

Perioperative Vorgehensweise bei Biologika

Substanz	Handelsname	Zulassung	Applikation	Dosisintervall	Wirkmechanismus
Adalimumab	Humira	Mono	s.c.	2 Wochen	TNF-Blocker
Etanercept	Enbrel	Mono	s.c.	1 Woche	TNF-Blocker
Infliximab	Remicade	+ MTX	i.v.	0, 2, 6, dann 8 Wochen	TNF-Blocker
Certolizumab	Cimzia	Mono	s.c.	2 Wochen	TNF-Blocker
Golimumab	Simponi	+ MTX	s.c.	4 Wochen	TNF-Blocker
Abatacept	Orencia	+ MTX	i.v.	4 Wochen	T-Zellkostimulationshemmer
Rituximab	Mabthera	+ MTX	i.v.	0 und 2 Wochen	B-Zell-Depletion
Tocilizumab	Roactemra	Mono	i.v.	4 Wochen	IL-6-Blockade
CP-690550	Tofacitinib		oral	täglich	JAK3-Inhibition

Zur Verfügung gestellt und durch Prof. Klaus Krüger, Kommission Pharmakotherapie der DGRh, 10/2013 für den Vortrag von Frau Dr. J. Detert zum 5. Berliner Seminar für praktische Fusschirurgie am 08.11.2013 in Berlin und Freigabe am 09.12.2013 NUR zur Veröffentlichung auf der Homepage der Gesellschaft für Fusschirurgie e.V. (GFFC). Erwarteter Erscheinungstermin der DGRh-Empfehlung zur perioperativen Vorgehensweise unter Therapie mit DMARDs und Biologika bei entzündlich-rheumatischen Erkrankungen ist das Jahr 2014.