

# BEREIT FÜR DAS NÄCHSTE LEVEL IN DER THERAPIE DER ATOPISCHEN DERMATITIS?<sup>1,2,\*</sup>

LEVEL UP

## FACHKURZINFORMATION

**BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS:** RINVOQ 15 mg Retardtabletten, RINVOQ 30 mg Retardtabletten, RINVOQ 45 mg Retardtabletten. **ZUSAMMENSETZUNG:** Eine Retardtablette enthält Upadacitinib 0,5 H<sub>2</sub>O, entsprechend 15 mg Upadacitinib. Eine Retardtablette enthält Upadacitinib 0,5 H<sub>2</sub>O, entsprechend 30 mg Upadacitinib. Eine Retardtablette enthält Upadacitinib 0,5 H<sub>2</sub>O, entsprechend 45 mg Upadacitinib. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1. **ANWENDUNGSGEBIETE:** **Rheumatoide Arthritis:** RINVOQ wird angewendet zur Behandlung der mittelschweren bis schweren aktiven rheumatoiden Arthritis bei erwachsenen Patienten, die auf ein oder mehrere krankheitsmodifizierende Antirheumatika (DMARDs) unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben. RINVOQ kann als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat angewendet werden. **Psoriasis-Arthritis:** RINVOQ wird angewendet zur Behandlung der aktiven Psoriasis-Arthritis bei erwachsenen Patienten, die auf ein oder mehrere DMARDs unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben. RINVOQ kann als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat angewendet werden. **Axiale Spondyloarthritis:** Nicht röntgenologische axiale Spondyloarthritis (nr-axSpA): RINVOQ wird angewendet zur Behandlung der aktiven nicht röntgenologischen axialen Spondyloarthritis bei erwachsenen Patienten mit objektiven Anzeichen einer Entzündung, angezeigt durch erhöhtes C-reaktives Protein (CRP) und/oder Nachweis durch Magnetresonanztomografie (MRT), die unzureichend auf nicht steroidale Antirheumatika (NSAR) angesprochen haben. **Ankylosierende Spondylitis (AS, röntgenologische axiale Spondyloarthritis):** RINVOQ wird angewendet zur Behandlung der aktiven ankylosierenden Spondylitis bei erwachsenen Patienten, die auf eine konventionelle Therapie unzureichend angesprochen haben. **Atopische Dermatitis:** RINVOQ wird angewendet zur Behandlung der mittelschweren bis schweren atopischen Dermatitis bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren, die für eine systemische Therapie infrage kommen. **Colitis ulcerosa:** RINVOQ wird angewendet zur Behandlung der mittelschweren bis schweren aktiven Colitis ulcerosa bei erwachsenen Patienten, die auf eine konventionelle Therapie oder ein Biologikum unzureichend angesprochen haben, nicht mehr darauf ansprechen oder diese nicht vertragen haben. **Morbus Crohn:** RINVOQ wird angewendet zur Behandlung der mittelschweren bis schweren aktiven Morbus Crohn bei erwachsenen Patienten, die auf eine konventionelle Therapie oder ein Biologikum unzureichend angesprochen haben, nicht mehr darauf ansprechen oder diese nicht vertragen haben. **GEGENANZEIGEN:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. Aktive Tuberkulose (TB) oder aktive schwerwiegende Infektionen (siehe Abschnitt 4.4). Schwere Leberinsuffizienz (siehe Abschnitt 4.2). **SONSTIGE BESTANDTEILE:** Tablettenkern: Mikrokristalline Cellulose, Hypromellose, Mannitol (Ph. Eur.), Weinsäure (Ph. Eur.), Hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.), Filmüberzug: Poly(vinylalkohol), Macrogol, Talkum, Titandioxid (E171), Eisen(III)-oxid (E172) (nur RINVOQ 15 mg Retardtabletten), Eisen(III)-oxid (E172), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O (E172) (nur RINVOQ 45 mg Retardtabletten) **NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS:** AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Knollstraße, 67061 Ludwigshafen, Deutschland. Jun 2024. **VERTRETUNG DES ZULASSUNGSINHABERS IN ÖSTERREICH:** AbbVie GmbH, Wien. **VERSCHREIBUNGSPFLICHT/APOTHEKENPFLICHT:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **PHARMAKOTHERAPEUTISCHE GRUPPE:** Immunsuppressiva, Janus-assoziierte Kinase-(JAK)-Inhibitoren, ATC-Code: L04AF03. Informationen zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. **STAND DER INFORMATION:** 06/2024

## Referenzen

1. Silverberg JJ, et al. Combining treat-to-target principles and shared decision-making: International expert consensus-based recommendations with a novel concept for minimal disease activity criteria in atopic dermatitis. *J Eur Acad Dermatol Venereol*. Online veröffentlicht am 11. Juli 2024. doi:10.1111/jdv.20229. 2. Silverberg JJ, et al. Efficacy and Safety of Upadacitinib vs Dupilumab in Adults and Adolescents with Moderate-to-Severe Atopic Dermatitis: Week 16 results of an Open-label, Randomized, Efficacy Assessor-Blinded Head-to-Head Phase 3b/4 Study (Level Up). *British Journal of Dermatology*, 2024; 1jae404. <https://doi.org/10.1093/bjd/1jae404>.

\* Nächste Level: bezieht sich auf höhere Therapiestandards im Sinne einer optimalen Krankheitskontrolle (EASI 90 & WP-NRS 0/1).<sup>12</sup>

## Gender-Hinweis

Zur besseren Lesbarkeit wird hier das generische Maskulinum verwendet. Die verwendeten Personenbezeichnungen beziehen sich – sofern nicht anders kenntlich gemacht – auf alle Geschlechter.

## Foto-Credits

Foto Dr. Christine Bangert: Karoline Rais Photography, Foto Dr. Nina Häring: Carmen Graber, Foto Dr. Alex Kilbertus: Privat, Foto PD Dr. Andreas Pinter: Privat, Foto Dr. Knut Prillinger: Privat

**Herausgeber:** AbbVie GmbH, Wien | [www.abbvie.com](http://www.abbvie.com)  
AT-RNOD-240092-31102024

abbvie

# EINLADUNG ZUM WEBINAR

**RINVOQ**<sup>®</sup>  
upadacitinib



## KRANKHEITSKONTROLLE BEI ATOPISCHER DERMATITIS:

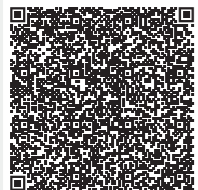
# VISION ODER REALITÄT?

# EINLADUNG

## Wie nah sind wir wirklich an der optimalen Krankheitskontrolle?

Ist es nur eine Vision oder bereits Realität? Dieser und weiteren spannenden Fragestellungen widmen sich Experten aus Österreich und Deutschland im Webinar am 29. Jänner 2025.

Lassen sie sich diese Gelegenheit nicht entgehen, um die neuen Daten rund um die Therapie mit RINVOQ® zu erfahren und wie diese die Lebensqualität Ihrer Patienten maßgeblich verändern können.



Melden Sie sich gleich an!  
Wir freuen uns auf Ihre Teilnahme!

Ihr RINVOQ-Team

**29. JÄNNER 2025**  
**19:00 – 20:00 UHR**

### MODERATION



**Dr. Christine Bangert**  
Wien

### EXPERTEN



**Dr. Nina Häring**  
Feldkirch



**Dr. Alex Kilbertus**  
Wels



**PD Dr. Andreas Pinter**  
Frankfurt am Main



**Dr. Knut Prillinger**  
St. Pölten

# AGENDA



**19:00 – 19:05 UHR**

**Opening**  
Dr. Christine Bangert, Wien

**19:05 – 19:15 UHR**

**LEVEL UP: Neue Daten zur optimalen Krankheitskontrolle mit RINVOQ**  
PD Dr. Andreas Pinter, Frankfurt am Main

**19:15 – 19:45 UHR**

**LET'S TALK: Diskussionsrunde & Erfahrungsaustausch aus der Praxis**  
**Optimale Krankheitskontrolle: Wen juckt's?**  
Dr. Christine Bangert, Wien | Dr. Nina Häring, Feldkirch  
Dr. Alex Kilbertus, Wels | Dr. Knut Prillinger, St. Pölten

**19:45 – 19:55 UHR**

**Q&A:** Experten beantworten Ihre Fragen aus dem Praxisalltag

**19:55 – 20:00 UHR**

**Closing**  
Dr. Christine Bangert, Wien