

# Produktportfolio



#### **COLITIS ULCEROSA**



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



- Gezielte Wirkstoff-Freisetzung im gesamten Kolon und im Rektum<sup>5,21</sup>
- Gut verträglich<sup>6</sup>
- Einfach 1 x täglich<sup>6</sup>

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

1x 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.<sup>20</sup>

### **MORBUS CROHN**

## MIKROSKOPISCHE KOLITIS

# Entocort

3 mg Budesonid in einer Hartkapsel mit ECX®-Technologie

Erstlinien-Therapie bei leicht oder mittelschwer aktivem ileozökalem **Morbus Crohn**<sup>7</sup>, Ersatz von Prednisolon bei steroidabhängigen Patienten<sup>8</sup>

- MASSGESCHNEIDERT: Smarte ECX®-Technologie<sup>9-11</sup>
- ANDERS: Frühere & längere Wirkstofffreisetzung<sup>12</sup>
- EFFEKTIV: Schnelle Remission & hohe Remissionsraten<sup>13-15</sup>

Erstlinien-Therapie bei mikroskopischer Kolitis<sup>16,17</sup>

- ZUGELASSEN bei lymphozytärer Kolitis und bei kollagener Kolitis<sup>8</sup>
- EFFEKTIV: Linderung der Diarrhö für bis zu 90 % der Patienten mit mikroskopischer Kolitis. 18,19



# CLOSTRIDIOIDES-DIFFICILE-INFEKTION



Zur Behandlung von C.-difficile-Infektionen (CDI)<sup>1</sup>





- 45% weniger Rezidive vs. Vancomycin<sup>2</sup>
- Schnelles Sistieren der Diarrhö\*,3
- Wirkt selektiv und bakterizid<sup>1,4</sup>
- Nur 2 x tägliche Gabe<sup>1</sup>

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 Miehlke 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 Miehlke 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 Ernährungssonden aus Polyvinylchlorid (PVC) und Polyurethan (PUR)

#### Sie haben Fragen?

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, Kaliumdihydrogenphosphat, 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 9g. Salicylate (einschl. Mesalazin) od. d. sonst. Bestandteile, schwere Leber- und Nierenfunktionsstörungen (GFR unter 30 ml/min/1,73 m²).Nebenwirkungen: Häufig (≥ 1/100 bis < 1/10): Dyspepsie, Hautausschlag. Gelegentlich (≥ 1/1.000 bis < 1/100): Eosinophilie, Parästhesie, Urtikaria, Pruritus, Fieber, Brustschmerzen. Selten (≥ 1/10.000 bis < 1/10.

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 (≥ 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, Alopezie, 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.), Sucrose, Maisstärke, Gelatine, Natriumdodecylsulfat, Titandioxid, hochdisperses Siliciumdioxid, dickflüssiges Paraffin, Eisenoxide und -hydroxide, Schellack, Ammoniumhydroxid, Kaliumhydroxid. Anwendungsgebiete: Behandlung des Morbus Crohn mit Beteiligung des lleums (Krummdarm) und/oder des Colon ascendens (Teil des Dickdarms) in folgenden Situationen: – Schubtherapie des Morbus Crohn mit Beteiligung inttelschweren Grades, – Ersatz von Prednisolon bei steroidabhängigen Patienten. Behandlung einer akuten mikroskopischen Kolitis. 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; 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 Sucrose. Verschreibungspflichtig. Stand der Information: August 2017 Pharmazeutischer Unternehmer: Tillotts Pharm

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 Klysma 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), Hyprolose, 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), Sucralose, 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 (≥ 1/100 bis < 1/10): Erbrechen, Übelkeit, Verstopfung. Gelegentlich (≥ 1/1.000 bis < 1/100): Appetitlosigkeit, Benommenheit, Kopfschmerzen, Mundtrockenheit, Veränderungen des Geschmacksempfindens (Dysgeusie), Völlegefühl, Blähungen (Flatulenz), Hautausschlag, Juckreiz (Pruritus). Nebenwirkungen nicht bekannter Häufigkeit: Schwellungen 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 (> 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. Leber-Szirrhose (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