

NEU

olumiant.
(Baricitinib) Tabletten

Einfach in der Anwendung – 1 Tablette, 1 x täglich

Einnahme zu jeder Tageszeit, unabhängig von den Mahlzeiten

Halbwertszeit: 12,5 Stunden



Empfohlen: 4 mg einmal täglich



**2 mg einmal täglich z. B.
bei Patienten:**

- ab 75 Jahren
- mit chronischen bzw. wiederkehrenden Infekten in der Vorgeschichte
- mit anhaltender Kontrolle der Krankheitsaktivität unter 4 mg, die für eine Dosisreduktion in Frage kommen
- mit Kreatinin-Clearance zw. 30–60 ml/min
- die starke OAT3-Inhibitoren, z. B. Probenecid, einnehmen



olumiant®	Menge	PZN
4 mg	28 St.	12652920
4 mg	98 St.	12652943
2 mg	28 St.	12652854
2 mg	98 St.	12652908



DEBAROOT/iba

Was ist bei der Therapie mit Olumiant® zu beachten?

Vor Therapiebeginn

- Screening auf Tuberkulose
- Screening auf virale Hepatitis
- Überprüfung der Nierenfunktion
- Labor: absolute Neutrophilenzahl (ANC), absolute Lymphozytenzahl (ALC), Hämoglobin (Hb), Lebertransaminasen (ALT/AST)

Während der Therapie

- 12 Wochen nach Beginn der Therapie: Überprüfung der Lipidparameter
- Im Rahmen der Routineuntersuchung: ANC, ALC, Hb, ALT/AST

Weiter zu beachten

- Lebendimpfungen während oder unmittelbar vor Therapie nicht empfohlen
- Hinweise auf Infektionen?
- Anwendung einer zuverlässigen Verhütungsmethode während und eine Woche nach der Behandlung, sollte während der Stillzeit nicht angewendet werden

Die Therapie darf nicht eingeleitet werden oder sollte unterbrochen werden wenn:

- Absolute Neutrophilenzahl (ANC) $< 1 \times 10^9$ Zellen/l
- Absolute Lymphozytenzahl (ALC) $< 0,5 \times 10^9$ Zellen/l
- Hämoglobin (Hb) < 8 g/dl
- Schwere Leberfunktionsstörung/
Vermutung einer arzneimittelbedingten Leberschädigung
- Kreatinin-Clearance < 30 ml/min

Diese Karte enthält Empfehlungen aus der Fachinformation, ersetzt diese jedoch nicht. Detaillierte Informationen entnehmen Sie bitte der Fachinformation.

Zulassungsinhaber: Eli Lilly Nederland B.V.; Papendorpsweg 83, 3528 BJ Utrecht, Niederlande; Ansprechpartner in Deutschland: Lilly Deutschland GmbH, Werner-Reimers-Str. 2-4, D-61352 Bad Homburg **Bezeichnung der Arzneimittel:** Olumiant® 2 mg bzw. 4 mg Filmtabletten **Zusammensetzung:** arzneilich wirksamer Bestandteil: Jede Tablette enthält 2 bzw. 4 mg Baricitinib. **Hilfsstoffe:** mikrokristalline Cellulose, Croscarmellose-Natrium, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Manni-tol (Ph.Eur.), Eisen(III)-oxid (E172), Phospholipide aus Sojabohnen (E322), Macrogol, Po-ly(vinylalkohol), Talkum und Titandioxid (E171) **Anwendungsgebiete:** Behandlung von Erwachsenen mit mittelschwerer bis schwerer rheumatoider Arthritis, wenn bisherige Behandlung nicht ausreichend gewirkt hat oder nicht vertragen wurde. Wird allein oder zusammen mit anderen Arzneimitteln, wie etwa Methotrexat, angewendet. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile; (vermutete) Schwangerschaft. **Nebenwirkungen:** **Sehr häufig:** Infektionen von Hals und Nase; hohe Blutfettwerte (Cholesterin), nachgewiesen durch Bluttest. **Häufig:** Infektionen wie Gürtelrose (Herpes Zoster), so ist unverzüglich medizinische Hilfe in Anspruch zu nehmen, wenn schmerzhafter Hautausschlag mit Bläschenbildung und Fieber auftritt; Fieberbläschen (Herpes simplex); Infektionen, die eine Magenverstimmung oder Durchfall verursachen (Gastroenteritis); Harnwegsinfektion; erhöhte Zahl von Blutplättchen (Zellen, die an der Blutgerinnung beteiligt sind) nachgewiesen durch Bluttest; Übelkeit; hohe Leberwerte nachgewiesen durch Bluttest. **Gelegentlich:** geringe Zahl von weißen Blutzellen (Neutrophile), nachgewiesen durch Bluttest; Anstieg eines Enzyms mit der Bezeichnung Kreatinkinase, nachgewiesen durch Bluttest; hohe Blutfettwerte (Triglyzeride), nachgewiesen durch Bluttest; Akne; Gewichtszunahme. Für Kinder unzugänglich aufbewahren. Verschreibungspflichtig.