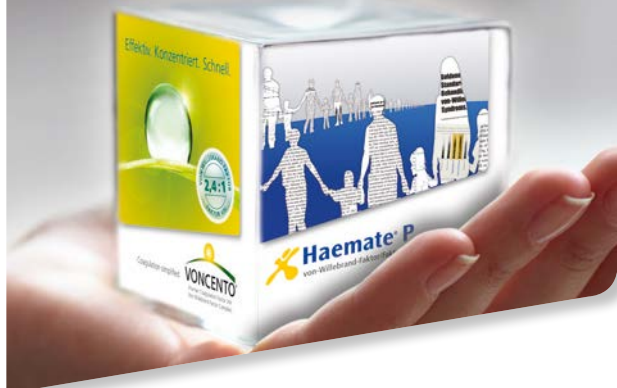


Therapie des VWS aus einer Hand



- **Erfahrung** – CSL Behring blickt auf über 30 Jahre Erfahrung in der VWS-Therapie zurück¹
- **Effektivität** – belegte hohe Wirksamkeit bei Haemate® P und Voncento®^{1,2}
- **Sicherheit** – sehr gute Verträglichkeit in der Behandlung aller VWS-Typen mit Haemate® P und Voncento®^{1,2}

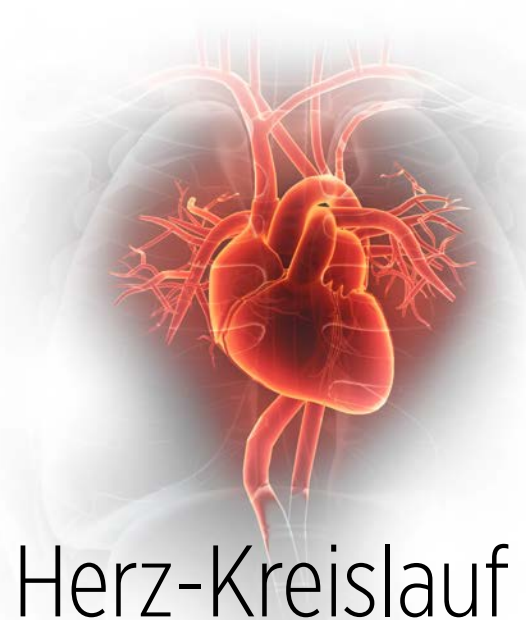
Coagulation simplified



Voncento® 500I.E./1200I.E. 1000I.E./2400I.E. Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung. **Wirkstoff:** Humaner von Willebrand Faktor (VWF), humaner Blutgerinnungsfaktor VIII (FVIII). **Zusammensetzung:** Voncento® 500I.E./1200I.E. 1000I.E./2400I.E. enth. nominal 1200/2400I.E. humanen VWF u. 500/1000I.E. FVIII. Sonst. Bestandteile: Calciumchlorid, Human-Albumin, Natriumchlorid, Natriumcitrat, Saccharose, Trometamol. Lösungsmittel: Wasser f. Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Von Willebrand Syndrom (VWS): Prophylaxe und Therapie von Blutungen od. Blutungen während Operationen bei Pat. mit VWS, für den Fall, dass die Behandlung mit Desmopressin (DDAVP) alleine nicht wirksam od. kontraindiziert ist. Hämophilie A (angeborener FVIII-Mangel): Prophylaxe und Behandlung von Blutungen bei Pat. mit Hämophilie A. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gg. die Wirkstoffe oder sonst. Bestandteile des Präparates. **Nebenwirkungen:** Sehr selten: Überempfindlichkeitsreaktionen od. allerg. Reaktionen (die auch Angioödem, Brennen u. Stechen a. d. Infusionsstelle, Schüttelfrost, Hautrötung mit Hitzegefühl, generalisierte Urtikaria, Kopfschmerzen, Nesselausschlag, Hypotonie, Lethargie, Übelkeit, Unruhe, Tachykardie, Engegefühl i. d. Brust (inkl. Brustschmerzen u. Beschwerden i. Brustbereich), Rückenschmerzen, Kribbeln, Erbrechen und pfeifendes Atemgeräusch mit einschließen können) können sich in manchen Fällen zu schweren Anaphylaxie (einschl. Schock) entwickeln. Thromboembol. Ereignisse, Fieber, Kopfschmerzen, Störungen des Geschmacksempfindens, Veränderungen der Leberfunktionswerte, Bildung neutralisierender Antikörper (Inhibitoren) gegen FVIII od. VWF. **Verschreibungspflichtig. Pharmazeutischer Unternehmer:** CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Str. 76, 35041 Marburg. **Stand:** Juli 2015.

Haemate® P 250/500/1000 Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung. **Wirkstoff:** Humaner von Willebrand Faktor (VWF), humaner Blutgerinnungsfaktor VIII (FVIII). **Zusammensetzung:** Haemate® P 250/500/1000 enth. nominal 250/500 (50I.E./ml) bzw. 1000I.E. (66,6I.E./ml) FVIII u. 600/1200 (120I.E./ml) bzw. 2400I.E. (160I.E./ml) VWF. Sonst. Bestandteile: Human-Albumin, Glycin, Natriumchlorid, Natriumcitrat, NaOH u. HCl. Lösungsmittel: Wasser f. Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Von Willebrand Syndrom (VWS): Prophylaxe u. Therapie von Blutungen od. Blutungen während Operationen, wenn die Behandlung mit Desmopressin (DDAVP) alleine nicht wirksam od. kontraindiziert ist. Hämophilie A (kongenitaler FVIII-Mangel): Prophylaxe u. Therapie von Blutungen bei Pat. mit Hämophilie A. Dieses Produkt kann in der Behandlung des erworbenen FVIII-Mangels und zur Behandlung von Pat. mit Antikörpern gg. FVIII eingesetzt werden. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gg. die Wirkstoffe od. sonst. Bestandteile des Präparates. **Nebenwirkungen:** Sehr selten: Überempfindlichkeitsreaktionen od. allerg. Reaktionen (die auch Angioödem, Brennen u. Stechen a. d. Infusionsstelle, Schüttelfrost, Hautrötung mit Hitzegefühl, generalisierte Urtikaria, Kopfschmerzen, Nesselausschlag, Hypotonie, Lethargie, Übelkeit, Unruhe, Tachykardie, Engegefühl i. d. Brust, Kribbeln, Erbrechen u. Stridor mit einschließen können) können sich in manchen Fällen zu schwerer Anaphylaxie (einschl. Schock) entwickeln. Fieber, Bildung neutralisierender Antikörper (Inhibitoren) gegen FVIII od. VWF, Thrombosen, Thromboembolien (inkl. Lungenembolie), Häufigkeit nicht bekannt: Hypervolämie, Hämolyse. **Verschreibungspflichtig. Pharmazeutischer Unternehmer:** CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Str. 76, 35041 Marburg. **Stand:** Oktober 2016.

¹Fachinformation Haemate® P (Stand 10/2016). ²Fachinformation Voncento (Stand 7/2016).



Herz-Kreislauf

Mit Olmesartan - 1 A Pharma® und Olmesartan comp - 1 A Pharma® erweitert die Firma ihr Portfolio an Medikamenten im Bereich Herz-Kreislauf. Damit stehen ab sofort kostengünstige Alternativen zu Olmetec® und Olmetec plus® zur Verfügung. Olmesartan - 1 A Pharma® enthält den Wirkstoff Olmesartanmedoxomil und gehört zur Gruppe der Sartane. Es ist zur Behandlung der essenziellen Hypertonie angezeigt [1]. Das verschreibungspflichtige Präparat wird (ebenso wie das Erstanbieterprodukt) als Filmtablette in den Wirkstärken 10 mg, 20 mg und 40 mg sowie jeweils in den Packungsgrößen 28, 56 und 98 Stück angeboten. Die Fixkombination Olmesartan comp - 1 A Pharma® kombiniert die Wirkstoffe Olmesartanmedoxomil und Hydrochlorothiazid. Die Wirkstärken 20 mg/12,5 mg

und 20 mg/25 mg sind indiziert bei erwachsenen Patienten, deren Blutdruck mit Olmesartanmedoxomil allein nicht ausreichend kontrolliert werden kann [2]. Olmesartan comp - 1 A Pharma® 40 mg/12,5 mg und 40 mg/25 mg können bei erwachsenen Patienten angewendet werden, deren Blutdruck mit 40 mg Olmesartanmedoxomil allein nicht ausreichend kontrolliert werden kann [3]. Alle Dosiskombinationen sind in den Packungsgrößen 28, 56 und 98 Stück verfügbar. Für die Beratung von Bluthochdruck-Patienten bietet die Firma zusätzlich Beratungs- und Abgabematerialien an. Den Ratgeber Bluthochdruck sowie den Blutdruck-Pass können Ärzte unter www.1apharma.de/service kostenlos bestellen.

Quelle: Nach einer Presseinformation von 1 A Pharma. Fachinformation Olmesartan - 1 A Pharma®. Stand: September 2016