

OTEZLA® – IHRE VORTEILE AUF EINEN BLICK



Über 5 Jahre Erfahrung in klinischen Studien^{1,12,14,15}
und über 7 Jahre im Real-World-Setting^{2,3,7-11}



Überzeugende Verträglichkeit^{1,12,13}



Langfristige Wirksamkeit^{1,13-15}



Einfache orale Anwendung
und kein obligatorisches Labormonitoring¹

Referenzen

1. Otezla® veröffentlichte Fachinformation. 2. Augustin M, et al. J Eur Acad Dermatol Venereol. 2021 Jan; 35 (1): 123-134 3. Reich K, et al. Dermatol Ther (Heidelb) [2022] 12:203-221 4. Pincelli C et al. Drugs Dermatol. 2018;17:835-840. 5. Papp K et al. J Am Acad Dermatol. 2015;73:37-49. 6. Schafer P. Biochem Pharmacol. 2012;83:1583-1590 7. Graier T, et al. JAAD Int 2021;2:62-75 8. Ghislain PD, et al. Adv Ther 39, 1068-1080 [2022] 9. Ioannides D, et al. JEADV 2021; 35(9):1838-1848 10. Vujic I, et al. JEADV 2017; 32(2):254-259 11. De Vlam K, et al. Adv Ther 39, 1055-1067 [2022] 12. Mease PJ et al. ACR Open Rheumatol. 2020;2(8):459-470. 13. Crowley J et al. J Am Acad Dermatol. 2017;77:310-317. 14. Wirksamkeitsdaten über 5 Jahre vorhanden, Data on file, Amgen Inc. 15. Kavanaugh A et al. Arthritis Res Ther.2019;21:118. 16. Hagberg KW, et al. Clinical Epidemiology 2020;12 153-161. 17. Dommasch ED, et al. JAMA Dermatology 2019;E1-E11. 18. Pina Vegas L, et al. Rheumatology (Oxford). 2022;61(4):1589-1599.

Total patients ever treated on Otezla®. Amgen. 2022. Data on File.

Fachkurzinformation Otezla® 10 mg/20 mg/30 mg Filmtabletten Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede Filmtablette enthält 10 mg/20 mg/30 mg Apremilast. **Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung:** Jede 10 mg/20 mg/30 mg Tablette enthält 57 mg/114 mg/171 mg Lactose (als Lactose-Monohydrat). **Liste der sonstigen Bestandteile:** Tablettenkern: mikrokristalline Cellulose, Lactose-Monohydrat, Croscarmellose-Natrium, Magnesiumstearat (Ph.Eur.). Filmüberzug: Poly(vinylalkohol), Titandioxid (E 171), Macrogol 3350, Talkum, Eisen(III)-oxid (E172). Die Tabletten zu 20 mg enthalten außerdem Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172). Die Tabletten zu 30 mg enthalten außerdem Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172) und Eisen(II,III)-oxid (E 172). **Anwendungsgebiete:** Psoriasis-Arthritis: Otezla allein oder in Kombination mit krankheitsmodifizierenden antirheumatischen Arzneimitteln (DMARDs) ist indiziert zur Behandlung der aktiven Psoriasis-Arthritis (PsA) bei erwachsenen Patienten, die auf eine vorangegangene DMARD-Therapie unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben. Psoriasis: Otezla ist indiziert zur Behandlung der mittelschweren bis schweren chronischen Plaque-Psoriasis bei erwachsenen Patienten, die auf eine andere systemische Therapie, wie Ciclosporin oder Methotrexat oder Psoralen in Kombination mit UVA-Licht (PUVA), nicht angesprochen haben oder bei denen eine solche Therapie kontraindiziert ist oder die diese nicht vertragen haben. Behçet-Syndrom: Otezla ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit oralen Aphthen, die mit dem Behçet-Syndrom (BS) assoziiert sind und für die eine systemische Therapie infrage kommt. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile; Schwangerschaft. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Immunsuppressiva, selektive Immunsuppressiva. ATC-Code: L04AA32. **Inhaber der Zulassung:** Amgen Europe B.V., 4817 ZK Breda, NL; Vertreter in Österreich: Amgen GmbH, Wien. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Stand der Information:** April 2020. **Weitere Angaben zu Dosierung und Art der Anwendung, besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie zu Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.**

AMGEN®




Otezla®
(Apremilast) 30 mg
Filmtablette

MIT BEWILLIGUNG
FÜR 6 MONATE



OTEZLA® – DIE OPTION DIREKT NACH EINER KONVENTIONELLEN SYSTEMTHERAPIE

Bei Plaque-Psoriasis, Psoriasis Arthritis & Behçet-Syndrom¹

AUT-407-1122-80003

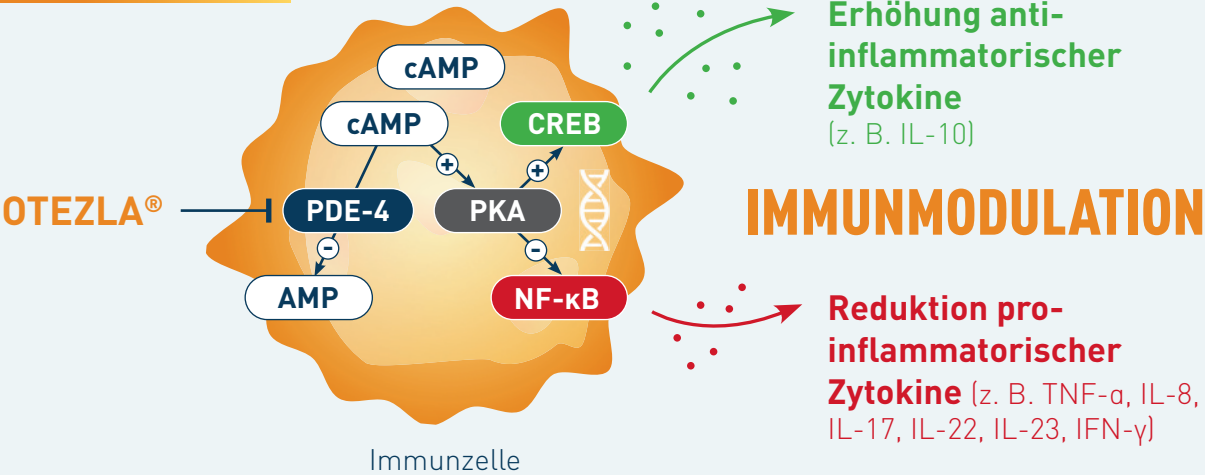
AMGEN®


Otezla®
(Apremilast) 30 mg
Filmtablette

BEWÄHRT IM PRAXISALLTAG^{2,3,7-11}

- **Otezla®** moduliert als intrazellulärer Immunmodulator die pro- und anti-inflammatorischen Zytokine^{1,4,6}
- **Otezla®** ist ein **small molecule** mit einfacher oraler Anwendung^{1,6}

Mode of Action Apremilast^{1,4,6}



Keine Therapieeinschränkungen für Patient:innen mit **internistischen Komorbiditäten** (z. B. Metabolisches Syndrom, Hypertonie)^{1,2}

DIE VIELEN VORTEILE EINER OTEZLA® THERAPIE

Studiendaten		
Über 7 Jahre Real-World Erfahrung	Konsistentes Verträglichkeitsprofil und Verbesserung der Lebensqualität im dermatologischen und rheumatologischen Versorgungsalltag ^{2,3,7-11}	✓
über 5 Jahre klinische Langzeiterfahrung	Keine neuen Verträglichkeitssignale in der Langzeitbeobachtung ^{1,12,14,15}	✓
Nebenwirkungen		
Otezla® Einnahme möglich, weil kein erhöhtes Risiko beobachtet	Schwere opportunistische Infektionen ^{1,16,17}	✓
	Kardiovaskuläre Ereignisse ^{1,12,18}	✓
	Maligne Erkrankungen ¹	✓
	Leberschädigung (z. B. Erhöhung der Transaminasen) ¹	✓
	Leuko-/Lymphopenie ¹	✓
Risiken und Nutzen der Aufnahme sollten sorgfältig abgewogen werden	Psychiatrische Erkrankungen ¹	✗



Immunmodulation statt Immunsuppression direkt nach der 1. systemischen Therapie.^{5,6}