

Bezeichnung des Arzneimittels: Emgality® 120 mg Injektionslösung in einem Fertigpen.

Zusammensetzung: *arzneilich wirksamer Bestandteil:* Jeder Fertigpen enthält 120 mg Galcanezumab in 1 ml Lösung; *sonstige Bestandteile:* Histidin, Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Polysorbat 80, Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Anwendungsgebiet: Migräne-Prophylaxe bei Erwachsenen mit mindestens 4 Migränetagen pro Monat.

Gegenanzeigen: Schwerwiegende Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile (Hilfsstoffe).

Nebenwirkungen:

Sehr häufig: Schmerzen an der Injektionsstelle, Reaktionen an der Injektionsstelle.

Häufig: Vertigo, Obstipation, Pruritus, Hautausschlag.

Gelegentlich: Urtikaria.

Selten: Anaphylaxie, Angioödem.

Warnhinweise: Für Kinder unzugänglich aufbewahren. Im Kühlschrank lagern. Nicht einfrieren. In der Originalverpackung aufbewahren, um vor Licht zu schützen. Emgality kann einmalig bis zu 7 Tage ungekühlt gelagert werden, wenn die Temperatur von 30 °C nicht überschritten wird; weitere Warnhinweise siehe Fachinformation.

Verschreibungspflichtig.

Zulassungsinhaber: Eli Lilly Nederland B.V.; Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Niederlande;

Ansprechpartner in Deutschland: Lilly Deutschland GmbH, Werner-Reimers-Str. 2-4, D-61352 Bad Homburg.

Stand der Information: September 2023.