



OPZELURA 15 mg/g Creme

Wirkstoff: Ruxolitinib (als Phosphat)

Bevor Sie Opzelura verschreiben, lesen Sie bitte die vollständige Fachinformation (Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels).

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Ein Gramm der Creme enthält 15 mg Ruxolitinib (als Phosphat). Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung: Propylenglykol (E1520) 150 mg/g der Creme, Cetylalkohol (Ph.Eur.) 30 mg/g der Creme, Stearylalkohol (Ph.Eur.) 17,5 mg/g der Creme, Methyl-4-hydroxybenzoat (E218) 1 mg/g der Creme, Propyl 4 hydroxybenzoat (Ph.Eur.) 0,5 mg/g der Creme, Butylhydroxytoluol (als Antioxidationsmittel in weißem Vaseline) (E321), Polysorbat 20 (E432). Weitere sonstige Bestandteile: Dimethicon (E900), Natriumedetat (Ph.Eur.) (E385), Glycerolstearate SE, Macrogol, mittelkettige Triglyceride, dünnflüssiges Paraffin (E905), weißes Vaseline (E905), Phenoxyethanol (Ph.Eur.), gereinigtes Wasser, Xanthangummi (E415). **Anwendungsgebiete:** Opzelura wird angewendet zur Behandlung von nichtsegmentaler Vitiligo mit Beteiligung des Gesichts bei Erwachsenen und Jugendlichen im Alter ab 12 Jahren. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Schwangerschaft und Stillzeit. **Nebenwirkungen:** Häufige Nebenwirkungen ($\geq 1/100$, $< 1/10$): Akne an der Applikationsstelle. **Verkaufsabgrenzung:** Deutschland: Verschreibungspflichtig. Österreich: Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Andere Dermatika, Mittel zur Behandlung der atopischen Dermatitis, exklusive Corticosteroide, ATC-Code: D11AH09. **Inhaber der Zulassung/pharmazeutischer Unternehmer:** Incyte Biosciences Distribution B.V., Paasheuvelweg 25, 1105 BP Amsterdam, Niederlande. **Weitere Informationen:** Ausführliche Informationen zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie Dosierung und Art/Dauer der Anwendung entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation (Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels). **Stand:** OPZ 002



© 2025 Incyte Biosciences Austria GmbH, Wien. Alle Rechte vorbehalten.
Incyte und Opzelura sind eingetragene Marken von Incyte Biosciences.
AT/OPZL/P/25/0017 Datum der Erstellung: 08/2025



VITILIGO?

AN OPZELURA® DENKEN.

VITILIGO? AN OPZELURA® DENKEN.



Opzelura® in der Praxis: Ein Fleck im Gesicht reicht!

Opzelura® (Ruxolitinib-Creme) ist zugelassen zur Behandlung der nichtsegmentalen Vitiligo bei Patienten ab 12 Jahren mit Gesichtsbeteiligung.¹

- Opzelura® kann am gesamten Körper* angewandt werden. Für eine patientenindividuelle Behandlung der Vitiligoläsionen mit Gesichtsbeteiligung, die den Patienten/die Patientin am meisten belasten.¹
- Opzelura® kann maximal auf 10 % der Körperoberfläche gleichzeitig angewandt werden.¹
- Opzelura® ist schnell einziehend und nicht fettend.¹

Legen Sie
gemeinsam mit
Ihren Patient:innen
fest, welche Bereiche
behandelt werden
sollen.

1. Opzelura Fachinformation, August 2025

*Die Creme ist nicht zur Anwendung am Auge, zur Einnahme oder intravaginalen Anwendung bestimmt. Die Creme soll nicht auf die Lippen aufgetragen werden, damit sie nicht verschluckt wird.

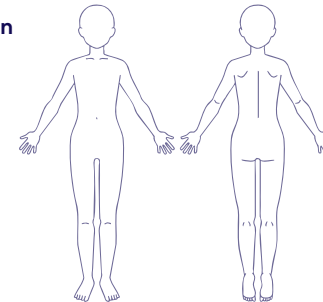
Meine Vitiligo – meine Behandlung mit Opzelura®

Wie wird Opzelura® angewendet?*

- Zweimal täglich eine dünne Schicht auftragen
- 8 Stunden Abstand zwischen den Behandlungen einhalten

Diese Körperstellen
behandle ich mit
Opzelura®:

vom Arzt zu markieren



Wichtig: Wende Opzelura® wie besprochen an.

Stempel Hautarztpraxis

So lange reicht meine Tube Opzelura® bei
Anwendung zweimal täglich:

 Zu behandelnde Körperoberflächen	Menge pro Tag	Reichweite pro 100g Tube	
 1 %	0,5 g	6,6 M	200 Tage
 2 %	1,0 g	3,3 M	100 Tage
 3 %	1,5 g	2,2 M	67 Tage
 4 %	2,0 g	1,6 M	50 Tage
 5 %	2,5 g	1,3 M	40 Tage
 6 %	3,0 g	1,01 M	33 Tage
 7 %	3,5 g	0,95 M	29 Tage
 8 %	4,0 g	0,82 M	25 Tage
 9 %	4,5 g	0,72 M	22 Tage
 10 %	5,0 g	0,65 M	20 Tage

Mein nächstes Opzelura®-Rezept
hole ich mir spätestens:

Mein nächster Hautarzttermin
zur Kontrolle des Therapieverlaufs ist am:

M=Monate; *Weitere Informationen zur Anwendung von Opzelura® sind in der Gebrauchsinformation zu finden.