

Referenzen & Fußnoten:

1. Silverberg JI, et al. J Am Acad Dermatol. 2023;89:519–528.
2. Zalewski A, et al. J Clin Med. 2023;12:5741.
3. Ehst B, et al. Poster at WCH 2026.

TRA-MAT-89957

Adtralza® 150 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze

Adtralza® 300 mg Injektionslösung in einem Fertigpen

Zusammens.: *Arzneilich wirksamer Bestandteil:* Jede Fertigspritze enthält 150 mg Tralokinumab in 1 ml Lösung (150 mg/ml). Jeder Fertigpen enthält 300 mg Tralokinumab in 2 ml Lösung (150 mg/ml). *Sonstige Bestandteile:* Natriumacetat-Trihydrat (E262), Essigsäure (E260), Natriumchlorid, Polysorbat 80 (E433) und Wasser für Injektionszwecke. **Anwend.:** mittelschwere bis schwere atopische Dermatitis bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren, die für eine systemische Therapie in Frage kommen. **Gegenanz.:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Polysorbate können allergische Reaktionen hervorrufen. **Nebenw.:** Sehr häufig: Infektionen der oberen Atemwege (haupts. Erkältung). Häufig: Konjunktivitis (auch allerg.), Eosinophilie, Reaktionen an der Injektionsstelle. Gelegentlich: Keratitis. **Verschreibungspflichtig.** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. **Pharmazeutischer Unternehmer:** LEO Pharma A/S, Industriparken 55, DK-2750 Ballerup, Dänemark. **Örtl. Vertreter:** LEO Pharma GmbH, 63263 Neu-Isenburg

Stand: September 2025 / MAT-46769