

# compendium update

Mai 2015



Die inhaltliche Verantwortung für die Rubrik «compendium update» liegt bei der Documed AG.

Dieses Bulletin ist ein Auszug aus unseren aktuellen Arzneimittelinformationen. Vollständige Informationen finden Sie unter

**compendium.ch**  
by Documed

## Arzneimittelsicherheit

(III = hohe, II = mittlere, I = geringe Relevanz)

### III Lamisil Pedisan® Spray (Terbinafin)

#### Anwendungseinschränkung in der Pädiatrie

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Lamisil Pedisan Spray wurde bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren bisher nicht systematisch geprüft. Die Anwendung wird deshalb in dieser Altersgruppe nicht empfohlen.

Die Anwendung von Lamisil Pedisan Creme ist dagegen wie bisher für Jugendliche ab 12 Jahren zugelassen.

### I Humira® (Adalimumab)

#### Alternative Lagerung in Ausnahmefällen

Eine einzelne Fertigspritze und ein einzelner vorgefüllter Injektor dürfen für bis zu 14 Tage bei Temperaturen bis zu maximal 25 °C gelagert werden. Die Fertigspritze und der vorgefüllte Injektor müssen vor Licht geschützt werden und sind zu entsorgen, falls sie nicht innerhalb dieser 14 Tage verwendet werden, auch wenn sie in den Kühlschrank zurückgelegt werden.

Die Durchstechflasche darf nicht ausserhalb des Kühlschranks gelagert werden.

## Innovationen

### Triumeq® (Lamivudin, Abacavir, Dolutegravir) VIIV HEALTHCARE

#### Neue Dreierkombination bei HIV

In der Schweiz ist das neue Kombipräparat Triumeq im Handel. Das Arzneimittel ist zugelassen zur Therapie der HIV-Infektion bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren, welche nicht antiretroviral vorbehandelt sind oder bei denen HIV keine dokumentierte oder klinisch vermutete Resistenz gegen einen der drei antiretroviralen Wirkstoffe von Triumeq aufweist.

### Idarucizumab

#### Erstes Dabigatran-Antidot

Für die neuen oralen Antikoagulantien gibt es bisher kein Antidot. Es sind jedoch mehrere Moleküle in Entwicklung. Für Dabigatran, welches bereits seit sechs Jahren auf dem Markt ist, könnte schon bald ein erstes Antidot zur Verfügung stehen. Die Firma Boehringer Ingelheim hat gleichzeitig bei den europäischen, amerikanischen und kanadischen Arzneimittelbehörden einen Antrag für die Marktzulassung von Idarucizumab eingereicht. Es handelt sich dabei um ein monoklonales, humanisiertes Antikörperfragment. Bereits im Juni 2014 hat der Wirkstoff von der FDA in einem beschleunigten Zulassungsverfahren den Status eines Therapiedurchbruchs («breakthrough therapy») erhalten.

### Panobinostat

#### FDA-Zulassung für neue Therapieoption bei Multiplem Myelom

In den USA hat die FDA die Marktzulassung für Farydak® (Panobinostat, Kapseln zu 10 mg, 15 mg und 20 mg) erteilt. Das Medikament muss zusammen mit Bortezomib (Velcade®) und Dexamethason kombiniert werden und kommt erst nach mindestens zwei fehlgeschlagenen Standardtherapien zum Einsatz. In der Schweiz ist Panobinostat als Orphan Drug registriert.

## Markt

### Tibolon-Mepha® MEPHA

#### Neu im Handel

Es sind Tabletten zu 2.5 mg Tibolon erhältlich.



### Imbruvica® JANSSEN-CILAG

#### Neues Onkologikum

Es sind Kapseln zu 140 mg Ibrutinib erhältlich.

### Velphoro® VIFOR FRESENIUS

#### Neu im Handel

Es sind Kautabletten zu 500 mg Eisen als Eisen(III)-oxihydroxid erhältlich.

### Buprenorphin-Mepha® MEPHA

#### Neu im Handel

Es sind Sublingualtabletten zu 0.4 mg, 2 mg und 8 mg Buprenorphin erhältlich.