

Hinweis: * Bitte beachten Sie die Hinweise zu Anwendung und Dosierung in der aktuellen Fachinformation. ** alle ausgeschriebenen Open-House-Rabattverträge

Referenzen: 1. Fachinformation Imuldosa®, Stand Juni 2025. 2. LAUER-TAXE® (Stand 15.07.2025).

Pflichttext:

IMULDOSA 45 mg / 90 Injektionslösung in einer Fertigspritze | IMULDOSA 130 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Zus.: IMULDOSA 45 mg Injektionslg.: Jede Fertigspritze enth. 45 mg Ustekinumab in 0,5 ml. **IMULDOSA 90 mg Injektionslg.:** Jede Fertigspritze enth. 90 mg Ustekinumab in 1 ml. *Sonst. Best.:* Histidin, Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Polysorbat 80 (E433), Saccharose, Wasser für Inj.-zwecke. **IMULDOSA 130 mg Konzentrat:** Jede Durchstechflasche enth. 130 mg Ustekinumab in 26 ml (5 mg/ml). *Sonst. Best.:* EDTA Binatrium Salz Dihydrat (E385), Histidin, Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Methionin, Polysorbat 80 (E433), Saccharose, Wasser für Inj.-zwecke. **Anw.: Fertigspritze:** Bei Erw. mit mittelschw. bis schw. Plaque-Psoriasis bei denen andere syst. Therapien einschl. Ciclosporin, MTX o. PUVA nicht angespr. haben, kontraind. sind od. nicht vertragen wurden. Bei Kdr. u. Jugendl. ab 6 J. mit mittelschw. bis schw. Plaque-Psoriasis, die unzureich. auf andere syst. Therapien od. Phototherapien angespr. od. sie nicht vertragen haben. Bei Erw. mit aktiver psoriatischen Arthritis, wenn Ansprechen auf vorherige nicht-biol. Krankheitsmodif. antirheum. (DMARD) Therapie unzureich. gewesen ist. **Fertigspritze u. Konzentrat:** Bei Erw. mit mittelschw. bis schw. aktiven Morbus Crohn, die entw. auf eine konvent. Therapie od. einen TNF α -Antagonisten unzureich. angespr. haben, nicht mehr darauf ansprechen od. bei Unverträglichkeit od. Kontraindik. gg. eine entspr. Behandlung aufweisen. **Gegenanz.:** Überempf. gg. Wirkstoff od. gg. sonst. Bestandteile, klin. relevante, aktive Inf. (z. B. aktive Tuberkulose). **Nebenw.:** Häufig: Inf. d. ob. Atemwege, Nasopharyngitis, Sinusitis, Schwindelgef., Kopfschm., Oropharyng. Schm., Diarrhö, Übelk., Erbr., Pruritus, Rückenschm., Myalgie, Arthralgie, Ermüdung/Fatigue, Erythem an d. Inj.-stelle, Schm. an d. Inj.-stelle. Gelegentlich: Zellulitis, dentale Inf., Herpes zoster, Inf. d. unt. Atemwege, Virusinf. d. ob. Atemwege, vulvovagin. Pilzinf., Überempfindlichkeitsreakt. (einschl. Ausschlag, Urtikaria), Depression, Facialispause, Nasenverstopfung, pustul. Psoriasis, Exfoliation der Haut, Akne, Reakt. an d. Inj.-stelle (einschl. Hämorrhagie, Hämatom, Verhärt., Schwellung u. Pruritus), Asthenie. Selten: Schwerwiegende Überempfindlichkeitsreakt. (einschl. Anaphylaxie, Angioödem), allerg. Alveolitis, eosinophile Pneumonie, exfoliative Dermatitis (Erythrodermie), Hypersensitivitätsvaskulitis. Sehr selten: Organisierende Pneumonie, Bullöses Pemphigoid, kutaner Lupus erythematodes, Lupus-ähnl. Syndrom. **Warnhinweise:** *Fertigspritze:* Nicht schütteln, subkutane Anwendung. *Konzentrat:* Nicht schütteln. Nur zur einmaligen Anwendung. Intravenöse Anwendung nach Verdünnung. **Verschreibungspflichtig.** *Weitere Informationen siehe Fach- u. Gebrauchsinfo.* **Zulassungsinhaber:** Accord Healthcare B.V., Winthontlaan 200, 3526 KV Utrecht, Niederlande. **Örtlicher Vertreter:** Accord Healthcare GmbH, Hansastrasse 32, München, info@accord-healthcare.de. **Stand:** 06/2025.

[Zur Fachinformation](#)