










DUPIXENT® - DOSIERUNG BEI ATOPISCHER DERMATITIS UND PRURIGO NODULARIS¹

AD	Atopische Dermatitis*	Anwendung	Initialdosis (Tag 1)	Initialdosis (Tag 15)	Erhaltungsdosis
	Bei Säuglingen und Kleinkindern von 6 Monaten bis 5 Jahren zwischen 5 kg und < 15 kg	Fertigspritze 	200 mg	Nach 4 Wochen	200 mg Alle 4 Wochen
	Bei Säuglingen und Kleinkindern von 6 Monaten bis 5 Jahren zwischen 15 kg und < 30 kg	Fertigspritze 	300 mg	Nach 4 Wochen	300 mg Alle 4 Wochen
	Bei Kindern von 6 bis 11 Jahren < 60 kg*	Fertigspritze 	300 mg	Nach 2 Wochen 300 mg	300 mg Alle 4 Wochen
	Bei Kindern von 6 bis 11 Jahren ≥ 60 kg	Fertigspritze 	300 mg + 300 mg	Nach 2 Wochen	300 mg Alle 2 Wochen
	Bei Jugendlichen von 12 bis 17 Jahren < 60 kg	Fertigspritze oder Fertigpen 	200 mg + 200 mg	Nach 2 Wochen	200 mg Alle 2 Wochen
	Bei Erwachsenen und Jugendlichen ≥ 60 kg	Fertigspritze oder Fertigpen 	300 mg + 300 mg	Nach 2 Wochen	300 mg Alle 2 Wochen
PN	Prurigo nodularis** Bei Erwachsenen	Fertigspritze oder Fertigpen 	300 mg + 300 mg	Nach 2 Wochen	300 mg Alle 2 Wochen

* Bei Kindern von 6 bis 11 Jahren mit einem Körpergewicht von 15 kg bis unter 60 kg kann nach Ermessen des Arztes die Dosierung auf 200 mg alle 2 Wochen erhöht werden.



Hinweis

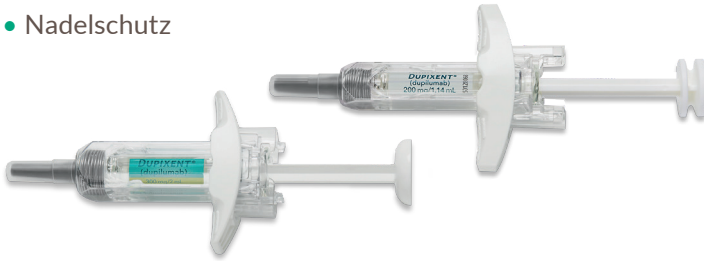
Die entsprechenden Dosierungshinweise bei schwerem Asthma mit komorbider mittelschwerer bis schwerer Atopischer Dermatitis finden Sie in der aktuellen DUPIXENT® Fachinformation.¹



DUPIXENT® - PRAKTISCHE ANWENDUNG FÜR SIE UND IHRE PATIENTEN

DUPIXENT®-FERTIGSPRITZE¹:

- Anwendung zu Hause oder in der Praxis
- Manuelle Kontrolle der Injektionsgeschwindigkeit
- Fingergriff für mehr Komfort
- Optische Bestätigung der Injektion
- Nadelschutz



DUPIXENT®-FERTIGPEN^{#,1}:

- Nicht sichtbare Injektionsnadel
- Automatisches Sicherheitssystem schützt Nadel und Anwender
- Sichtfenster zur Prüfung des Medikaments vor Injektion
- Visuelles und akustisches Signal zur Injektionskontrolle
- Verbessertes Design verhindert das Wegrollen
- Ergonomisch, handlich und kompakt



Allein aus Gründen der besseren Lesbarkeit wurde auf die gleichzeitige Verwendung geschlechtsspezifischer Sprachformen verzichtet. Sämtliche Personenbezeichnungen gelten aber selbstverständlich für alle Geschlechter.

* DUPIXENT® wird angewendet zur Behandlung von mittelschwerer bis schwerer Atopischer Dermatitis (AD) bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren sowie bei Kindern ab 6 Monaten mit schwerer AD, die für eine systemische Therapie in Betracht kommen. ** DUPIXENT® ist angezeigt zur Behandlung von mittelschwerer bis schwerer Prurigo nodularis (PN) bei Erwachsenen, die für eine systemische Therapie in Betracht kommen. # Der DUPIXENT®-Fertigpen ist nicht für die Anwendung bei Kindern unter 12 Jahren bestimmt. Für Kinder mit Atopischer Dermatitis im Alter von 6 Monaten bis 11 Jahren ist die DUPIXENT®-Fertigspritze die für die Anwendung in dieser Population geeignete Darreichungsform.

1 DUPIXENT® Fachinformation, aktueller Stand.

Dupilumab 200/300 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze/im Fertigpen. **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. Bestand.:** Dupilumab (vollst. humaner monoklon. Antikörper). Sonst. Bestand.: Argininhydrochlorid, Histidin, Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Polysorbat 80, Natriumacetat-Trihydrat, Essigsäure, Saccharose, 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 Mon. bis 11 J., die für system. Ther. i. Betracht kommen. Add-on-Erhaltungsther. b. Erw., Jugendl. ab 12 J. u. Kindern von 6–11 J. mit schwerem Asthma mit Typ-2-Entzündung (erhöhte Anzahl der Eosinophilen i. Blut u./od. erhöhtes FeNO), das trotz hochdosiert. (Kindern von 6–11 J.: mittel- b. 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. Zur Behandl. von mittelschwerer bis schwerer Prurigo nodularis (PN) bei Erw., die für system. Ther. i. Betracht kommen. Zur Behandl. d. eosinophilen Ösophagitis (EoE) bei Erw. u. Jugendl. ab 12 J. m. einem Körpergew. v. mind. 40 kg, die mit einer konvent. medikament. Ther. unzur. therapiert sind, diese nicht vertragen od. für die eine solche Ther. nicht in Betracht kommt. **Gegenanz.:** Überempfindlichk. geg. d. Wirkst. od. e. d. sonst. Bestandt.; **Nebenw.:** Bei. Erw. m. atop. Dermatitis, Asthma, CRSwNP u. PN: **Infekt./parasit. Erkrank.:** Häufig: Konjunktivitis, oraler Herpes; **Blut/Lymph:** Häufig: Eosinophilie; **Immunsys.:** Selten: Serumkrankh./Serumkrankh. ähnl. Reakt., anaphylaktische Reakt.; **Gelegentl.:** Angioödem; **Augen:** Häufig: allerg. Konjunktivitis; **Gelegentl.:** Augenjucken, Blepharitis, Keratitis, trockenes Auge; **Selten:** ulzerative Keratitis; **Erkr. Haut / Unterhautgew.:** Gelegentl.: Ausschlag im Gesicht; **Skelett/Bindegew./Knochen:** Häufig: Arthralgie; **Allgem./Beschw. a. Verabreichungsort:** Häufig: Reakt. a. d. Injektionsst. (einschließlich Erythem, Ödem, Juckreiz, Schmerz, Schwellung), bei EoE: Häufig: Bluterg. a. d. Injektionsst. **Warnhinweis:** Enthält Saccharose. **Verschreibungspflichtig.**

Pharmazeutischer Unternehmer: **Sanofi Winthrop Industrie**, 82 avenue Raspail, 94250 Gentilly, Frankreich.

Örtlicher Vertreter d. Zulassungsinhabers: **Sanofi-Aventis Deutschland GmbH**, 65926 Frankfurt am Main. **Stand der Information:** März 2023