



**JETZT NEU**

mit Praxisbesonderheit  
und vorteilhaftem Preis

**TALTZ®**

- › neuer Preis seit 1.4.2018 und
- › bundesweite Praxisbesonderheit\* in der  
1<sup>st</sup> und 2<sup>nd</sup> line-Therapie  
bei Plaque-Psoriasis<sup>+</sup>!

**taltz®**  
(Ixekizumab)

**BEFREIT.<sup>°</sup>**  
**BERÜHRT.**

**Starkes Ansprechen**

bei Plaque-Psoriasis<sup>1</sup> & Psoriasis-Arthritis<sup>\*\*1</sup>

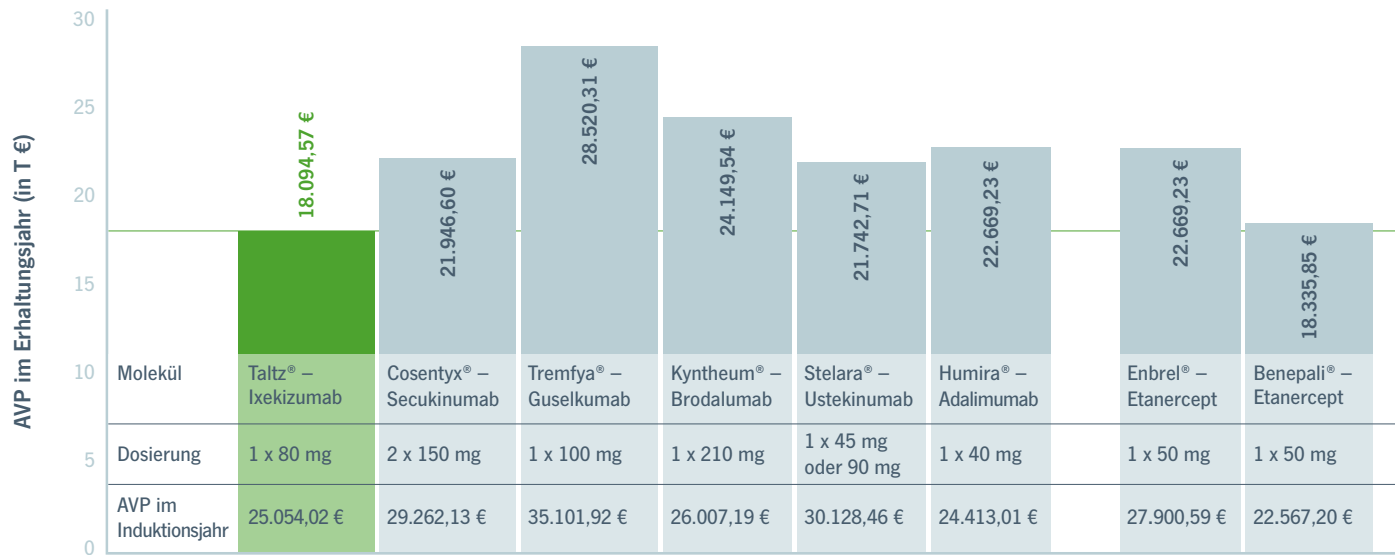
**Schnell wirksam**

ab Woche 1<sup>1</sup>

**Langanhaltend**

bis zu 3 Jahre bei Plaque-Psoriasis<sup>2</sup>

## Psoriasis: Jahrestherapiekosten im Erhaltungsjahr (AVP)‡



### TALTZ® – DER IL-17A-INHIBITOR mit höchster Affinität und Spezifität§

Auf Grundlage des vom G-BA bescheinigten Zusatznutzens<sup>3</sup> hat Taltz® für mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis eine **bundesweite Praxisbesonderheit\*** erhalten:

- › **1<sup>st</sup>-line:** Für Patienten, die für eine konventionelle systemische Therapie in Frage kommen
- › **2<sup>nd</sup>-line:** Für Patienten, die auf andere systemische Therapien nur unzureichend angesprochen haben oder bei denen diese kontraindiziert sind

Packung	Taltz® Preis (AVP) – NEU seit 1.4.2018
2 Pens/Spritzen	2.802,89 €
3 Pens/Spritzen	4.175,67 €

‡ Jahrestherapiekosten in € auf AVP-Basis; Lauer-Taxe, Stand 1.6.2018; wirtschaftlichste Packung; nur Original; ohne Rabatte. AVP = Apothekenverkaufspreis. Gabehäufigkeit entsprechend Fachinformation.

\*Anlage 1 Praxisbesonderheit zur Vereinbarung nach § 130b Abs. 1 Satz 1 SGB V zwischen dem GKV-Spitzenverband und der Lilly Deutschland GmbH zum Arzneimittel Taltz® (Wirkstoff: Ixekizumab) bezüglich der Anerkennung einer Praxisbesonderheit. Taltz® (Wirkstoff: Ixekizumab) ist ab dem 01.04.2018 von der Prüf Stelle und dem gemeinsamen Beschwerdeausschuss (§ 106c SGB V) ab dem ersten Behandlungsfall als Praxisbesonderheit ausschließlich im Anwendungsgebiet mit einem Zusatznutzen laut G-BA-Beschluss vom 17.08.2017 anzuerkennen, solange Lilly Taltz® in Deutschland vertreibt. Weitere Anwendungsgebiete oder Erweiterungen des Anwendungsgebietes von Taltz® sind hiervon nicht umfasst. Das Anwendungsgebiet mit Zusatznutzen lautet: «Taltz® ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die für eine systemische Therapie in Frage kommen.» Die Vorgaben der Fachinformation sind zu berücksichtigen. Bei Patienten, die nach 16 bis 20 Wochen auf die Behandlung nicht angesprochen haben, sollte ein Absetzen der Behandlung in Erwägung gezogen werden. Bei einigen Patienten mit anfänglich partiellem Ansprechen kann sich das Ansprechen bei Fortsetzung der Behandlung über einen Zeitraum von 20 Wochen hinaus verbessern. Die Anerkennung als Praxisbesonderheit gilt nicht bei der Anwendung von Taltz® außerhalb der gesetzlich bestimmten Bedingungen im Rahmen eines nicht bestimmungsgemäßen Gebrauchs («off label use»). \*\*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. +Taltz® ist zugelassen für erwachsene Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die für eine systemische Therapie in Frage kommen. °PASI 75: 90 %; PASI 90: 71 %; PASI 100: 40 %.<sup>1</sup> § Taltz® hohe Bindungsaffinität zu IL-17A ist mit  $K_D < 3 \text{ pM}^1$  mehr als 60x stärker als bei Secukinumab<sup>4</sup>  $K_D = \sim 200 \text{ pM}$ ; Taltz® bindet spezifisch an IL-17A und IL-17A/F.

1 Taltz® Fachinformation, Stand April 2018. 2 Fernandez-Penas P et al. Psoriasis: From Gene to Clinic – 8<sup>th</sup> International Congress; London, UK; November 30 – December 2, 2017, Poster 092. 3 URL: [https://www.g-ba.de/downloads/39-261-3036/2017-08-17\\_AM-RL-XII\\_Ixekizumab\\_D-275\\_BAnz.pdf](https://www.g-ba.de/downloads/39-261-3036/2017-08-17_AM-RL-XII_Ixekizumab_D-275_BAnz.pdf) [Zugriff: 21.03.2018]. 4 Assessment report EMA/CHMP/389874/2014 [online]. Stand: 29.09.2015. URL: [http://www.ema.europa.eu/docs/en\\_GB/document\\_library/EPAR\\_-\\_Public\\_assessment\\_report/human/003729/WC500183131.pdf](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/EPAR_-_Public_assessment_report/human/003729/WC500183131.pdf) [Zugriff: 08.01.2018].

**Zulassungsinhaber:** Eli Lilly Nederland B.V.; Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Niederlande; Ansprechpartner in Deutschland: Lilly Deutschland GmbH, Werner-Reimers-Str. 2–4, D-61352 Bad Homburg. **Bezeichnung der Arzneimittel:** Taltz® 80 mg Injektionslösung in einem Fertigen/in einer Fertigspritze. **Zusammensetzung: arzneilich wirksamer Bestandteil:** Fertigen/Fertigspritze enthält 80 mg Ixekizumab in 1 ml Lösung. **Hilfsstoffe:** Natriumcitrat, Zitronensäure (wasserfrei), Natriumchlorid, Polysorbit 80, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Plaque-Psoriasis: Behandlung mit Taltz® von erwachsenen Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die für eine systemische Therapie in Frage kommen. **Psoriasis-Arthritis:** Behandlung mit Taltz® allein oder in Kombination mit Methotrexat von erwachsenen Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis, die unzureichend auf eine oder mehrere DMARDs angesprochen oder diese nicht vertragen haben. **Gegenanzeigen:** Schwerwiegende Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile (Hilfsstoffe). Klinisch relevante aktive Infektionen, z. B. aktive Tuberkulose. **Schwerwiegende Nebenwirkungen:** Sofortiger Behandlungsabbruch und Inanspruchnahme ärztlicher Hilfe beim Auftreten folgender Nebenwirkungen: Mögliche schwerwiegende Infektion (können bis zu 1 von 100 Personen betreffen), mögliche Anzeichen sind: Fieber, grippeartige Symptome, nächtliches Schwitzen, Müdigkeitsgefühl oder Kurzatmigkeit; anhaltender Husten, warme, gerötete und schmerzhaft Haut oder schmerzhafter Hautausschlag mit Bläschen. Schwerwiegende allergische Reaktion (können bis zu 1 von 1.000 Personen betreffen), zu möglichen Anzeichen zählen: Schwierigkeiten beim Atmen oder Schlucken, niedriger Blutdruck, der zu Schwindel oder Benommenheit führen kann, Schwellung von Gesicht, Lippen, Zunge oder Hals, starker Juckreiz der Haut mit rotem Ausschlag oder Hauterhebungen. **Andere Nebenwirkungen:** Sehr häufig (können mehr als 1 von 10 Personen betreffen): Infektionen der oberen Atemwege mit Symptomen wie Halsschmerzen und verstopfte Nase (Nasopharyngitis); Reaktionen an Injektionsstelle (z. B. gerötete Haut, Schmerzen). Häufig (können bis zu 1 von 10 Personen betreffen): Übelkeit, Tinea-(Pilz)Infektionen wie Fußpilz; Schmerzen im hinteren Halsbereich, Herpes an Mund, Haut und Schleimhäuten (Herpes simplex, mukokutan). Gelegentlich (können bis zu 1 von 100 Personen betreffen): Mundsoor (orale Candidose), Grippe, laufende Nase, bakterielle Hautinfektion, Nesselsucht, Augenausfluss mit Juckreiz, Rötung und Schwellung (Bindehautentzündung); Anzeichen geringer Anzahl weißer Blutkörperchen, wie Fieber, Halsschmerzen oder Mundgeschwüre infolge von Infektionen (Neutropenie); niedrige Blutplättchenzahl (Thrombozytopenie), Ekzem, Ausschlag, plötzliches Anschwellen von Gewebe an Hals, Gesicht, Mund oder Rachen (Angioödem). **Warnhinweise:** Für Kinder unzugänglich aufbewahren. Nicht verwenden, falls Siegel gebrochen ist. Nicht schütteln. Weitere Warnhinweise s. Fachinformation. **Verschreibungspflichtig.** (Stand: Januar 2018)



Mehr unter [www.taltz.de](http://www.taltz.de)

taltz®  
(Ixekizumab)

BEFREIT.<sup>°</sup>  
BERÜHRT.