

Humira® (Adalimumab): **C:** Principe actif: adalimumab. **I:** *Adultes:* polyarthrite rhumatoïde (PR) active modérée à sévère en cas de réponse insuffisante au traitement par agents antirhumatismaux de fond (DMARD), en monothérapie ou en association avec le méthotrexate (MTX) ou d'autres DMARD; patients MTX-naïfs atteints de PR modérée à sévère diagnostiquée depuis peu (<3 ans) traitement en association avec le MTX. Arthrite psoriasique (APs) en cas de réponse insuffisante au traitement par DMARD, traitement en monothérapie ou en association aux DMARD. Spondylarthrite ankylosante (SA) active en cas de réponse insuffisante aux traitements conventionnels. Maladie de Crohn (MC) dont l'activité est moyenne à forte en cas de réponse insuffisante aux traitements conventionnels ainsi que de réponse insuffisante/d'intolérance à l'infliximab. Colite ulcéreuse (UC) active modérée à sévère en cas de réponse insuffisante, d'intolérance ou de contre-indication aux traitements conventionnels. Psoriasis en plaque (PsO) chronique modéré à sévère chez les patients candidats à un traitement systémique ou une PUVA-thérapie, en monothérapie. Hidradénite suppurée (HS) active modérée à sévère en cas de réponse insuffisante à une antibiothérapie systémique. Uvéite (U) non infectieuse intermédiaire, postérieure ou panuvéite en cas de dépendance aux corticostéroïdes ou de réponse insuffisante aux corticostéroïdes ou aux immunomodulateurs; selon la progression anatomique et fonctionnelle en association avec des corticostéroïdes ou des immunomodulateurs. *Enfants et adolescents:* De 4 à 17 ans, arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire active (AJIp) en cas de réponse insuffisante/d'intolérance aux DMARD, en association avec le MTX ou en monothérapie (intolérance au MTX). À partir de 6 ans en présence d'une forme active sévère de la MC et d'une réponse insuffisante, une intolérance ou une contre-indication aux traitements conventionnels (traitement nutritionnel, glucocorticoïde et immunosuppresseur). À partir de 6 ans le traitement des cas sévères de psoriasis en plaques chronique qui n'ont pas obtenu une réponse suffisante aux photothérapies ou aux traitements systémiques précédents ou chez lesquels ces traitements ne sont pas appropriés. **P:** Injection sous-cutanée. *Adultes:* PR, SA, APs: 40 mg toutes les deux semaines. MC, UC: 160 mg à la semaine 0, 80 mg à la semaine 2, puis 40 mg toutes les deux semaines. PsO, U: 80 mg à la semaine 0, 40 mg à la semaine 1 puis 40 mg toutes les deux semaines. En cas de diminution de l'effet du médicament dans l'UC, la PR et la PsO, possibilité d'augmenter la dose à 40 mg une fois par semaine ou 80 mg toutes les deux semaines. HS: 160 mg à la semaine 0, 80 mg à la semaine 2 puis 40 mg une fois par semaine à partir de la semaine 4 ou 80 mg toutes les deux semaines à partir de la semaine 4. *Enfants et adolescents:* AJIp: 10 kg à < 30 kg: 20 mg toutes les deux semaines. ≥ 30 kg: 40 mg toutes les deux semaines. MC: <40 kg: 80 mg à la semaine 0, 40 mg à la semaine 2 suivis de 20 mg toutes les deux semaines. ≥40 kg: 160 mg à la semaine 0, 80 mg à la semaine 2 puis 40 mg ou 20 mg toutes les deux semaines. En cas de réponse insuffisante en MC augmentation de la dose possible: MC < 40 kg augmentation à 20 mg par semaine ou MC ≥ 40 kg augmentation à 40 mg par semaine, ou 80 mg toutes les deux semaines, ou 20 mg par semaine. PsO: 15 kg à < 30 kg: 20 mg à la semaine 0 et 1, puis toutes les deux semaines. ≥ 30 kg: 40 mg à la semaine 0 et 1, puis toutes les deux semaines. **CI:** Hypersensibilité à l'un des composants, tuberculose active (TB), infections graves, insuffisance cardiaque modérée à sévère (NYHA cl. III-IV). **Préc.:** Infections, y compris infections opportunistes, TB, y compris TB oculaire, syphilis ou réactivation de l'hépatite B, événements neurologiques, y compris troubles de la myélinisation, réactions allergiques, y compris réactions anaphylactiques, tumeurs malignes, y compris lymphome intraoculaire, immunosuppression, vaccinations, administration de vaccins vivants, administration de vaccins vivants à des nouveau-nés après exposition *in utero*, insuffisance cardiaque, utilisation simultanée d'un DMARD biologique ou d'autres antagonistes du TNF, troubles hématologiques, auto-anticorps, utilisation en gériatrie. **Interact.:** aucune observée/pas étudiée. **Grossesse:** Contraception, évaluation du bénéfice/risque. **EI:** Réactions au site d'injection, infections, leucopénie, céphalées, paresthésies, torpeur, toux, diarrhée, troubles de la motilité, douleurs abdominales, maladie inflammatoire intestinale, douleurs oropharyngées, nausées, élévation des enzymes hépatiques, éruption cutanée, dermatite, prurit, arthrite, douleurs musculosquelettiques, fatigue. **P:** 40 mg / 0,4 ml ou 80 mg / 0,8 ml: une seringue préremplie, un stylo prérempli; 20 mg / 0,2 ml: deux seringues préremplies (applications pédiatriques); **Médicament de catégorie B.** Pour informations détaillées voir l'information professionnelle du médicament: www.swissmedinfo.ch. (V14) **Titulaire de l'autorisation:** AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, CH-6330 Cham.