



Stelara® Fertigspritzen

Mit Nadelschutz zum einheitlichen Preis

Wie Janssen-Cilag Anfang April mitteilte, steht das Biologic Stelara® (Ustekinumab) nach der im März 2010 erfolgten Zulassung durch die Europäische Kommission seit dem 1. April 2010 in Deutschland in einer neuen Darreichungsform als Fertigspritze für die Therapie der mittelschweren bis schweren Plaque-Psoriasis zur Verfügung.

Die neue Fertigspritze wird in den beiden Stelara®-Dosierungen (45 mg und 90 mg) zu einem einheitlichen Preis verfügbar sein. Und mit dem integrierten Nadelschutz macht sie die Therapie mit Stelara® für Dermatologen und Patienten jetzt in der Handhabung noch sicherer und noch einfacher.

Gleiche Therapiekosten für jeden Patienten

Patienten mit einem Körpergewicht bis zu 100 kg werden mit 45 mg Stelara® behandelt. Für Patienten mit ei-

nem Körpergewicht über 100 kg wird die Verabreichung von 90mg Stelara® empfohlen. Bei beiden Patientengruppen ist bei empfehlungsgemäßer Dosierung die Wirksamkeit in etwa gleich. Janssen-Cilag bietet beide Wirkstärken zum einheitlichen Preis an. Damit kann, unabhängig von weiteren Kosten-Abwägungen, die für jeden Patienten optimale Stelara®-Dosis gewählt werden.

Janssen-Cilag GmbH
41470 Neuss
Telefon: (0 21 37) 955 930
www.janssen-cilag.de

Die Markt-Meldungen sind keine Empfehlungen der Redaktion. Die Rubrik soll einen wertfreien Überblick über Produkte bieten. Alle Angaben beruhen auf Hersteller-Informationen. Für fehlerhafte Angaben übernimmt DERMAforum keine Haftung.