

Einstellung auf Taltz®

Das Wichtigste auf einen Blick

taltz®
(Ixekizumab)

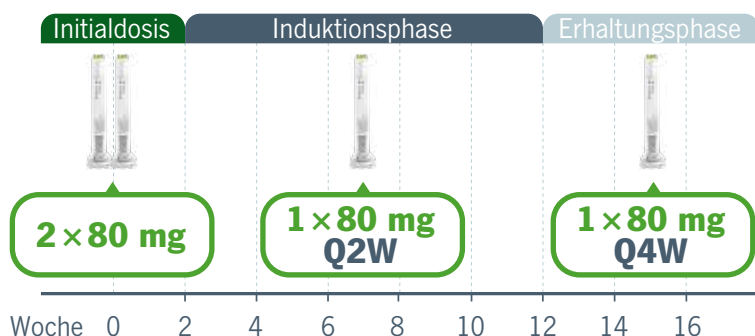
A Lilly Medicine

Einfaches Dosierschema

Nur 1 Injektion alle 4 Wochen in der Erhaltungsphase¹

Erwachsene Patient:innen

mit mittelschwerer bis schwerer PsO mit oder ohne aktive PsA*,#



Für folgende Indikationen gilt eine abweichende Dosierung:

- Erwachsene mit aktiver Psoriasis-Arthritis[§] und einer leichten Psoriasis oder ohne Hautsymptome
- Kinder** ab 50 kg mit einer mittelschweren bis schweren Plaque-Psoriasis oder einer aktiven juvenilen idiopathischen Arthritis[°]

Bei Patient:innen mit diesen Indikationen wird nach der Initialdosis mit 2 Injektionen (2 x 80 mg) direkt in Woche 4 die Erhaltungsphase mit 1 Injektion (80 mg) alle 4 Wochen begonnen.

- Bei Kindern** mit einem Körpergewicht von 25-50 kg mit einer mittelschweren bis schweren Plaque-Psoriasis oder einer aktiven juvenilen idiopathischen Arthritis[°] wird nach der Initialdosis mit 1 Injektion (80 mg) direkt in Woche 4 die Erhaltungsphase mit 1 Injektion von 40 mg alle 4 Wochen begonnen.

TALTZ® IST ZUGELASSEN ZUR BEHANDLUNG VON:

- Erwachsenen mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis (1st und 2nd line)*
- Kindern ab 6 Jahren und ≥ 25 kg mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis**
- Erwachsenen mit aktiver Psoriasis-Arthritis (nach DMARD)[#]
- Erwachsenen mit nicht-röntgenologischer und röntgenologischer axialer Spondyloarthritis (bereits nach NSAR-Versagen)[#]
- Kindern ab 6 Jahren mit aktiver juveniler idiopathischer Arthritis[°]



GEGENANZEIGEN

- Schwerwiegende Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in der Fachinformation in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile.
- Klinisch relevante aktive Infektionen, wie z. B. aktive Tuberkulose (siehe Fachinformation Abschnitt 4.4).¹

LAGERUNG

- Im Kühlschrank lagern (2 °C–8 °C). Nicht einfrieren. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.
- Taltz® kann ungekühlt bis zu 5 Tage bei einer Temperatur bis zu max. 30 °C gelagert werden.¹

LABORUNTERSUCHUNGEN

- Vor oder während der Therapie sind keine Untersuchungen von Laborparametern vorgeschrieben.
- Der praxisnahe Behandlungspfad Psoriasis empfiehlt für Systemtherapien pro Quartal u.a. klinisch relevante Infektionen zu erfragen und Routine-Laboruntersuchungen zu veranlassen.²

Taltz® – PZN

	PZN-Nummer		
	1 Stück	2 Stück	3 Stück
Fertigpen 80 mg		12143383	12143414
Fertigspritze 80 mg		12143408	12143437
Fertigspritze 40 mg	19791599		

WECHSELWIRKUNGEN

- Taltz® in Kombination mit anderen Immunmodulatoren oder mit einer Phototherapie wurde nicht untersucht.
- Cytochrom-P450-Substrate: Ergebnisse einer Wechselwirkungsstudie haben gezeigt, dass die 12-wöchige, gleichzeitige Gabe von Ixezumab und Wirkstoffen, die über CYP3A4 (z. B. Midazolam), CYP2C9 (z. B. Warfarin), CYP2C19 (z. B. Omeprazol), CYP1A2 (z. B. Koffein) oder CYP2D6 (z. B. Dextromethorphan) verstoffwechselt werden, keine klinisch signifikante Auswirkung auf die Pharmakokinetik dieser Wirkstoffe hat (siehe Fachinformation Abschnitt 4.5).
- Es wurden keine Wechselwirkungen beobachtet, wenn Taltz® in Kombination mit Methotrexat (MTX) und/oder Kortikosteroiden bei Patient:innen mit Psoriasis-Arthritis verabreicht wurde.

ENTZÜNDLICHE DARMERKRANKUNG

- Taltz® wird für Patient:innen mit einer entzündlichen Darmerkrankung (einschließlich Morbus Crohn und Colitis ulcerosa) nicht empfohlen.
- Bei Patient:innen mit Anzeichen einer entzündlichen Darmerkrankung sollte Taltz® abgesetzt und eine angemessene medizinische Behandlung eingeleitet werden.¹

IMPFUNGEN

- Taltz® nicht gleichzeitig mit Lebendimpfstoffen, wie z. B. gegen Röteln, Varizellen oder Gelbfieber, anwenden.¹
- Der Einfluss von Taltz® auf Totimpfstoffe (Tetanus und Pneumokokken) wurde in einer Studie mit 83 Proband:innen untersucht. Die Behandlung mit Taltz® hat die Immunantwort auf diese Impfstoffe nicht beeinflusst.³

INFEKTIONEN

- Vorsicht bei der Anwendung bei Patient:innen mit klinisch relevanten chronischen Infektionen.
- Sorgfältige Überwachung, falls sich eine solche Infektion entwickelt.
- Unterbrechung der Behandlung mit Taltz®, falls Patient:in auf eine Standardtherapie nicht anspricht oder die Infektion schwerwiegend wird.
- Keine Verabreichung von Taltz®, bis die Infektion ausgeheilt ist.
- Taltz® darf Patient:innen mit aktiver Tuberkulose (TB) nicht verabreicht werden.
- Bei Patient:innen mit latenter TB vor Behandlungsbeginn Anti-TB-Therapie in Erwägung ziehen.¹
Beispielhafte Diagnostik-Methoden:
 - Interferon-Gamma Release Assay (IGRA)²
 - Röntgen-Thorax empfohlen. Zwingend, wenn IGRA positiv²

SCHWANGERSCHAFT UND STILLZEIT

- Zuverlässige Verhütung bei Frauen im gebärfähigen Alter während und für mindestens 10 Wochen nach der Behandlung.
- Anwendung während der Schwangerschaft möglichst vermeiden.
- Es muss eine Entscheidung darüber getroffen werden, ob entweder das Stillen oder die Behandlung mit Taltz® zu unterbrechen ist.¹

Kontakt Medizinische Information:

T +49 (0) 6172 27 3 2222

E-Mail: med_info@lilly.com

*Taltz® ist zugelassen für Erwachsene mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die für eine systemische Therapie in Frage kommen.¹ **Taltz® ist zugelassen für Kinder ab einem Alter von 6 Jahren mit einem Körpergewicht von 25 kg mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die für eine systemische Therapie in Frage kommen. Dosierung für Kinder von 25-50 kg siehe Fachinformation.¹ #Taltz®, allein oder in Kombination mit Methotrexat, ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis, die unzureichend auf eine oder mehrere krankheitsmodifizierende Antirheumatika (DMARD) angesprochen oder diese nicht vertragen haben.¹ ##Taltz® ist angezeigt für die Behandlung von Erwachsenen mit aktiver r-axSpA nach konventioneller Therapie und mit aktiver nr-axSpA und objektiven Entzündungsanzeichen nach NSAR.¹ § Diese Dosierung ist off-label bei Erwachsenen mit mittelschwerer bis schwerer Psoriasis. *Taltz®, alleine oder in Kombination mit Methotrexat ist angezeigt für die Behandlung der aktiven juvenilen Psoriasis-Arthritis (JPsA) und der Enthesitis-assoziierten Arthritis (EAA) bei Patienten ab 6 Jahren und einem Körpergewicht von mindestens 25 kg, die zuvor unzureichend auf eine konventionelle Therapie angesprochen haben oder diese nicht vertragen haben.¹

1. Aktuelle Taltz. Fachinformation. 2. von Kiedrowski R et al. Aktualisierter praxisnaher Behandlungspfad, Onkoderiv e.V., Psoriasis aktuell 2019; Seite 6. 3. Gomez et. al, BioDrugs. 2017 Dec;31(6):545-554.