

taltz[®]
(Ixekizumab)

Taltz[®] ist für heute und morgen.¹

Taltz[®] überzeugt mit schneller
und kontinuierlicher Wirksamkeit
bei PsA* und axSpA⁺¹⁻⁴

Informationen zum Therapiestart
mit Taltz[®] in PsA und axSpA

Lilly

Einfacher Therapiestart mit Taltz®

Therapie



Vor Therapiebeginn^{1,5}

- › **Impfstatus überprüfen**
- › **Schwerwiegende akute Infektionen ausschließen (z.B. Tuberkulose)**
Bei Vorliegen einer klinisch relevanten aktiven Infektion, Therapie nicht einleiten.
- › **Schwangerschaft ausschließen**
- › **Laborparameter laut DGRh überprüfen:**
BSG | CRP | großes Blutbild | GPT | Kreatinin

Während der Therapie⁵

- › **Monitoring laut DGRh anhand von:**
BSG | CRP | großes Blutbild | GTP | Kreatinin
- In den ersten 3 Monaten alle 4 Wochen, danach alle 3 Monate

Taltz® ist zugelassen zur Behandlung von:

- › Erwachsene mit aktiver Psoriasis-Arthritis* nach DMARD, auch in Monotherapie ohne MTX
- › Erwachsene mit nicht röntgenologischer oder röntgenologischer axialer Spondyloarthritis+ nach NSAR

Taltz® (Ixekizumab) ist ein monoklonaler IgG4-Antikörper, der Interleukin 17A mit der höchsten Affinität und Spezifität bindet^{8,6-9}



Dosierschema¹

	Initialdosis Woche 0	Erhaltungsphase
PsA nr-/r-axSpA		
Dosis	2x80 mg	80 mg alle 4 Wochen

Ergänzende Hinweise^{1,5}



Chronische Infektionen sorgfältig überwachen und Taltz® mit Vorsicht anwenden. Bei **akuten Infektionen** Behandlung bis zur Ausheilung unterbrechen.



Nicht während der Schwangerschaft und Stillzeit anwenden. Bei Frauen bis zu 10 Wochen nach Therapie auf eine zuverlässige Verhütung achten.



Keine gleichzeitige Anwendung von Lebendimpfstoffen. Bei **Totimpfstoffen** kein Einfluss auf Impfung bekannt.



Taltz® ist bei entzündlichen Darmerkrankungen nicht empfohlen. Bei Symptomen oder Exazerbation einer bestehenden Darmerkrankung absetzen.



Operationen zum Ende des jeweiligen Therapieintervalls planen: Therapie 4 Wochen vor Eingriff unterbrechen und nach Abschluss der Wundheilung fortsetzen. (aktuelles Vorgehen laut DGRh)



Keine Wechselwirkungen bei Kombination mit MTX oder Kortikosteroiden beobachtet.



Lagerung im Kühlschrank (2°C–8°C). Nicht einfrieren. Ungekühlt bis zu 5 Tage lagerbar (<30°C).



Taltz®-Fertipgen Taltz®-Fertigspritze

Taltz® – PZN-Nummern

	PZN-Nummer	
	2 Stück	3 Stück
Fertipgen, 80 mg	12143383	12143414
Fertigspritze, 80 mg	12143408	12143437

PsA mit mittelschwerer bis schwerer Plaquesoriasis ⁺⁺	Initialdosis Woche 0	Induktionsphase						Erhaltungsphase
		W 2	W 4	W 6	W 8	W 10	W 12	
								
Dosis	2×80 mg	80 mg alle 2 Wochen bis Woche 12						80 mg alle 4 Wochen

Taltz®-Vorteile auf einem Blick:



Schnelle Verbesserung#
bereits nach 2 Wochen¹⁻³



Anhaltende Wirksamkeit^{o,1,4}



Gute Verträglichkeit¹

**Jetzt mit verbesserter Formulierung:
Weniger Schmerzen an der Injektionsstelle¹**



Kontakt zur Medizinischen Information:

Tel. +49 (0) 6172 273 2222

Unter www.lilly-produkt.de/taltz finden Sie weitere Informationen zu Taltz®.

nr-axSpA: nicht-röntgenologische axiale Spondyloarthritis. **r-axSpA:** röntgenologische axiale Spondyloarthritis. **PsA:** Psoriasis Arthritis. **NSAR:** Nicht-steroidale Antirheumatika. **BSG:** Blutsenkungsgeschwindigkeit. **HWZ:** Halbwertzeiten. **CRP:** C-reaktives Protein. **GPT:** Glutamat-Pyruvat-Transaminase (= Alanin-Aminotransferase, ALT).

*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. +Axiale Spondyloarthritis: Ankylosierende Spondylitis (Röntgenologische axiale Spondyloarthritis): Taltz® ist angezeigt für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit aktiver röntgenologischer axiale Spondyloarthritis, die auf eine konventionelle Therapie unzureichend angesprochen haben. Nicht-röntgenologische axiale Spondyloarthritis: Taltz® ist angezeigt für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit aktiver nicht-röntgenologischer axiale Spondyloarthritis mit objektiven Anzeichen einer Entzündung, nachgewiesen durch erhöhtes C-reaktives Protein und/oder Magnetresonanztomographie, die unzureichend auf nicht-steroidale Antirheumatika angesprochen haben. ++Taltz® ist zugelassen für erwachsene Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die für eine systemische Therapie in Frage kommen. °Studiendaten belegen die Wirksamkeit über 3 Jahre bei PsA und axSpA^{1,4}. # Bei Gelenkschmerzen, Hautplaques, Rückenschmerzen und Morgensteifigkeit. § Die Bindungsaffinität von Taltz® zu IL-17A ist rund 50-100 mal höher als jene von Secukinumab.⁴ Taltz® Bindungsaffinität: K_D IL-17A: 1,8 pM¹; Secukinumab Bindungsaffinität: K_D IL-17A:100-200 pM.^{4,5}

1. Aktuelle Taltz® Fachinformation. 2. van der Heijde D, et al. Lancet 2018;392:2441-2451. 3. Deodhar A, et al. Arthritis Rheumatol. 2019;71(4):599-611. 4. Deodhar A, et al. EULAR Juni 2022. Kopenhagen, Dänemark; POS0930. 5. https://www.dgrh.de/dam/jcr:3b39ac7b-3eef-4144-875e-9d463b57b5bb/lexikuzumab%20ARZT_05_2018.pdf [Zugriff: 08.04.2022]. 6. Liu L et al. J Inflamm Res. 2016;9:39-50. 7. Patel DD, et al. Ann Rheum Dis. 2013 Apr;72 Suppl 2:iii116-23. 8. Paul et al. Br J Dermatol. 2018;178(5):1003-1005. 9. Assessment report EMA/CHMP/389874/2014 [online]. Stand: 20.11.2014. URL: http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_Bibliothek/EPAR_-_Public_assessment_report/human/003729/WC50018311.pdf [Zugriff: 29.11.2021].

Bezeichnung des Arzneimittels: Taltz® 80 mg Injektionslösung in einem Fertigpen/in einer Fertigspritze. **Zusammensetzung:** Arznellich wirksamer Bestandteil: Fertipen/Fertigspritze enthält 80 mg Ixekizumab in 1 ml Lösung; sonstige Bestandteile: Saccharose, Polysorbat 80, Wasser für Injektionszwecke, Natriumhydroxid kann zur pH Wert Einstellung verwendet werden. **Anwendungsgebiete:** **Plaque-Psoriasis:** Behandlung von erwachsenen Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die für eine systemische Therapie infrage kommen. **Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen:** Behandlung von mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen ab einem Alter von 6 Jahren mit einem Körpergewicht von mindestens 25 kg, die für eine systemische Therapie infrage kommen. **Psoriasis-Arthritis:** Behandlung allein oder in Kombination mit Methotrexat von erwachsenen Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis, die unzureichend auf eine oder mehrere krankheitsmodifizierende Antirheumatika angesprochen oder diese nicht vertragen haben. **Axiale Spondyloarthritis:** Ankylosierende Spondylitis (Röntgenologische axiale Spondyloarthritis): Behandlung von erwachsenen Patienten mit aktiver röntgenologischer axiale Spondyloarthritis, die auf eine konventionelle Therapie unzureichend angesprochen haben. Nicht-röntgenologische axiale Spondyloarthritis: Behandlung von erwachsenen Patienten mit aktiver nicht-röntgenologischer axiale Spondyloarthritis mit objektiven Anzeichen einer Entzündung, nachgewiesen durch erhöhtes C reaktives Protein und/oder Magnetresonanztomographie, die unzureichend auf nicht-steroidale Antirheumatika angesprochen haben. **Gegenanzeigen:** Schwerwiegende Überempfindlichkeit gegen Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Klinisch relevante aktive Infektionen, z. B. aktive Tuberkulose. **Nebenwirkungen:** *Sehr häufig:* Infektionen der oberen Atemwege; Reaktionen an der Injektionsstelle. *Häufig:* Tinea Infektionen; Herpes simplex (mukokutan); Oropharyngeale Schmerzen; Übelkeit; bei Kindern und Jugendlichen zusätzlich: Konjunktivitis, Influenza, Urtikaria. *Gelegentlich:* Influenza; Rhinitis; orale Candidose; Konjunktivitis; Phlegmonen; Neutropenie; Thrombozytopenie; Angioödem; Urtikaria; Ausschlag; Ekzem; entzündliche Darmerkrankung (einschließlich Morbus Crohn und Colitis ulcerosa). *Selten:* Anaphylaxie, Ösophageale Candidose. **Warnhinweise:** Für Kinder unzugänglich aufbewahren. Nicht verwenden, falls Siegel gebrochen ist. Nicht schütteln. Weitere Warnhinweise s. Fachinformation. **Verschreibungspflichtig. Zulassungsinhaber:** Eli Lilly and Company (Ireland) Limited, Dunderrow, Kinsale, Co. Cork, Irland; **Ansprechpartner in Deutschland:** Lilly Deutschland GmbH, Werner-Reimers-Str. 2 4, D 61352 Bad Homburg. **Stand der Information: Januar 2023.**

Lilly