

Referenzen und Pflichtangaben

AD = Atopische Dermatitis; **JAK** = Januskinase; **PP-NRS** = Peak Pruritus Numerical Rating Scale; **TCS** = Topische Kortikosteroide.

+ CIBINQO® ist der einzige JAK-Inhibitor für Erwachsene mit mittelschwerer bis schwerer AD mit nationaler Praxisbesonderheit in allen drei Wirkstärken.¹

++ In der Indikation für Erwachsene wurde ein Anhaltspunkt für einen beträchtlichen Zusatznutzen gegenüber zweckmäßiger Vergleichstherapie festgestellt: Dupilumab (ggf. in Kombination mit topischen Glukokortikoiden und/oder topischen Calcineurininhibitoren).²

* CIBINQO® wird angewendet zur Behandlung von mittelschwerer bis schwerer atopischer Dermatitis bei Erwachsenen und Jugendlichen ab einem Alter von 12 Jahren, die für eine systemische Therapie infrage kommen.³

** Bereits nach 2 Tagen eine signifikant bessere Juckreizlinderung (PP-NRS4, Post-hoc-Analyse der JADE DARE-Studie) unter Abrocitinib 200 mg 1 x tgl. + TCS gegenüber Dupilumab 300 mg/2 Wochen + TCS.⁴

Während der Behandlung kann die Dosis abhängig von Verträglichkeit und Wirksamkeit auf 100 mg reduziert oder auf 200 mg erhöht werden.³

1. GKV-Spitzenverband: https://www.gkv-spitzenverband.de/media/dokumente/krankenversicherung_1/arzneimittel/amnog_praxisbesonderheiten/22005pb20220715.pdf, zuletzt aufgerufen 27.06.2025.

2. Gemeinsamer Bundesausschuss. Beschluss vom 07.07.2022: www.g-ba.de/beschluesse/5517/, zuletzt aufgerufen 27.06.2025.

3. Fachinformation CIBINQO®, aktueller Stand.

4. Reich K et al. Lancet. 2022;400(10348):273–282.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8 der Fachinformation.

Cibinqo® 50 mg Filmtabletten Cibinqo® 100 mg Filmtabletten Cibinqo® 200 mg Filmtabletten Wirkstoffe: Abrocitinib **Zusammensetzung:** Wirkstoffe: Jede Filmtabl. enth. 50 mg/100 mg/200 mg Abrocitinib. Sonst. Bestandteil: *Tablettenkern:* mikrokristalline Cellulose (E460i), Calciumhydrogenphosphat (E341iii), Carboxymethylstärke-Natrium, Magnesiumstearat (E470b). *Filmüberzug:* Hypromellose (E464), Titandioxid (E171), Lactose-Monohydrat, Macrogol, Triacetin (E1518), Eisen(III)-oxid (E172). **Anwendungsgebiete:** Zur Behandl. v. mittelschwerer b. schwerer atopischer Dermatitis b. Erw. u. Jugendl. ab 12 J., d. für e. system. Ther. infrage kommen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichk. gg. d. Wirkstoff od. e. d. sonst. Bestandt.; aktive, schwerwieg. system. Infekt., einschl. Tuberkulose (TB); schwere Leberfunktionsstör.; Schwangerschaft und Stillzeit. **Nebenwirkungen:** *Sehr häufig:* Übelkeit. *Häufig:* Herpes simplex (einschl. oraler Herpes, Herpes simplex a. Auge, genitaler Herpes, Herpesdermatitis), Herpes zoster (einschl. am Auge); Kopfschmerz, Schwindelgefühl; Erbrechen, Schmerz. Oberbauch; Akne; Kreatinphosphokinase erhöht >5x Obergrenze des Normalwertes (ULN). *Gelegentlich:* Pneumonie; Thrombozytopenie, Lymphopenie, Neutropenie (einschl. Neutrophilenzahl ern., Granulozytopenie); Hyperlipidämie (einschl. Dyslipidämie, Hypercholesterinämie); venöse Thromboembolie (einschl. Lungenembolie, tiefe Venenthrombose). **Warnhinweise:** Enthält Lactose-Monohydrat. Weitere Informationen s. Fach- u. Gebrauchsinformation. **Abgabestatus:** Verschreibungspflichtig. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Pfizer Europe MA EEIG, Boulevard de la Plaine 17, 1050 Brüssel, Belgien. **Repräsentant in Deutschland:** PFIZER PHARMA GmbH, Friedrichstraße 110, 10117 Berlin. **Stand:** Juni 2025.

