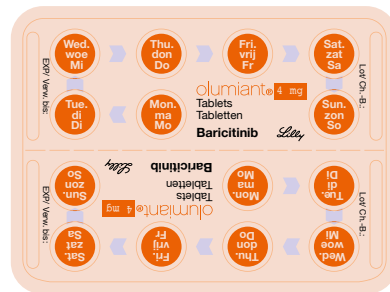


**NEU**  
bei RA

**olumiant**  
(Baricitinib) Tabletten

Seit 1. April  
verfügbar

## Olumiant® – Packung und Tablettenform speziell für die Bedürfnisse von Menschen mit rheumatoider Arthritis entwickelt



Olumiant® 4 mg Filmtabletten 1x täglich

- **Leichtes Öffnen** durch halbmondförmige Ausschnitte
- **Einfache Entnahme** der Blister durch extra große Packung
- **Leichtes Herausdrücken** der Tabletten durch große Abstände und eine optimierte Dicke der Folie
- **Handliches Format** durch Perforation zum Teilen
- **Aufdruck der Wochentage** zur Erinnerung an die tägliche Einnahme
- **Bessere Haptik** der Tablette durch spezielle Form (leichte Einbuchtung) und Überzug. So können die Tabletten auch mit weniger beweglichen Fingern oder sogar dem Handballen aufgenommen werden

Lilly

# Die wichtigsten Informationen zu Olumiant® kurz zusammengefasst<sup>1</sup>

<b>Wirkstoff</b>	Baricitinib
<b>Wirkmechanismus</b>	JAK1/JAK2-Inhibitor
<b>Indikation</b>	Olumiant® ist angezeigt zur Behandlung von mittelschwerer bis schwerer aktiver rheumatoider Arthritis bei erwachsenen Patienten, die auf eine vorangegangene Behandlung mit einem oder mehreren krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARDs) unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben. Olumiant® kann als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat eingesetzt werden.
<b>Dosierungen</b>	Empfohlen: 1 x täglich 4 mg oder für bestimmte Patientengruppen 1 x täglich 2 mg*
<b>Gegenanzeigen</b>	- Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder sonstige Bestandteile - Schwangerschaft - Stillzeit
<b>Häufigste Nebenwirkungen</b>	Anstieg des LDL-Cholesterins, Infektionen der oberen Atemwege und Übelkeit. Weitere Informationen in Abschnitt 4.8 in der Fachinformation.
<b>Wechselwirkungen</b>	- Bei gleichzeitiger Gabe von Probenecid sind 2 mg Olumiant® empfohlen. - Bei gleichzeitiger Anwendung von Leflunomid ist Vorsicht geboten. - Vorsicht bei der Kombination mit potenten Immunsuppressiva z.B. Azathioprin, Tacrolimus, Ciclosporin Bitte beachten Sie außerdem Abschnitt 4.5 in der Fachinformation.
<b>Anwendung</b>	Oral, unabhängig von den Mahlzeiten und der Tageszeit. Olumiant® Filtabletten sind nicht teilbar!
<b>Lagerung</b>	Keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich

<sup>1</sup> Fachinformation Olumiant® Stand Februar 2017

\* 2 mg einmal täglich ist für Patienten ab 75 Jahren, mit Kreatinin-Clearance zw. 30–60 ml/min oder die starke OAT3-Inhibitoren, z.B. Probenecid, einnehmen angebracht und kann auch für andere in der Fachinformation spezifizierte Patientengruppen angebracht sein.

**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:** Olumiant® 2 mg bzw. 4 mg Filtabletten **Zusammensetzung:** *Arzneilich wirksamer Bestandteil:* Jede Tablette enthält 2 bzw. 4 mg Baricitinib. *Hilfsstoffe:* mikrokristalline Cellulose, Croscarmellose-Natrium, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Mannitol (Ph.Eur.), Eisen(III)-oxid (E172), Phospholipide aus Sojabohnen (E322), Macrogol, Poly(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. Stand: Februar 2017

Weitere Informationen unter: [www.olumiant.de](http://www.olumiant.de)