

Kurzfassung Fachinformation SKYRIZI® (Risankizumab): I: Behandlung mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis bei erwachsenen Patienten, die auf andere systemische Therapien wie beispielsweise Cyclosporin, Methotrexat (MTX) oder PUVA (Psoralen und UV-A) unzureichend angesprochen haben oder bei denen eine Kontraindikation oder Unverträglichkeit gegenüber solchen Therapien besteht. **D:** Empfohlene Dosis 150 mg als s.c. Injektion (eine Injektion zu 150 mg oder zwei Injektionen zu jeweils 75 mg) in Woche 0 und 4, dann alle 12 Wochen. Kein Ansprechen nach 16 Wochen, Abbruch erwägen. **KI:** Überempfindlichkeit auf Wirkstoff/Hilfsstoffe. Klinisch relevante aktive Infektionen (z.B. aktive Tuberkulose). **W:** Bei einer klinisch bedeutsamen Infektion, Patient engmaschig überwachen und SKYRIZI® Therapie nicht einleiten bzw. unterbrechen bis die Infektion abgeklungen ist. Vor Behandlung mit SKYRIZI® Beurteilung einer Tuberkulose (TB)-Infektion, bei latenter TB zunächst TB-Therapie einleiten. Überwachung auf TB während Behandlung. Keine Lebendimpfstoffe während der Behandlung. Bei schwerwiegenden Überempfindlichkeitsreaktionen Behandlung abbrechen. **IA:** Keine relevanten Interaktionen beobachtet. **UW:** Sehr häufig: Infektion der oberen Atemwege. Beinhaltet: Atemwegsinfektion (viral, bakteriell oder nicht spezifiziert), Sinusitis (auch akute), Rhinitis, Nasopharyngitis, Pharyngitis (auch virale), Tonsillitis. **P:** 150 mg / ml in einer Fertigspritze bzw in einem Fertigpen pro Packung oder 75 mg / 0,83 ml: 2 Fertigspritzen mit Injektionslösung pro Packung. Liste B. **Z:** AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham , Tel. (+41) 41 399 15 00 (V2). Ausführliche Informationen, siehe Arzneimittel-Fachinformation: www.swissmedicin.ch.