

Alkindi är indicerat som ersättningsbehandling vid binjurebarksinsufficiens hos spädbarn, barn och ungdomar (från födseln till < 18 år).³

För att undvika Cushings och Addisonkris är det avgörande att få en individanpassad, exakt dos redan från födseln.^{1,2}

Varför välja Alkindi till dina pediatrika patienter med binjurebarksinsufficiens?

Med fyra flexibla doser med låg styrka (0.5 mg, 1 mg, 2 mg och 5 mg)³, får patienten rätt dos av Alkindi varje gång. Därmed får du som läkare möjlighet att tillhandahålla den exakta rekommenderade dosen och individanpassa behandlingen av pediatrika patienter med binjurebarksinsufficiens.⁴

Exempel på dositering



Nyligen diagnostiserad eller diagnostiserad vid födseln

Beräknad dositering (15 mg/m²/dag)³

Vikt = 3.5 kg Kroppsyta = 0.24 m² Dos = 3.5 mg/dag



Patient där byte av behandling krävs för att uppnå optimal kontroll*

Beräknad dositering (10 mg/m²/dag)³

Vikt = 10.5 kg Kroppsyta = 0.5 m² Dos = 5 mg/dag



Patient där byte av behandling krävs för att uppnå optimal kontroll*

Beräknad dositering (15 mg/m²/dag)³

Vikt = 20 kg Kroppsyta = 0.79 m² Dos = 12 mg/dag



21 22 23 24 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20

DOS 1

DOS 2

DOS 3

*Patienter som byter behandling bör övervakas noggrant under den första veckan efter bytet.³

Referenser: 1. Coope H, et al., *Expert Opinion on Orphan Drugs* 2021;9:3:67-76; 2. Neumann U, et al., *JCEM* 2021;106(3):e1433-e40; 3. Diurnal. Alkindi® Summary of Product Characteristics; 4. https://www.ema.europa.eu/en/documents/overview/alkindi-epar-summary-public_en.pdf. Accessed 23rd May 2024.



Den första och enda evidensbaserade **pediatriska** behandlingen för binjurebarksinsufficiens som är utformad och godkänd för barn.¹



Alkindi ger **rätt dos varje gång**, vilket underlättar exakt behandling.²



95,5 % av föräldrarna/vårdnadshavarna föredrog Alkindi jämfört med standardbehandling med glukokortikoider (GC) i en engångsdosstudie på 23 patienter.³

Vid medicinska frågor som rör Alkindi är du välkommen att kontakta oss via e-post medinfo@frostpharma.com.

Alkindi 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 5 mg granulat i kapslar avsedda att öppnas (hydrokortison)

Kortikosteroider för systemiskt bruk, glukokortikoider, ATC-kod: H02AB09. Rx, F

Indikationer: Ersättningsbehandling vid binjurebarkinsufficiens hos spädbarn, barn och ungdomar (från födelsen till <18 års ålder).

Kontraindikationer: Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne. Patienter med dysfagi eller prematura spädbarn som ännu inte börjat inta föda peroralt.

För fullständig förskrivarinformation, inklusive varningar och biverkningar se [fass.se](https://www.frostpharma.com/fass). Baserad på SmPC godkänd 01/2024. Vid frågor eller rapportering av biverkningar eller reklamationer- kontakta



hydrokortison granulat i
kapslar avsedda att öppnas

Referenser: 1. Diurnal. Alkindi® Summary of Product Characteristics; 2. https://www.ema.europa.eu/en/documents/overview/alkindi-epar-summary-public_en.pdf. Accessed 23rd May 2024; 3. Neumann U, *et al.*, Clin Endocrinol. 2018 Jan;88(1):21-29.

Producerat: Sept 2024 **Godkännandenummer:** Inf EU-S-0035; ID 8468792



FrostPharma AB, www.frostpharma.com
Berga Backe 2, 182 53, Danderyd
08-24 36 60