

Quellen

AD: Atopische Dermatitis

1. Spekhorst, LS., et al. Two-year drug survival of dupilumab in a large cohort of difficult-to-treat adult atopic dermatitis patients compared to cyclosporine A and methotrexate: Results from the BioDay registry. *Allergy* 2020 Sep;75(9):2376-2379.

Dupixent 200/300 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze/im Fertigen. **Wirkstoff:** Dupilumab.

Zusammens.: Jede Fertigspritze/jeder Pen zur einmaligen Anwendung enthält 200 mg Dupilumab in 1,14 ml Lösung (175 mg/ml) oder 300 mg Dupilumab in 2 ml Lösung (150 mg/ml). *Arzneil. wirks.*

Bestandt.: Dupilumab (vollst. humaner monoklon. Antikörper). *Sonst. Bestandt.:* Argininhydrochlorid,

Histidin, Polysorbat 80, Natriumacetat, Essigsäure, Sucrose, Wasser f. Injektionszw. **Anw.-geb.:** Mittelschw. bis schw. atopische Dermatitis (AD) b. Erw. u. Jugendl. ab 12 J., die für system. Ther. i. Betracht kommen. Schw. AD bei Kindern von 6-11 J., die für system. Ther. i. Betracht kommen. Add-on-Erhaltungsther. b. Erw. u. Jugendl. ab 12 J. mit schwerem Asthma mit Typ-2-Inflammation (erhöhte Anzahl der Eosinophilen i. Blut u./od. erhöhtes FeNO), das trotz hochdosiert. ICS plus einem weiteren z. Erhaltungsther. angewendeten AM unzureich. kontrolliert ist. *Nur 300 mg:* Add-on-Ther. m. intranasal. Kortikosteroiden z. Behandl. v. Erw. m. schwerer chron. Rhinosinusitis mit Nasenpolypen (CRSwNP), die m. system. Kortikosteroiden u./od. chirurg. Eingriff nicht ausreichend kontrolliert werden kann.

Gegenanz.: Überempfindlichk. geg. d. Wirkst. od. e. d. sonst. Bestandt.; **Nebenw.:** Bei Erw. m. atop.

Dermatitis, Asthma und CRSwNP: *Infekt./parasit. Erkrank.:* Häufig: Konjunktivitis, oraler Herpes;

Blut/Lymphe: Häufig: Eosinophilie; *Immunsyst.:* Selten: Serumkrankh./Serumkrankh. ähnl. Reakt.,

anaphylaktische Reakt.; Gelegentl.: Angioödem; *Augen:* Häufig: allerg. Konjunktivitis; Gelegentl.:

Augenjucken, Blepharitis, Keratitis, trockenes Auge; Selten: ulzerative Keratitis; *Erkr. Haut /*

Unterhautzellgew.: Gelegentl.: Ausschlag im Gesicht; *Skelett/Bindegew./Knochen:* Häufig: Arthralgie;

Allgem./Beschw. a. Verabreichungsort: Häufig: Reakt. a. d. Injektionsst. (einschließlich Erythem, Ödem, Juckreiz, Schmerz, Schwellung).

Warnhinweis: Enthält Sucrose. **Verschreibungspflichtig.**

Pharmazeutischer Unternehmer: **sanofi-aventis groupe**, 54, rue La Boétie, 75008 Paris, Frankreich.

Örtlicher Vertreter d. Zulassungsinhabers: **Sanofi-Aventis Deutschland GmbH**, 65926 Frankfurt am Main.

Stand: November 2021

- ▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden.