

Dieses an das medizinische Fachpersonal adressierte Informationsschreiben zur Anwendung von Olumiant® wurde als Teil der Zulassungsaufgaben erstellt. Im Rahmen des Risikomanagement-Plans wurden, über die Routinemaßnahmen hinaus, zusätzliche risikominimierende Maßnahmen mit der Zulassung des Arzneimittels beauftragt, um das Risiko des Auftretens von schwerwiegenden Nebenwirkungen zu reduzieren und das Nutzen-Risiko-Verhältnis von Olumiant® zu erhöhen.

Dieses Informationsschreiben ist damit verpflichtender Teil der Zulassung, um sicherzustellen, dass Angehörige der Heilberufe, die Olumiant® verschreiben und zur Anwendung bringen, sowie Patienten die besonderen Sicherheitsanforderungen kennen und berücksichtigen.



# INFORMATIONSMATERIAL FÜR ÄRZTE, DIE OLUMIANT® (Baricitinib) VERSCHREIBEN

Mit diesem Dokument möchten wir Ihnen wichtige Informationen zukommen lassen, die Sie mit Ihren Patienten besprechen sollten, wenn Sie Baricitinib erstmalig verschreiben. Es sollte in Verbindung mit der angefügten Fachinformation gelesen werden.

Baricitinib ist ein selektiver und reversibler JAK1/JAK2-Inhibitor, der zur Behandlung der atopischen Dermatitis (AD) angezeigt ist.

Im Folgenden werden die Kernelemente der Fach- und Gebrauchsinformation zur sicheren Anwendung dieses Arzneimittels aufgeführt, die Sie mit Ihren Patienten durchsprechen sollten, um die Behandlungsrisiken zu minimieren. Diese Kernelemente sind:

- Schwangerschaft und Stillzeit
- Infektionen
- Veränderung der Lipid-Parameter
- Venöse Thromboembolien

**Sie erhalten anliegend 5 Patientenpässe.**

- Bitte geben Sie jedem Patienten bei Erstverschreibung einen Patientenpass.
- Bitte erläutern Sie Ihren Patienten, dass der Patientenpass in Verbindung mit der Packungsbeilage gelesen werden soll.
- Dieses Informationsmaterial ist auch auf folgender Website verfügbar: <http://www.bfarm.de/schulungsmaterial>

## Schwangerschaft und Stillzeit

Bitte besprechen Sie folgende Punkte mit weiblichen Patienten im gebärfähigen Alter:

- **Baricitinib darf nicht während der Schwangerschaft eingenommen werden.** Die Erfahrungen reichen nicht aus, um sicher beurteilen zu können, ob eine Baricitinib-Behandlung während der Schwangerschaft unbedenklich ist.
- **Baricitinib soll nicht von Frauen angewendet werden, die stillen oder planen, dies in Kürze zu tun.** Es ist nicht bekannt, ob Baricitinib in die Muttermilch übergeht. Daher kann nicht beurteilt werden, ob Baricitinib bei stillenden Müttern sicher angewendet werden kann.

Es ist wichtig, dass Sie

- **fragen**, ob Ihre Patientinnen schwanger sind, schwanger sein könnten oder schwanger werden wollen, bevor Sie Baricitinib verschreiben. Bitte fragen Sie die jungen Mütter unter Ihren Patientinnen ebenfalls, ob sie ihr Kind stillen.
- **darauf hinweisen**, dass Frauen im gebärfähigen Alter eine wirksame Empfängnisverhütung während der Behandlung nutzen müssen. Die Empfängnisverhütung sollte aufgrund der Halbwertszeit von Baricitinib noch mindestens eine Woche nach Abbruch der Behandlung fortgeführt werden.

- **darauf hinweisen**, dass Patientinnen Sie sofort informieren müssen, wenn diese denken, sie könnten schwanger sein oder die Schwangerschaft schon bestätigt ist. Sie müssen in einem solchen Fall mit den Patientinnen die möglichen Risiken adäquat besprechen.

### Zusätzliche präklinische Informationen

Wie in den Abschnitten 4.6 und 5.3 der Fachinformation beschrieben, zeigte sich in Tierstudien ein reduziertes fetales Wachstum und Skelettmissbildungen bei einer  $\geq 10$ -fachen humantherapeutischen Exposition.

Momentan existieren keine ausreichenden Daten zur Anwendung von Baricitinib während der Schwangerschaft. Zur Übertragbarkeit der präklinischen Befunde auf den Menschen kann keine Aussage gemacht werden. Die Empfehlung, Baricitinib während der Schwangerschaft nicht anzuwenden, ist daher eine reine Vorsichtsmaßnahme.

## Infektionen

Baricitinib kann das Risiko für Infektionen und Virusreaktivierung erhöhen.

Gemäß der üblichen Vorgehensweise bei der Behandlung von Patienten mit AD ist es wichtig, die Patienten anzuweisen, sofort medizinischen Rat einzuholen, wenn Zeichen oder Symptome auftreten, die auf eine Infektion hinweisen. Dies stellt eine schnelle Abklärung und eine geeignete Behandlung sicher.

### Überwachen Sie den Patienten beim Auftreten einer Infektion sorgfältig:

- Unterbrechen Sie vorübergehend die Baricitinib-Behandlung im Fall einer Herpes Zoster-Infektion oder bei jeder anderen Infektion, die nicht auf eine Standardtherapie anspricht. Nehmen Sie die Behandlung mit Baricitinib erst wieder auf, nachdem die Infektion abgeklungen ist.
- Testen Sie Patienten auf aktive Tuberkulose und aktive virale Hepatitis, um diese Erkrankungen auszuschließen, bevor eine Baricitinib-Therapie begonnen wird.
- Verabreichen Sie keine attenuierten Lebendimpfstoffe während oder unmittelbar vor einer Baricitinib-Therapie.

## Veränderungen der Lipid-Parameter

In klinischen Studien zu AD wurden nach 12 Behandlungswochen Erhöhungen des Gesamtcholesterins, LDL-Cholesterins und HDL-Cholesterins beobachtet. Das mittlere Gesamtcholesterin und LDL-Cholesterin erhöhten sich bis Woche 52. Der LDL/HDL-Quotient blieb unverändert. Die Langzeitfolgen dieser Veränderung sind nicht bekannt.

### Daher ist Folgendes wichtig:

- Überprüfen Sie die Lipid-Parameter etwa 12 Wochen nach Beginn einer Baricitinib-Therapie.
- Behandeln Sie die Patienten danach entsprechend den klinischen Leitlinien für Hyperlipidämie.
- Falls erforderlich, kann eine Erhöhung des LDL-Cholesterins mit einer Statin-Therapie gesenkt werden.

## Venöse Thromboembolien

Bei Patienten, die Baricitinib erhielten, wurden tiefe Venenthrombosen (TVT) und Lungenembolien (LE) berichtet. Baricitinib ist bei Patienten mit Risikofaktoren für TVT/LE mit Vorsicht anzuwenden. Risikofaktoren beinhalten höheres Alter, Adipositas, TVT/LE in der Vorgeschichte, größere Operationen und längere Immobilisierung.

### Patienten müssen angewiesen werden, beim Auftreten von Anzeichen oder Symptomen von TVT/LE sofort medizinische Hilfe aufzusuchen. Dies können sein:

- Schwellung oder Schmerzen in einem Bein
- Wärmegefühl oder Rötung in einem Bein
- Unerwartete Kurzatmigkeit
- Schnelles Atmen
- Schmerzen in der Brust

## Meldung von Nebenwirkungen

Bitte melden Sie Verdachtsfälle von Nebenwirkungen, Medikationsfehler (z. B. Verwechslungen des Produkts) oder Beschwerden über die Produktqualität von Olumiant® (Baricitinib) an die

**Lilly Deutschland GmbH**  
Werner-Reimers-Str. 2–4  
61352 Bad Homburg  
Tel.: 06172 – 273 2222  
Fax: 06172 – 273 2446

oder an das

**Bundesinstitut für Arzneimittel und  
Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz**  
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3  
53175 Bonn  
Website: [www.bfarm.de](http://www.bfarm.de)