

Therapie chronisch-entzündlicher Darmerkrankungen*



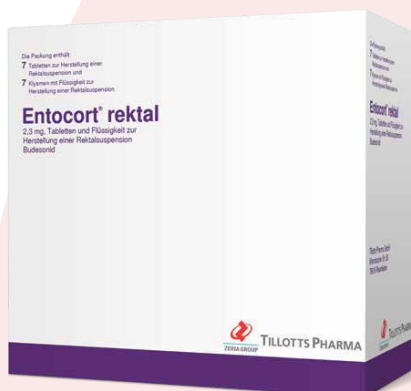
COLITIS ULCEROSA

ASACOL[®]
Mesalazin **1600 mg**

Erstlinien-Therapie bei akuter leichter bis mittelschwerer Colitis ulcerosa und zur Erhaltungstherapie



- Gezielte Wirkstoff-Freisetzung im gesamten Kolon und im Rektum^{5,21}
- Gut verträglich⁶
- Einfach 1 x täglich⁶



Entocort[®] rektal

2,3 mg Budesonid als Tablette und Flüssigkeit zur Herstellung einer Rektalsuspension

Zur Akutbehandlung leichter bis mittelschwerer Colitis ulcerosa, die auf das Rektum und das Colon sigmoideum beschränkt ist.²⁰

MORBUS CROHN

MIKROSKOPISCHE KOLITIS

Entocort®

Budesonid

3 mg Budesonid in einer Hartkapsel mit ECX®-Technologie

Erstlinien-Therapie bei leicht oder mittelschwer aktivem ileozökalem **Morbus Crohn**⁷, Ersatz von Prednisolon bei steroidabhängigen Patienten⁸

- **MASSGESCHNEIDERT:** Smarte ECX®-Technologie⁹⁻¹¹
- **ANDERS:** Frühere & längere Wirkstofffreisetzung¹²
- **EFFEKTIV:** Schnelle Remission & hohe Remissionsraten¹³⁻¹⁵

Erstlinien-Therapie bei **mikroskopischer Kolitis**^{16,17}

- **ZUGELASSEN** bei lymphozytärer Kolitis und bei kollagener Kolitis⁸
- **EFFEKTIV:** Linderung der Diarrhö für bis zu 90 % der Patienten mit mikroskopischer Kolitis.^{18,19}

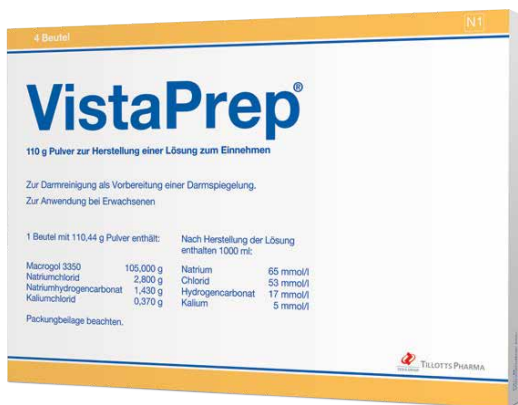


DARMREINIGUNG

VistaPrep®

Macrogol

(+ Natriumchlorid, Natriumhydrogencarbonat, Kaliumchlorid)



Zur Darmreinigung als
Vorbereitung einer Koloskopie.¹

- 1 Aktuelle Fachinformation VistaPrep®
- 2 Harbord M et al. J Crohns Colitis 2017;11(7):769–784
- 3 Lauertaxe 10/2020
- 4 Aktuelle Fachinformation ASACOL® 1600 mg
- 5 Varum GF et al. Poster 02W0200, APPS 2016
- 6 D’Haens GR et al. Aliment Pharmacol Ther 2017; 46(3): 292–302
- 7 Dignass A et al. J Crohns Colitis 2010;4(1):28–62
- 8 Aktuelle Fachinformation Entocort® Kapseln
- 9 Hofer KN. Ann Pharmacother 2003; 37(10): 1457–1464
- 10 Vijay Kumar T et al. Int J Pharm Bio Sci 2012; 2(4): 9–15
- 11 Rezaie A et al. Cochrane Database Syst Rev 2015; 6: CD000296
- 12 Goyanes A et al. J Drug Deliv Sci Technol 2015; 25: 36–42
- 13 Greenberg GR et al. N Engl J Med 1994; 331(13): 836–841
- 14 Rutgeerts P et al. N Engl J Med 1994; 331(13): 842–845
- 15 Campieri M et al. Gut 1997; 41: 209–214
- 16 Miehle S et al. United European Gastroenterol J 2020; doi: 1177/2050640620951905, 932–945
- 17 Pardi DS et al. Gastroenterology 2016;150(1):247–274
- 18 Miehle S et al. Gastroenterology 2002;123(4):978–984
- 19 Pardi DS et al. Gastroenterology 2009;136(Suppl 1):A-519
- 20 Aktuelle Fachinformation Entocort® rektal
- 21 Laoun R et al. J Crohns Colitis 2019; 13 (Suppl 1): S474-S475 (P707)

Sie haben Fragen?

Unser Tillotts Medical Service steht Ihnen gerne zur Verfügung.

medinfo-germany@tillotts.com

PRIMÄRE BILIÄRE CHOLANGITIS (PBC)

 **TILLHEPO**[®]
Ursodesoxycholsäure
250 MG UND 500 MG KAPSELN



Asacol® 1600 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung. Wirkstoff: Mesalazin. **Zusammensetzung:** 1 Tbl. enth. 1600 mg Mesalazin. **Sonstige Bestandteile:** Magnesiumstearat [pflanzl.], Methacrylsäure-Methylmethacrylat-Copolymer (1:2), Triethylcitrat, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172), Eisen(III)-oxid (E172), Macrogol 6000, Mikrokristalline Cellulose, Glycerolmonostearat 40-55, Hypromellose, Maisstärke, Polysorbat 80, Kaliumdihydrogenphosphat, Hochdisperses Siliciumdioxid, Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A). **Anwendungsgebiete:** Colitis ulcerosa; Zur Behandlung akuter Schübe mit leichtem bis mittelschwerem Krankheitsverlauf. Langzeitbehandlung zur Vermeidung eines Rezidivs. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gg. Salicylate (einschl. Mesalazin) od. d. sonst. Bestandteile, schwere Leber- und Nierenfunktionsstörungen (GFR unter 30 ml/min/1,73 m²). **Nebenwirkungen:** Häufig (≥ 1/100 bis < 1/10): Dyspepsie, Hautausschlag. Gelegentlich (≥ 1/1.000 bis < 1/100): Eosinophilie, Parästhesie, Urtikaria, Pruritus, Fieber, Brustschmerzen. Selten (≥ 1/10.000 bis < 1/1.000): Kopfschmerzen, Schwindel, Myokarditis, Perikarditis, Bauchschmerzen, Durchfall, Blähungen, Übelkeit, Erbrechen, Lichtempfindlichkeit. *Sehr selten* (< 1/10.000): Verändertes Blutbild (aplast. Anämie, Agranulozytose, Panzyto-, Neutro-, Leuko-, Thrombozytopenie), Blutdyskrasie, Überempfindlichkeitsreaktionen wie allergisches Exanthem, Arzneimittelfieber, Lupus erythematosus Syndrom, Pancolitis, periphere Neuropathie, allergische u. fibrotische Lungenreaktion (einschl. Dyspnoe, Husten, Bronchospasmus, Alveolitis, pulmonale Eosinophilie, Lungeninfiltration, Pneumonitis), interstitielle Pneumonie, eosinophile Pneumonie, Lungenerkrankung, akute Pankreatitis, Veränderung der Leberfunktionsparameter (Erhöhung der Transaminasen u. Cholestase-Parameter), Hepatitis, cholestatische Hepatitis, Alopezie, Myalgie, Arthralgie, Nierenfunktionsstörung einschl. akuter u. chron. interstitieller Nephritis u. Niereninsuffizienz, nephrotisches Syndrom, Nierenversagen das bei frühem Absetzen der Behandl. reversibel sein kann, Oligospermie (reversibel). *Nicht bekannt* (*nicht aus den verfügbaren Daten abschätzbar*): Pleuritis, Lupus-ähnliches Syndrom mit Peri- u. Pleuroperikarditis als prominente Symptome sowie Hautausschlag u. Gelenkschm., Nephrolithiasis, Mesalazin-Unverträglichk. mit Erhöhung CRP u./od. Verschlimmerung d. Grunderkrank., Kreatinin im Blut erhöht, Gewichtsabnahme, Kreatinin-Clearance verringert, Amylase, Sedimentationsgeschw. d. roten Blutkörperchen, Lipase, BUN erhöht. **Warnhinweise:** Enthält Natrium. **Verschreibungspflichtig. Stand der Information:** März 2020 **Pharmazeutischer Unternehmer:** Tillotts Pharma GmbH, Warmbacher Strasse 80, DE-79618 Rheinfelden, www.tillotts.de; **Asacol® 400 mg/800 mg Mesalazin. Sonstige Bestandteile:** Lactose-Monohydrat, Carboxymethylstärke-Natrium (TypA) (Ph.Eur.), Talkum, Povidon (25 000), Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzl.] (E572), Triethylcitrat, Methacrylsäure-Methylmethacrylat-Copolymer (1 : 2) (Ph.Eur.), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172), Eisen(III)-oxid (E172), Macrogol 6000. **Anwendungsgebiete:** Bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 6 Jahren zur Behandlung akuter Schübe d. Colitis ulcerosa. 400 mg zusätzl.: Langzeitbehandlung d. Colitis ulcerosa zur Vermeidung eines Rezidivs. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gg. Mesalazin, Salicylate od. d. sonst. Bestandteile, schwere Leber- und Nierenfunktionsstörungen (GFR unter 30 ml/min/1,73 m²), Schwangerschaft, Stillzeit. **Nebenwirkungen:** *Sehr häufig* (≥ 1/10): Kopfschmerzen. *Häufig* (≥ 1/100 bis < 1/10): Schwindel, Bauchschmerzen, Erbrechen, Übelkeit, Dyspepsie, Hautausschlag, Arthralgie. Gelegentlich (≥ 1/1.000 bis < 1/100): Eosinophilie (Teil einer allerg. Reaktion), Überempfindlichkeitsreaktionen wie allergisches Exanthem, Arzneimittelfieber, Parästhesie, Dyspnoe, Husten, Durchfall, Blähungen, Urtikaria, Juckreiz, Alopezie, Myalgie, Fieber, Brustschmerzen. *Selten* (≥ 1/10.000 bis < 1/1.000): Myokarditis, Perikarditis, Lichtempfindlichkeit (bei bestehenden Hauterkrankungen). *Sehr selten* (< 1/10.000): Verändertes Blutbild (aplast. Anämie, Agranulozytose, Panzyto-, Neutro-, Leuko-, Thrombozytopenie), Lupus erythematosus Syndrom, Pancolitis, periphere Neuropathie, allergische u. fibrotische Lungenreaktion (einschl. Bronchospasmus, Alveolitis, pulmonale Eosinophilie, Lungeninfiltration, Pneumonitis), interstitielle Pneumonie, eosinophile Pneumonie, Lungenerkrankung, akute Pankreatitis, Veränderung der Leberfunktionsparameter (Erhöhung der Transaminasen u. Cholestase-Parameter), Hepatitis, cholestatische Hepatitis, Nierenfunktionsstörung einschl. akuter u. chron. interstitieller Nephritis u. Niereninsuffizienz, nephrotisches Syndrom, Nierenversagen das bei frühem Absetzen der Behandl. reversibel sein kann, Oligospermie (reversibel). 800 mg zusätzl.: hämatologische Störungen. *Nicht bekannt* (*nicht aus den verfügbaren Daten abschätzbar*): Pleuritis, Lupus-ähnliches Syndrom mit Peri- u. Pleuroperikarditis als prominente Symptome sowie Hautausschlag u. Gelenkschm., Nephrolithiasis, Kreatinin im Blut erhöht, Gewichtsabnahme, Kreatinin-Clearance verringert, Amylase, Sedimentationsgeschw. d. roten Blutkörperchen, Lipase, BUN erhöht. **Warnhinweise:** Enthält Lactose. **Verschreibungspflichtig. Stand der Information:** September 2019 **Pharmazeutischer Unternehmer:** Tillotts Pharma GmbH, Warmbacher Strasse 80, DE-79618 Rheinfelden, www.tillotts.de; **Entocort® Kapseln. Wirkstoff:** Budesonid. **Zusammensetzung:** 1 Hartkapsel mit veränderter Wirkstofffreisetzung enthält: 3mg Budesonid. **Sonstige Bestandteile:** Polysorbat 80, Ethylcellulose, Tributylacetylcitrat (Ph.Eur.), Triethylcitrat, Dimeticon (1000 cSt), Talkum, Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1 : 1) (Ph.Eur.), Sucrose, Maisstärke, Gelatine, Natriumdodecylsulfat, Titan-dioxid, hochdisperses Siliciumdioxid, dickflüssiges Paraffin, Eisenoxide und -hydroxide, Schellack, Ammoniumhydroxid, Kaliumhydroxid. **Anwendungsgebiete:** Behandlung des Morbus Crohn mit Beteiligung des Ileums (Krummdarm) und/oder des Colon ascendens (Teil des Dickdarms) in folgenden Situationen: – Schubtherapie des Morbus Crohn leichten bis mittelschweren Grades, – Ersatz von Prednisolon bei steroidabhängigen Patienten. Behandlung einer akuten mikroskopischen Colitis. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Budesonid oder einen der sonstigen Bestandteile. Lokale Infektionen des Darms (Bakterien, Pilze, Viren). **Nebenwirkungen:** Cushingoide Eigenschaften; Wachstumsverzögerung; Verdauungsstörung (Dyspepsie); Muskelkrämpfe; Tremor; psychomotorische Hyperaktivität; Palpitationen; Verhaltensänderungen wie Nervosität, Schlaflosigkeit, Stimmungsschwankungen; Depressionen; Angstzustände; Aggression; Glaukom; grauer Star einschl. subkapsulärer Katarakt; verschwommenes Sehen; Hautreaktionen (Urtikaria, Exantheme); Ekchymose; Menstruationsstörungen; Hypokaliämie; anaphylaktische Reaktionen. Nebenwirkungen, die für systemische Glukokortikoide typisch sind (ca. 50 % seltener als equipotente Dosen Prednisolon), wie cushingoider Habitus, Wachstumsverzögerung, Blutdruckanstieg, Erhöhung des Infektionsrisikos, verzögerte Wundheilung, verminderte Glucosetoleranz, Natriumretention mit Ödembildung, vermehrte Kaliumausscheidung, Störungen der Sexualhormonsekretion, Funktionsschwäche der Nebennierenrinde, Muskelschwäche, Osteoporose, aseptische Knochennekrosen, Glaukom, psychische Störungen, Magengeschwür, Bauchspeicheldrüsenentzündung, Erhöhung des Thromboserisikos. **Warnhinweise:** Enthält Sucrose. **Verschreibungspflichtig. Stand der Information:** August 2017 **Pharmazeutischer Unternehmer:** Tillotts Pharma GmbH, Warmbacher Strasse 80, DE-79618 Rheinfelden, www.tillotts.de; **Entocort® rektal. Wirkstoff:** Budesonid. **Zusammensetzung:** 1 Tablette zur Herstellung einer Rektalsuspension enthält: 2,3 mg Budesonid. **Sonstige Bestandteile:** Lactose, Lactose-Monohydrat, Crospovidon, hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Riboflavinphosphat-Natrium (Ph.Eur.) **Zusammensetzung:** 1 Klysmat mit 115 ml Flüssigkeit zur Herstellung einer Rektalsuspension enthält: **Sonstige Bestandteile:** Natriumchlorid, gereinigtes Wasser, Konservierungsmittel: 92 mg Methyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.), 23 mg Propyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.). **Anwendungsgebiete:** Akutbehandlung leichter bis mittelschwerer Colitis ulcerosa, die auf das Rektum und das Colon sigmoideum beschränkt ist. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gg. Budesonid, Methyl-4-hydroxybenzoat, Propyl-4-hydroxybenzoat oder einen der sonstigen Bestandteile. Schwere lokale Infektionen des Darms durch Bakterien, Viren oder Pilze. **Nebenwirkungen:** Gastrointestinale Störungen, wie z. B. Blähungen, Übelkeit und Durchfall; Hautreaktionen (Urtikaria und Exantheme); Ekchymose; Psychomotorische Hyperaktivität; Depressionen; Unruhe, Schlaflosigkeit, Angstzustände; Aggression; Glaukom; grauer Star einschl. subkapsulärer Katarakt, verschwommenes Sehen; Anaphylaktische Reaktionen. Anzeichen oder Symptome, die auf systemische Glukokortikoideffekte hinweisen: Akne oder eine Unterfunktion der Nebenniere, Gewichtszunahme, Erhöhung des Blutzuckers, Osteoporose, Abwehrschwäche gegen Infektionen, Magengeschwür, Haut- und Muskelatrophie, Hirsutismus, Blutdruckanstieg, psychische Störungen und verzögerte Wundheilung. Überempfindlichkeitsreaktionen, auch Spätreaktionen. **Warnhinweise:** Enthält Lactose. **Verschreibungspflichtig. Stand:** November 2018 **Pharmazeutischer Unternehmer:** Tillotts Pharma GmbH, Warmbacher Strasse 80, DE-79618 Rheinfelden, www.tillotts.de; **VistaPrep® 110 g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen Zusammensetzung:** Jeder Beutel enthält: 105 g Macrogol 3350, 2,8 g Natriumchlorid, 1,43 g Natriumhydrogencarbonat und 0,37 g Kaliumchlorid. **Sonstige Bestandteile:** Saccharin-Natrium, hochdisperses Siliciumdioxid, Orangen-Aroma (Orangen-Aroma enthält: Natürliche Aromaextrakte, Geschmacksstoffe, Natürliche Aromastoffe, Maltodextrin, Gummi arabicum (E414), alpha-Tocopherol (E307)) und Zitronen-Limetten-Aroma (Zitronen-Limetten-Aroma enthält: Natürliche Aromaextrakte, Natürliche Aromastoffe, Maltodextrin, Gummi arabicum (E414), Citronensäure (E330)). **Anwendungsgebiete:** Erwachsene (über 18 Jahre, keine Anwendung bei Kindern) zur Darmreinigung zur Vorbereitung einer Koloskopie. **Gegenanzeigen:** Ileus und Verdacht auf Ileus, gastrointestinale Obstruktion oder Perforation, Gefahr der gastrointestinalen Perforation, hochflorige Colitis, toxisches Megakolon, Entleerungsstörungen des Magens, Überempfindlichkeit gegenüber den Wirkstoffen, anderen Macrogolen, Saccharin-Natrium, Orangen-Aroma, Zitronen-Limetten-Aroma, hochdisperses Siliciumdioxid oder einem der sonstigen Bestandteile, Bewusstlosigkeit oder Bewusstseinsstörungen. Neigung zur Aspiration oder Regurgitation, allgemeine Schwäche sowie gestörter Schluckreflex. **Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen:** Ältere Patienten, Refluxösophagitis, kardiale Arrhythmien, chronisch entzündliche Darmerkrankungen, Herzinsuffizienz, Niereninsuffizienz. **Nebenwirkungen:** Sehr häufig: Übelkeit, Völlegefühl, Blähungen. Häufig: Erbrechen, Magenkrämpfe, Reizung des Anus. Gelegentlich: Allgemeines Unwohlsein, Schlaflosigkeit. Sehr selten: Herzrhythmusstörungen, Tachykardien, Lungenödem, klinisch relevanter Abfall der Serumwerte von Kalzium, Kalium und Natrium, neurologische Effekte, die als Folge eines gestörten Elektrolythaushaltes von leichter Desorientiertheit bis hin zu generalisierten Krampfanfällen reichen können, Urtikaria, Rhinorrhoe, Dermatitis, anaphylaktischer Schock. **Stand der Information:** September 2020 **Pharmazeutischer Unternehmer:** Tillotts Pharma GmbH, Warmbacher Straße 80, DE-79618 Rheinfelden, www.tillotts.de; **Tillhepo 250 mg/500 mg Hartkapseln Wirkstoff:** Ursodesoxycholsäure. **Zusammensetzung:** 1 Kps. enth. 250/500 mg Ursodesoxycholsäure. Sonstige Bestandteile: Magnesiumstearat [pflanzlich], Maisstärke, hochdisperses Siliciumdioxid, Titandioxid (E 171), Gelatine, nur 250 mg: Eisenoxid (E 172). **Anwendungsgebiete:** Auflösung v. röntgenneg. Cholesterin-Gallensteinen in d. Gallenblase, bei fktf. Gallenblase. D. Gallensteine sollten nicht größer 15 mm im Durchm. sein. Beh. der prim. biliären Zirrhose (PBC) bei Pat. ohne dekompensierte Leberzirrhose. Bei Kdr. und Jgdl. (6 bis unt. 18 J.): Hepatobiliäre Erkr. im Zus. mit zystischer Fibrose. Nur 250 mg: Beh. d. Gallenrefluxgastritis. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichk. gg. d. Wirkstoff, and. Gallensäuren od. ein. d. sonst. Bestandteile, akute Entz. d. Gallenblase od. d. Gallenwege, Verschl. d. Gallenwege, häufige Gallenkoliken, röntgendichte, kalzifizierte Gallensteine, eingeschr. Kontraktionsfähigk. d. Gallenblase. B. Kdr. u. Jgdl.: erfolglose Portoenterostomie bzw. fehlende Wiederhrst. ein. norm. Gallenabfl. b. Kdr. m. Gallengangatresie, Schwangerschaft. **Nebenwirkungen:** Häufig (≥ 1/100 bis < 1/10): breiförmiger Stuhl, Durchfall. *Sehr selten* (< 1/10.000): Verkalk. d. Gallensteine, Urtikaria, starke Schmerzen im re. Oberbauch b. Beh. v. PBC. B. PBC im fortgeschr. Stadium: Dekomp. d. Leberzirrhose (teilw. reversibel). **Verschreibungspflichtig. Stand der Information:** Juni 2020. Pharmazeutischer Unternehmer: Tillotts Pharma GmbH, Warmbacher Str. 80, DE-79618 Rheinfelden, www.tillotts.de