller alminnelige smertestillende (paracet, Ibuks, naproksen) mer enn 9 dager per måned.