

Z Rheumatol 2020 · 79:446
<https://doi.org/10.1007/s00393-020-00817-z>
 Online publiziert: 15. Mai 2020
 © Springer Medizin Verlag GmbH, ein Teil von
 Springer Nature 2020



S. Blüml

Klinik für Innere Medizin III/Abteilung für Rheumatologie, Medizinische Universität Wien, Wien, Österreich

Erratum zu: Biologika und „small molecules“ bei der rheumatoiden Arthritis

Erratum zu:
Z Rheumatol 2020
<https://doi.org/10.1007/s00393-020-00766-7>

In Tab. 2 des Leitthemenbeitrags „Biologika und ‚small molecules‘ bei der rheumatoiden Arthritis“ (Hef 3/2020; <https://doi.org/10.1007/s00393-020-00766-7>), werden die für die rheumatoide Arthritis (RA) zugelassenen b(biologische)DMARDs („disease modifying antirheumatic drugs“) und tsDMARDs („targeted synthetic DMARDs“) dargestellt.

Hier fehlte in der tabellarischen Darstellung der im Artikel erwähnte TNF-

α-Inhibitor Certolizumab, neben Infliximab, Etanercept, Adalimumab und Golimumab.

Bitte beachten Sie die korrigierte **Tab. 2.**

Korrespondenzadresse

PD Dr. S. Blüml
 Klinik für Innere Medizin III/Abteilung für Rheumatologie, Medizinische Universität Wien
 Währinger Gürtel 18–20, 1090 Wien, Österreich
stephan.blueml@meduniwien.ac.at

Tab. 2 Für die rheumatoide Arthritis (RA) zugelassene b(biologische)DMARDs („disease modifying antirheumatic drugs“) und tsDMARDs („targeted synthetic DMARDs“)

„Mode of action“	Präparat	Zulassung für RA (EMA)	Biosimilars
TNF-α-Inhibitor	Infliximab	+	+
	Etanercept	+	+
	Adalimumab	+	+
	Certolizumab	+	–
	Golimumab	+	–
IL-6/IL-6-Rezeptor-Blocker	Tocilizumab	+	–
	Sarilumab	+	–
Kostimulationsblocker	Abatacept	+	–
B-Zell-Depletion	Rituximab	+	+
IL-1 Rezeptor antagonist	Anakinra	+	–
JAK-Inhibitor	Tofacitinib	+	–
	Baricitinib	+	–
	Upadacitinib	+	–
	Filgotinib	Bevorstehend	–
	Peficitinib	Zugelassen in Japan	–

EMA Europäische Arzneimittel-Agentur, TNF Tumor-Nekrose-Faktor, IL Interleukin, JAK Januskinase

Die Online-Version des Originalartikels ist unter <https://doi.org/10.1007/s00393-020-00766-7> zu finden.