

# Eine neue Option für Patienten mit aktivem Morbus Crohn<sup>1-3</sup>

## CIMZIA® – der einzige Fc-freie anti-TNF<sup>1,2</sup>

- **Verlässliche Krankheitskontrolle<sup>3</sup>**
- **Praktische subkutane Verabreichung – alle 4 Wochen<sup>1,2\*</sup>**
- **Patientenfreundliche, schmerzarme Anwendung<sup>1</sup>**

\*Induktionsdosis in Woche 0, 2 und 4

**Referenzen:** 1. Schreiber S, Khalil-Kareemi M, Lawrence IC, et al. for the PRECISE 2 Study Investigators. Maintenance therapy with certolizumab pegol for Crohn's disease. *N Engl J Med.* 2007;357:239-250. 2. Cimzia® Fachinformation 3. Lichtenstein GR, Schreiber S. Maintenance of response and remission rates after 18 months of treatment with certolizumab pegol in patients with active Crohn's disease: an analysis of the PRECISE Program. Presented at: Digestive Disease Week; May 19-24, 2007; Washington, DC.

Bevor Sie Cimzia® verschreiben, konsultieren Sie bitte die komplette Fachinformation.

Abgekürzte Fachinformation: Cimzia® (Certolizumab pegol)

I: Cimzia® ist indiziert zur Induktion eines klinischen Ansprechens sowie zur Aufrechterhaltung eines klinischen Ansprechens und einer Remission bei Patienten mit aktivem Morbus Crohn, die auf eine konventionelle Behandlung nicht ausreichend angesprochen haben. D: Zur subkutanen Anwendung bei Erwachsenen 400 mg in Wochen 0, 2 und 4, danach alle 4 Wochen 400 mg. KI: Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem der Hilfsstoffe, aktive Tuberkulose, mittelschwere bis schwere Herzinsuffizienz (NYHA Klasse III-IV). WH: Infekte, neurologische Ereignisse, hämatologische Ereignisse, Immunsuppression, Malignome und lymphoproliferative Störungen, Immunisierung, dekompensierte Herzinsuffizienz, Autoimmunität, gleichzeitige Anwendung von Anakinra. IA: Bis heute keine klinisch relevanten pharmakokinetischen Interaktionen beobachtet. UW: Sehr häufig bzw. häufig beobachtet wurden Kopfschmerzen, Nasopharyngitis, Verschlimmerung des Morbus Crohn, Infektionen der Harnwege, Herpes simplex, Infektionen der oberen Atemwege, Schwindel, Unterbauchschmerzen, Erbrechen, Hautausschlag, Pruritus, Erschöpfung, Pyrexie, Schmerzen und Rötungen an der Injektionsstelle. P: Enthält 2 Durchstechflaschen mit Pulver (Cimzia® 200mg), 2 Durchstechflaschen mit Lösungsmittel, sowie das nötige Verbrauchsmaterial. Verkaufskategorie B. ©UCB-Pharma AG, September 2007. All rights reserved.



**cimzia**®  
(certolizumab pegol)

