



TILLOTTS PHARMA

GI-health is our passion™

Produktportfolio



COLITIS ULCEROSA

ASACOL® Mesalazin

Erstlinien-Therapie bei akuter leichter bis mittelschwerer Colitis ulcerosa und zur Erhaltungstherapie



- Gezielte Wirkstoff-Freisetzung im gesamten Kolon und im Rektum^{5,21}
- Gut verträglich⁶
- Einfach 1 x täglich⁶

Akutbehandlung einer leichten bis mittelschweren Colitis ulcerosa, die auf den Enddarm (Rektum) beschränkt ist.

1 x täglich vor dem Schlafengehen



Entocort® rektal

2,3 mg Budesonid als Tablette und Flüssigkeit zur Herstellung einer Rektalsuspension

Zur Akutbehandlung einer leichten bis mittelschweren Colitis ulcerosa, die auf das Rektum und das Colon sigmoideum beschränkt ist.²⁰

MORBUS CROHN

MIKROSKOPISCHE KOLITIS

Entocort®

Budesonid

3 mg Budesonid in einer Hartkapsel mit ECX®-Technologie

Erstlinien-Therapie bei leicht oder mittelschwer aktivem ileozökalem **Morbus Crohn**⁷, Ersatz von Prednisolon bei steroidabhängigen Patienten⁸

- **MASSGESCHNEIDERT:** Smarte ECX®-Technologie⁹⁻¹¹
- **ANDERS:** Frühere & längere Wirkstofffreisetzung¹²
- **EFFEKTIV:** Schnelle Remission & hohe Remissionsraten¹³⁻¹⁵

Erstlinien-Therapie bei **mikroskopischer Kolitis**^{16,17}

- **ZUGELASSEN** bei lymphozytärer Kolitis und bei kollagener Kolitis⁸
- **EFFEKTIV:** Linderung der Diarrhö für bis zu 90 % der Patienten mit mikroskopischer Kolitis.^{18,19}



CLOSTRIDIODES- DIFFICILE-INFEKTION

DIFICLIR[®]
fidaxomicin

Zur Behandlung von C.-difficile-Infektionen (CDI)¹



- 45 % weniger Rezidive vs. Vancomycin²
- Schnelles Sistieren der Diarrhö^{*,3}
- Wirkt selektiv und bakterizid^{1,4}
- Nur 2 x tägliche Gabe¹

Erhältlich als 200 mg Filmtablette und 40 mg/ml Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen (Sondengängig^{**})

PRIMÄRE BILIÄRE CHOLANGITIS (PBC)



Zur Behandlung der primär biliären Zirrhose



- 1 Aktuelle Fachinformation DIFICLIR® (Fidaxomicin)
- 2 Louie TJ et al. N Engl J Med 2011;364: 422-431
- 3 Cornely OA et al. J Clin Oncol 2013; 31: 2493-2499
- 4 Goldstein EJC et al. Clin Infect Dis 2012; 55 (Suppl 2): 143-148
- 5 Varum GF et al. Poster 02W0200, APPS 2016
- 6 D'Haens GR et al. Aliment Pharmacol Ther 2017; 46(3): 292-302
- 7 Dignass A et al. J Crohns Colitis 2010;4(1):28-62
- 8 Aktuelle Fachinformation Entocort® Kapseln
- 9 Hofer KN. Ann Pharmacother 2003; 37(10): 1457-1464
- 10 Vijay Kumar T et al. Int J Pharm Bio Sci 2012; 2(4): 9-15
- 11 Rezaie A et al. Cochrane Database Syst Rev 2015; 6: CD000296
- 12 Goyanes A et al. J Drug Deliv Sci Technol 2015; 25: 36-42
- 13 Greenberg GR et al. N Engl J Med 1994; 331(13): 836-841
- 14 Rutgeerts P et al. N Engl J Med 1994; 331(13): 842-845
- 15 Campieri M et al. Gut 1997; 41: 209-214
- 16 Miehle S et al. United European Gastroenterol J 2020; doi: 1177/2050640620951905, 932-945
- 17 Pardi DS et al. Gastroenterology 2016;150(1):247-274
- 18 Miehle S et al. Gastroenterology 2002;123(4):978-984
- 19 Pardi DS et al. Gastroenterology 2009;136(Suppl 1):A-519
- 20 Aktuelle Fachinformation Entocort® rektal
- 21 Laoun R et al. J Crohns Colitis 2019; 13 (Suppl 1): S474-S475 (P707)

* n=452 Patienten; im Median 54 Stunden bis zum Sistieren der Diarrhö

** Kompatibel mit Ernährungs sonden aus Polyvinylchlorid (PVC) und Polyurethan (PUR)

Sie haben Fragen?

Unser Tillotts Medical Service steht Ihnen gerne zur Verfügung.

medinfo-germany@tillotts.com

Asacol® 1600 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung. Wirkstoff: Mesalazin. **Zusammensetzung:** 1 Tbl. enth. 1600 mg Mesalazin
Sonstige Bestandteile: Magnesiumstearat [pflanzl.], Methacrylsäure-Methylmethacrylat-Copolymer (1:2), Triethylcitrat, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172), Eisen(III)-oxid (E172), Macrogol 6000, Mikrokristalline Cellulose, Glycerolmonostearat 40-55, Hypromellose, Maisstärke, Polysorbat 80, Kaliumdi-hydrogenphosphat, Hochdisperses Siliciumdioxid, Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A). **Anwendungsgebiete:** Colitis ulcerosa: Zur Behandlung akuter Schübe mit leichtem bis mittelschwerem Krankheitsverlauf. Langzeitbehandlung zur Vermeidung eines Rezidivs. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gg. Salicylate (einschl. Mesalazin) od. d. sonst. Bestandteile, schwere Leber- und Nierenfunktionsstörungen (GFR unter 30 ml/min/1,73 m²). **Nebenwirkungen:** *Häufig* ($\geq 1/100$ bis $< 1/10$): Dyspepsie, Hautausschlag. *Gelegentlich* ($\geq 1/1.000$ bis $< 1/100$): Eosinophilie, Parästhesie, Urtikaria, Pruritus, Fieber, Brustschmerzen. *Selten* ($\geq 1/10.000$ bis $< 1/1.000$): Kopfschmerzen, Schwindel, Myokarditis, Perikarditis, Bauchschmerzen, Durchfall, Blähungen, Übelkeit, Erbrechen, Lichtempfindlichkeit. *Sehr selten* ($< 1/10.000$): Verändertes Blutbild (aplast. Anämie, Agranulozytose, Panzyto-, Neutro-, Leuko-, Thrombozytopenie), Blutdyskrasie, Überempfindlichkeitsreaktionen wie allergisches Exanthem, Arzneimittelfieber, Lupus erythematosus Syndrom, Pankolitis, periphere Neuropathie, allergische u. fibrotische Lungenreaktion (einschl. Dyspnoe, Husten, Bronchospasmus, Alveolitis, pulmonare Eosinophilie, Lungeninfiltration, Pneumonitis), interstitielle Pneumonie, eosinophile Pneumonie, Lungenerkrankung, akute Pankreatitis, Veränderung der Leberfunktionsparameter (Erhöhung der Transaminasen u. Cholestase-Parameter), Hepatitis, cholestatische Hepatitis, Alopecie, Myalgie, Arthralgie, Nierenfunktionsstörung einschl. akuter u. chron. interstitieller Nephritis u. Niereninsuffizienz, nephrotisches Syndrom, Nierenversagen das bei frühem Absetzen der Behandl. reversibel sein kann, Oligospermie (reversibel). *Nicht bekannt (nicht aus den verfügbaren Daten abschätzbar):* Pleuritis, Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse, Lupus-ähnliches Syndrom mit Peri- u. Pleuroperikarditis als prominente Symptome sowie Hautausschlag u. Gelenkschm., Nephrolithiasis, Mesalazin-Unverträglichk. u./od. Verschlimmerung d. Grunderkrank., Erhöhung CRP, Kreatinin im Blut erhöht, Gewichtsabnahme, Kreatinin-Clearance verringert, Amylase, Sedimentationsgeschw. d. roten Blutkörperchen, Lipase, BUN erhöht. **Warnhinweise:** Enthält Natrium. **Verschreibungspflichtig. Stand der Information:** Januar 2022. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Tillotts Pharma GmbH, Warmbacher Str. 80, DE-79618 Rheinfelden, www.tillotts.de

Asacol® 1g Zäpfchen. Wirkstoff: Mesalazin. **Zusammensetzung:** 1 Zäpfchen. enth. 1 g Mesalazin. **Sonstige Bestandteile:** Hartfett. **Anwendungsgebiete:** Behandlung leichter bis mittelschwerer Colitis ulcerosa, die auf den Enddarm beschränkt ist. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gg. Salicylate od. d. sonst. Bestandteile, schwere Leber- und Nierenfunktionsstörungen. **Nebenwirkungen:** *Selten* ($\geq 1/10.000$ bis $< 1/1.000$): Kopfschmerzen, Schwindel, Myokarditis, Perikarditis, Abdominalschmerzen, Diarrhö, Flatulenz, Übelkeit, Erbrechen, Verstopfung, Lichtempfindlichkeit. *Sehr selten* ($< 1/10.000$): Verändertes Blutbild (aplastische Anämie, Agranulozytose, Panzytopenie, Neutropenie, Leukopenie, Thrombozytopenie), Periphere Neuropathie, allergische u. fibrotische Lungenreaktionen (einschl. Dyspnoe, Husten, Bronchospasmus, Alveolitis, pulmonare Eosinophilie, Lungeninfiltrat, Pneumonitis), akute Pankreatitis, Nierenfunktionsstörungen einschl. akuter u. chronischer interstitieller Nephritis u. Niereninsuffizienz, Alopecie, Myalgie, Arthralgie, Überempfindlichkeitsreakt. w. allerg. Exanthem, Arzneimittelfieber, Lupus erythematosus Syndrom, Pankolitis, Veränderungen d. Leberfunktionsparameter (Erhöh. d. Transaminasen u. Cholestaseparameter), Hepatitis, cholestatische Hepatitis, Oligospermie (reversibel). *Nicht bekannt (nicht aus den verfügbaren Daten abschätzbar):* Nephrolithiasis, Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse. **Verschreibungspflichtig. Stand der Information:** Mai 2021. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Tillotts Pharma GmbH, Warmbacher Str. 80, DE-79618 Rheinfelden, www.tillotts.de

Entocort® Kapseln. Wirkstoff: Budesonid. **Zusammensetzung:** 1 Hartkapsel mit veränderter Wirkstofffreisetzung enthält: 3mg Budesonid. **Sonstige Bestandteile:** Polysorbat 80, Ethylcellulose, Tributylacetylcitrat (Ph. Eur.), Triethylcitrat, Dimeticon (1000 cSt), Talkum, Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1) (Ph. Eur.), Saccharose, Maisstärke, Gelatine, Natriumdodecylsulfat, Titandioxid, hochdisperses Siliciumdioxid, dickflüssiges Paraffin, Eisenoxide und -hydroxide, Schellack, Ammoniumhydroxid, Kaliumhydroxid. **Anwendungsgebiete:** Behandlung des Morbus Crohn mit Beteiligung des Ileums (Krummdarm) und/oder des Colon ascendens (Teil des Dickdarms) in folgenden Situationen: – Schubtherapie des Morbus Crohn leichten bis mittelschweren Grades, – Ersatz von Prednisolon bei steroidabhängigen Patienten. Behandlung einer akuten mikroskopischen Colitis. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Budesonid oder einen der sonstigen Bestandteile. Lokale Infektionen des Darms (Bakterien, Pilze, Viren). **Nebenwirkungen:** Cushingoide Eigenschaften; Wachstumsverzögerung; Verdauungsstörung (Dyspepsie); Muskelkrämpfe; Tremor; psychomotorische Hyperaktivität; Palpitationen; Verhaltensänderungen wie Nervosität, Schlaflosigkeit, Stimmungsschwankungen; Depressionen; Angstzustände; Aggression; Glaukom; grauer Star einschl. subkapsulärer Katarakt; verschwommenes Sehen; Hautreaktionen (Urtikaria, Exantheme); Ekchymose; Menstruationsstörungen; Hypokaliämie; anaphylaktische Reaktionen. Nebenwirkungen, die für systemische Glukokortikoide typisch sind (ca. 50 % seltener als equipotente Dosen Prednisolon), wie cushingoider Habitus, Wachstumsverzögerung, Blutdruckanstieg, Erhöhung des Infektionsrisikos, verzögerte Wundheilung, verminderte Glucosetoleranz, Natriumretention mit Ödembildung, vermehrte Kaliumausscheidung, Störungen der Sexualhormonsekretion, Funktionsschwäche der Nebennierenrinde, Muskelschwäche, Osteoporose, aseptische Knochennekrosen, Glaukom, psychische Störungen, Magengeschwür, Bauchspeicheldrüsenentzündung, Erhöhung des Thromboserisikos. **Warnhinweise:** Enthält Saccharose. **Verschreibungspflichtig. Stand der Information:** August 2017 **Pharmazeutischer Unternehmer:** Tillotts Pharma GmbH, Warmbacher Strasse 80, DE-79618 Rheinfelden, www.tillotts.de

Entocort® rektal. Wirkstoff: Budesonid. **Zusammensetzung:** 1 Tablette zur Herstellung einer Rektalsuspension enthält: 2,3 mg Budesonid. **Sonstige Bestandteile:** Lactose, Lactose-Monohydrat, Crospovidon, hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.), Riboflavinphosphat-Natrium (Ph. Eur.) **Zusammensetzung:** 1 Klyma mit 115 ml Flüssigkeit zur Herstellung einer Rektalsuspension enthält: **Sonstige Bestandteile:** Natriumchlorid, gereinigtes Wasser, Konservierungsmittel: 92 mg Methyl-4-hydroxybenzoat (Ph. Eur.), 23 mg Propyl-4-hydroxybenzoat (Ph. Eur.). **Anwendungsgebiete:** Akutbehandlung leichter bis mittelschwerer Colitis ulcerosa, die auf das Rektum und das Colon sigmoideum beschränkt ist. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gg. Budesonid, Methyl-4-hydroxybenzoat, Propyl-4-hydroxybenzoat oder einen der sonstigen Bestandteile. Schwere lokale Infektionen des Darms durch Bakterien, Viren oder Pilze. **Nebenwirkungen:** Gastrointestinale Störungen, wie z.B. Blähungen, Übelkeit und Durchfall; Hautreaktionen (Urtikaria und Exantheme); Ekchymose; Psychomotorische Hyperaktivität; Depressionen; Unruhe, Schlaflosigkeit, Angstzustände; Aggression; Glaukom, grauer Star einschl. subkapsulärer Katarakt, verschwommenes Sehen; Anaphylaktische Reaktionen. Anzeichen oder Symptome, die auf systemische Glukokortikoideffekte hinweisen: Akne oder eine Unterfunktion der Nebenniere, Gewichtszunahme, Erhöhung des Blutzuckers, Osteoporose, Abwehrschwäche gegen Infektionen, Magengeschwür, Haut- und Muskelatrophie, Hirsutismus, Blutdruckanstieg, psychische Störungen und verzögerte Wundheilung. Überempfindlichkeitsreaktionen, auch Spätreaktionen. **Warnhinweise:** Enthält Lactose. **Verschreibungspflichtig. Stand der Information:** November 2020 **Pharmazeutischer Unternehmer:** Tillotts Pharma GmbH, Warmbacher Strasse 80, DE-79618 Rheinfelden, www.tillotts.de

DIFICLIR® 200 mg Filmtabletten. DIFICLIR® 40 mg/ml Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen. Wirkstoff: Fidaxomicin. **Zusammensetzung (Filmtabletten):** Jede Filmtablette enthält: 200 mg Fidaxomicin. **Sonstige Bestandteile:** Tablettenkern: Mikrokristalline Cellulose, vorverkleisterte Stärke (Mais), Hyprollose, Butylhydroxytoluol (Ph. Eur.), Carboxymethylstärke-Natrium, Magnesiumstearat. Umhüllung: Polyvinylalkohol, Titandioxid (E171), Talkum, Macrogol, Lecithin (Soja). **Zusammensetzung (Granulat):** Nach Rekonstitution mit Wasser enthält jeder ml der Suspension zum Einnehmen 40 mg Fidaxomicin. **Sonstige Bestandteile:** Mikrokristalline Cellulose, Carboxymethylstärke-Natrium, Xanthangummi, Citronensäure, Natriumcitrat, Natriumbenzoat (E 211), Sacralose, gemischtes Beerenaroma. **Anwendungsgebiete:** DIFICLIR® wird bei Erwachsenen, Kindern und Jugendlichen mit einem Körpergewicht von mindestens 12,5 kg angewendet zur Behandlung von Infektionen der Dickdarmschleimhaut (Kolon) mit bestimmten Bakterien, die *Clostridioides difficile* genannt werden. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen:** *Häufig* ($\geq 1/100$ bis $< 1/10$): Erbrechen, Übelkeit, Verstopfung. *Gelegentlich* ($\geq 1/1.000$ bis $< 1/100$): Appetitlosigkeit, Benommenheit, Kopfschmerzen, Mundtrockenheit, Veränderungen des Geschmacksempfindens (Dysgeusie), Völlegefühl, Blähungen (Flatulenz), Hautausschlag, Juckreiz (Pruritus). *Nebenwirkungen nicht bekannter Häufigkeit:* Schwollungen des Gesichts oder des Rachens (Angioödem), Atemnot (Dyspnoe). *Zusätzliche Nebenwirkungen bei Kindern und Jugendlichen:* Quaddeln. **Warnhinweis:** Für Kinder unzugänglich aufbewahren. **Verschreibungspflichtig. Pharmazeutischer Unternehmer:** Tillotts Pharma GmbH, Warmbacher Str. 80, DE-79618 Rheinfelden, www.tillotts.de **Stand:** August 2021.

Tillhepo 250 mg/500 mg Hartkapseln Wirkstoff: Ursodesoxycholsäure. **Zusammensetzung:** 1 Kps. enth. 250/500 mg Ursodesoxycholsäure. **Sonstige Bestandteile:** Magnesiumstearat [pflanzlich], Maisstärke, hochdisperses Siliciumdioxid, Titandioxid (E 171), Gelatine, nur 250 mg: Eisenoxid (E 172). **Anwendungsgebiete:** Auflösung v. röntgenneg. Cholesterin-Gallensteinen in d. Gallenblase, bei fktf. Gallenblase. D. Gallensteine sollten nicht größer 15 mm im Durchm. sein. Beh. der prim. biliären Zirrhose (PBC) bei Pat. ohne dekompensierte Leberzirrhose. Bei Kdr. und Jgdl. (6 bis unt. 18 J.): Hepatobiliäre Erkr. im Zus. mit zystischer Fibrose. Nur 250 mg: Beh. d. Gallenrefluxgastritis. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichk. gg. d. Wirkstoff, and. Gallensäuren od. ein. d. sonst. Bestandteile, akute Entz. d. Gallenblase od. d. Gallenwege, Verschl. d. Gallenwege, häufige Gallenkoliken, röntgendichte, kalzifizierte Gallensteine, eingeschr. Kontraktionsfähigk. d. Gallenblase. B. Kdr. u. Jgdl.: erfolglose Portoenterostomie bzw. fehlende Wiederhrst. ein. norm. Gallenabfl. b. Kdr. m. Gallengangatresie, Schwangerschaft. **Nebenwirkungen:** *Häufig* ($\geq 1/100$ bis $< 1/10$): breiförmiger Stuhl, Durchfall. *Sehr selten* ($< 1/10.000$): Verkalk. d. Gallensteine, Urtikaria, starke Schmerzen im re. Oberbauch b. Beh. v. PBC. B. PBC im fortgeschr. Stadium: Dekomp. d. Leberzirrhose (teilw. reversibel). **Verschreibungspflichtig. Stand der Information:** Juni 2020 **Pharmazeutischer Unternehmer:** Tillotts Pharma GmbH, Warmbacher Str. 80, DE-79618 Rheinfelden, www.tillotts.de

Tillotts Pharma GmbH

Kurfürstendamm 170, 10707 Berlin Tel.: 030/991948300, Fax: 030/991948310, www.tillotts.de