

## TOKENS:

Tokens sind in **gelb** markiert

Token Name	Description
{{accFname}}	First name of the customer
{{accLname}}	Last name of the customer
{{userName}}	Name of the Otsuka employee sending the email
{{userEmailAddress}}	Email Address of the Otsuka employee sending the email
{{userPhoto}}	Displays a phot of the sender (if one is uploaded in Veeva)
{{\${VaultDocID}}}	Links to a Vault <u>PromoMats</u> document with the corresponding <u>VaultDocID</u> . For example, {{{\$20156}}} points to Vault document ID 20156.
{{customText}} {{customText(100)}} {{customText(200)}} {{customText(300)}} {{customText[options]}}	Puts a free text field where a rep/medic can add some specific additional information on the email Specific number of characters allowed in the text <u>e.g.</u> 100, 200, 300. Allows the reps to choose from several pre-defined options before sending the email. The Email template will list out <u>all</u> of these options
{{insertEmailFragments}}	Placeholder on the email where an Otsuka user can add some attached content
{{addToCalendar}}	Inserts an .ICS attachment for recipients to add to their calendars
{{ISILink}}	Links to a Vault document of type "Important Safety Information"
{{PieceLink}}	Links to a Vault document associated as the Related Piece.
{{PILink}}	Links to a Vault document associated to a Prescribing Information Vault document.

Link der Test-Email innerhalb von Gmail:

[INAQOVI® – Einladung zur Frühjahrstagung des OeGHO - otsukatest012020@gmail.com - Gmail](mailto:otsukatest012020@gmail.com)

## Screenshots der Test E-Mail:

Fwd: INAQOVI® – Einladung zur Frühjahrstagung des OeGHO



Otsuka Test01 <otsukatest012020@gmail.com>  
An: Breer, Tamara



Antworten



Allen antworten



Weiterleiten



Do 12.02.2026 16:04



Wenn Probleme mit der Darstellungsweise dieser Nachricht bestehen, klicken Sie hier, um sie im Webbrowser anzuzeigen.  
Klicken Sie hier, um Bilder herunterzuladen. Um den Datenschutz zu erhöhen, hat Outlook den automatischen Download von Bildern in dieser Nachricht verhindert.

**CAUTION: THIS MESSAGE ORIGINATED OUTSIDE OF OTSUKA.**

Do not click links, open attachments or respond unless you recognise the sender and know the content is safe.  
If you believe the contents of this email may be unsafe report it immediately by clicking the Phish Alert Button (PAB).

----- Forwarded message -----

From: **Tamara Breer** <[tbreer@crm.otsuka-europe.com](mailto:tbreer@crm.otsuka-europe.com)>  
Date: Thu, 12 Feb 2026 at 16:01  
Subject: INAQOVI® – Einladung zur Frühjahrstagung des OeGHO  
To: Volker Böhning <[otsukatest012020@gmail.com](mailto:otsukatest012020@gmail.com)>

**INAQOVI®**  
(Decitabin und Cedazuridin)  
35 mg / 100 mg Filmtabletten

*Zeit für Momente*



**Besuchen Sie uns auf dem OeGHO!**

Sehr geehrter Herr Dr. Böhning,

FREITEXTFELD

Tamara Breer  
[igrimaldi@otsuka.at](mailto:igrimaldi@otsuka.at)

Ich bin gern für Sie da!

Besuchstermin anfragen

In der Behandlung unfitter AML-Patienten hat sich in den letzten Jahren einiges getan. Neben HMA-basierten Kombinationstherapien wurde vor gut 2 Jahren mit oralem Decitabin (**INAQOVI®**) auch das **erste orale HMA für die Monotherapie** in der EU zugelassen.<sup>1</sup>

Wenn Sie sich zu **INAQOVI®** und den bisherigen klinischen Erfahrungen informieren möchten, schauen Sie gerne am Otsuka-Stand auf der **OeGHO-Frühjahrstagung** vorbei.

**Wo: Stand 23 (Otsuka-Stand)**

**Wann: 19. – 21. März, Bregenz**

Und, wenn Sie bereits jetzt tieferegehende Informationen erhalten möchten, könnte Folgendes für Sie interessant sein:



Artikel in der Österreichischen  
Ärztezeitung inkl. Interview mit  
**Frau Dr. Verena Petzer, PhD**  
(Uniklinik Innsbruck)



Zum Artikel



Fallvorstellung als Kurzvideo mit  
**Herrn PD Dr. Philipp Wohlfarth**  
(Uniklinik Wiener Neustadt)



Zum Video

## IM FOKUS

### Orale HMA-Monotherapie

Welche [Patienten-Charakteristika](#) sprechen für eine orale HMA-Monotherapie?



Es besteht keine Möglichkeit einer Kombinationstherapie aufgrund eines schlechten ECOG-Status<sup>2-4</sup> oder anderer Einschränkungen.



Das Erreichen des Behandlungszentrums ist wegen großer Entfernungen, anderen Erkrankungen oder eingeschränkter Mobilität schwierig.<sup>5,6</sup>



Der Patient lehnt die Therapie aufgrund mangelnder Motivation oder des starken Wunsches, zu Hause zu sein, ab.<sup>7,8</sup>



Bei Patienten mit einem ungünstigen genetischen Risikoprofil (z. B. *TP53*, *FLT3-ITD*)<sup>8,9</sup> zeigt die Zugabe von Venetoclax zur HMA-Monotherapie keine Verbesserung hinsichtlich des Gesamtüberlebens.<sup>11,12</sup>

## SERVICES



Sie möchten mehr zu **INAQOVI®** erfahren? Alle wichtigen Fakten finden Sie gebündelt auf unserer Fachwebseite. Schauen Sie gerne vorbei.



Sie möchten Ihren Patienten weitere Informationen zur Therapie mit **INAQOVI®** an die Hand geben? Nutzen Sie hierfür unseren umfassenden „Therapiebegleiter **INAQOVI®**“. Neben wichtigen Tipps zur korrekten Einnahme und zum Umgang mit Nebenwirkungen ist u. a. auch ein Medikations-Tagebuch enthalten.

[Zur Website](#)

[Zum Therapiebegleiter](#)

### INAQOVI® Fast Facts:



Oral verfügbares Decitabin<sup>1</sup>



Wirksamkeit und Verträglichkeit vergleichbar mit i. v. Gabe<sup>1,13,14</sup>



Bioäquivalent zu i.v. Gabe<sup>1</sup>



Zeit für Sie und Ihre Patienten<sup>5,6</sup>



#### Abkürzungen:

AML = akute myeloische Leukämie; ECOG = Eastern Cooperative Oncology Group; FLT3-ITD = Fms-like Tyrosine Kinase-3-internal Tandem Duplications; HMA = Hypomethylierende Substanz; i. v. = intravenös; TP53 = Tumorsuppressor- Gen 53

Ein Service von:



**INAQOVI**  
(Decitabin und Cedazuridin)  
35 mg / 100 mg Filmtabletten

Sind diese Inhalte für Sie hilfreich? Geben Sie uns gerne Feedback.



Wir verwenden den Like / Dislike-Button in dieser E-Mail, um Ihr Feedback zu sammeln und unsere Inhalte zu verbessern. Wenn Sie auf einen der Buttons klicken, wird Ihre Antwort anonym erfasst und mit unserer internen Analyseplattform verarbeitet. Es werden keine persönlichen Daten wie Ihr Name oder Ihre E-Mail-Adresse weitergegeben oder veröffentlicht. Weitere Informationen zur Datenverarbeitung und Ihren Rechten finden Sie in unserer Datenschutzerklärung.

\* Hinweis: Aus Gründen der besseren Lesbarkeit verzichten wir auf die gleichzeitige Nutzung von männlich, weiblich und divers (m/w/d). Sämtliche Personenbezeichnungen gelten gleichermaßen für alle Geschlechter.

#### Literatur:

1. Fachinformation INAQOVI®, Stand März 2025.
2. Abel A and Klepin HD. Blood. 2018; 131(5): 515–524.
3. DiNardo CD et al. N Engl J Med. 2020 Aug 13; 383(7): 617–629.
4. Ferrara F et al. Leukemia. 2013 Apr; 27(5): 997–999.
5. Eberhardt A et al. Poster #PCR8; präsentiert auf dem ISPOR-Kongress, Wien, Österreich, 2022.
6. Acute Leukemia Advocates Network (ALAN) Global Quality of Life Survey 2023; Verfügbar unter: <https://acuteleuk.org/wp-content/uploads/2017/09/ALAN-Global-Quality-of-Life-Survey-Final-report-2023.pdf>; letzter Zugriff: November 2025.
7. Delmas A et al. Front Oncol. 2023; 8:13: 1160696.
8. Bush ML et al. J Canc Educ. 2018; 33(6): 1222–1229.
9. Döhner H et al. Blood. 2024;144(21):2169–2173.
10. DiNardo CD et al. Blood. 2020; 135(11): 791–803.
11. Dayer NG et al. Hematol Oncol. 2023 Mar 6; 16(1): 19.
12. Konopleva M et al. Clin Cancer Res. 2022; 28(13): 2744–2752 – mit Supplements.
13. Geissler K et al. Br J Haematol. 2024; 205(5): 1734–1745.
14. Dacogen 50 mg powder for concentrate for solution for infusion. Summary of Product Characteristics. Februar 2022.

† Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.

Bezeichnung des Arzneimittels: Inaqovi 35 mg/100 mg Filmtabletten. Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede Filmtablette enthält 35 mg Decitabin und 100 mg Cedazuridin. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jede Filmtablette enthält 308 mg Lactose (als Lactose-Monohydrat). Liste der sonstigen Bestandteile: Tablettenkern: Lactose-Monohydrat, Hypromellose (E464), Croscarmellose-Natrium (E468), Hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (E572). Filmüberzug: Poly(vinylalkohol) (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol (E1521), Talkum (E553b), Eisen(III)-oxid (E172). Anwendungsgebiete: Inaqovi wird angewendet als Monotherapie bei der Behandlung von erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML), für die eine Standard-Induktionstherapie nicht in Frage kommt. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile; Stillzeit. Pharmakotherapeutische Gruppe: Antineoplastische Mittel, Antimetaboliten, Pyrimidin-Analoga, Cytidin-Desaminase-Inhibitor. ATC-Code: L01BC58. Pharmazeutischer Unternehmer: Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V., Henkerbergweg 292, 1101 CT Amsterdam, Niederlande. Abgabe: Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen zur sicheren Anwendung, Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen und zutreffendfalls Angaben über Gewöhnungseffekte sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. Stand der Information: 07/2023.

AT-INA-2800015 v1.0

#### © [Otsuka]

Bei einem unerwünschten Ereignis oder einer sonstigen Pharmakovigilanz-relevanten Situation zu einem Otsuka-Produkt (oder zu einem von uns vertriebenen Produkt eines Partnerunternehmens), wenden Sie sich bitte an [egovy@otsuka.de](mailto:egovy@otsuka.de).

Dieses Schreiben ist einzig für medizinische Fachkreise bestimmt. Ganz gleich, welchen Link Sie benutzen, um auf Inhalte dieser E-Mail zuzugreifen, bestätigen Sie damit, dass Sie zu den medizinischen Fachkreisen gehören. Wenn Sie nicht den medizinischen Fachkreisen angehören, beachten Sie bitte, dass Sie nicht der beabsichtigte Empfänger dieser E-Mail sind und daher diese E-Mail löschen sollten. Sollten Sie in dieser E-Mail auf externe Links klicken, so werden Sie zu externen Webseiten weitergeleitet. Für den Inhalt dieser externen Webseiten sind wir nicht verantwortlich. Diese E-Mail wurde Ihnen von Otsuka Pharmaceutical Switzerland\* \*for Austria, Sägereistrasse 20, 8152 Glattpburg, Schweiz, zugesandt.

Um sich von weiteren Mitteilungen abzumelden, klicken Sie bitte [hier](#). Diese E-Mail enthält vertrauliche und/oder rechtlich geschützte Informationen. Wenn Sie nicht der richtige Adressat sind, oder diese E-Mail irrtümlich erhalten haben, informieren Sie bitte den Absender und löschen Sie diese Mail. Das unerlaubte Kopieren sowie die unbefugte Weitergabe dieser E-Mail und der darin enthaltenen Informationen sind nicht gestattet. Informationen über die Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten (Art. 13-DSGVO) und der Ihnen gem. der DSGVO zustehenden Rechte können unter folgendem [Link](#) abgerufen werden. Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an [privacy@otsuka.at](mailto:privacy@otsuka.at).

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH\*

\*for Austria

Sägereistrasse 20, 8152 Glattpburg, Schweiz



## [INAQOVI® – Einladung zur Frühjahrstagung des OeGHO - otsukatest012020@gmail.com - Gmail](mailto:otsukatest012020@gmail.com)

Fwd: INAQOVI® – Einladung zur Frühjahrstagung des OeGHO



Otsuka Test01 <otsukatest012020@gmail.com>  
An: Breer, Tamara

Antworten    Allen antworten    Weiterleiten



Do 12.02.2026 16:04

Wenn Probleme mit der Darstellung dieser Nachricht bestehen, klicken Sie hier, um sie im Webbrowser anzuzeigen.  
Klicken Sie hier, um Bilder herunterzuladen. Um den Datenschutz zu erhöhen, hat Outlook den automatischen Download von Bildern in dieser Nachricht verhindert.

**CAUTION: THIS MESSAGE ORIGINATED OUTSIDE OF OTSUKA.**

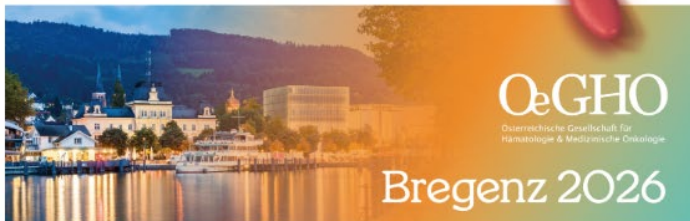
Do not click links, open attachments or respond unless you recognise the sender and know the content is safe.  
If you believe the contents of this email may be unsafe report it immediately by clicking the Phish Alert Button (PAB).

----- Forwarded message -----

From: **Tamara Breer** <[tbreer@crm.otsuka-europe.com](mailto:tbreer@crm.otsuka-europe.com)>  
Date: Thu, 12 Feb 2026 at 16:01  
Subject: INAQOVI® – Einladung zur Frühjahrstagung des OeGHO  
To: Volker Böhning <[otsukatest012020@gmail.com](mailto:otsukatest012020@gmail.com)>

**INAQOVI®**  
(Decitabin und Cadazuridin)  
35 mg / 100 mg Filmtabletten

*Zeit für Momente*



**Besuchen Sie uns auf dem OeGHO!**

Sehr geehrter Herr Dr. Böhning,

FREITEXTFELD

Tamara Breer  
[otsukatest012020@gmail.com](mailto:otsukatest012020@gmail.com)

Ich bin gern für Sie da!

Besuchstermin anfragen

In der Behandlung unfitter AML-Patienten hat sich in den letzten Jahren einiges getan. Neben HMA-basierten Kombinationstherapien wurde vor gut 2 Jahren mit oralem Decitabin (**INAQOVI®**) auch das **erste orale HMA für die Monotherapie** in der EU zugelassen.<sup>1</sup>

Wenn Sie sich zu **INAQOVI®** und den bisherigen klinischen Erfahrungen informieren möchten, schauen Sie gerne am Otsuka-Stand auf der **OeGHO-Frühjahrstagung** vorbei.

**Wo: Stand 23 (Otsuka-Stand)**

**Wann: 19. – 21. März, Bregenz**

Und, wenn Sie bereits jetzt tiefere Informationen erhalten möchten, könnte Folgendes für Sie interessant sein:



Artikel in der Österreichischen  
Ärztezeitung inkl. Interview mit  
**Frau Dr. Verena Petzer, PhD**  
(Uniklinik Innsbruck)



**Zum Artikel**



Fallvorstellung als Kurzvideo mit  
**Herrn PD Dr. Philipp Wohlfarth**  
(Uniklinik Wiener Neustadt)



**Zum Video**

## Orale HMA-Monotherapie

Welche [Patienten-Charakteristika](#) sprechen für eine orale HMA-Monotherapie?



Es besteht keine Möglichkeit einer Kombinationstherapie aufgrund eines schlechten ECOG-Status<sup>2-4</sup> oder anderer Einschränkungen.



Das Erreichen des Behandlungszentrums ist wegen großer Entfernungen, anderen Erkrankungen oder eingeschränkter Mobilität schwierig.<sup>5,6</sup>



Der Patient lehnt die Therapie aufgrund mangelnder Motivation oder des starken Wunsches, zu Hause zu sein, ab.<sup>7,8</sup>



Bei Patienten mit einem ungünstigen genetischen Risikoprofil (z. B. *TP53*, *FLT3-ITD*)<sup>8,9</sup> zeigt die Zugabe von Venetoclax zur HMA-Monotherapie keine Verbesserung hinsichtlich des Gesamtüberlebens.<sup>11,12</sup>

### SERVICES



Sie möchten mehr zu **INAQOVI®** erfahren? Alle wichtigen Fakten finden Sie gebündelt auf unserer Fachwebseite. Schauen Sie gerne vorbei.



Sie möchten Ihren Patienten weitere Informationen zur Therapie mit **INAQOVI®** an die Hand geben? Nutzen Sie hierfür unseren umfassenden „Therapiebegleiter **INAQOVI®**“. Neben wichtigen Tipps zur korrekten Einnahme und zum Umgang mit Nebenwirkungen ist u. a. auch ein Medikations-Tagebuch enthalten.

[Zur Website](#)

[Zum Therapiebegleiter](#)

### INAQOVI® Fast Facts:



Oral verfügbares Decitabin<sup>1</sup>



Wirksamkeit und Verträglichkeit vergleichbar mit i. v. Gabe<sup>1,13,14</sup>



Bioäquivalent zu i.v. Gabe<sup>1</sup>



Zeit für Sie und Ihre Patienten<sup>5,6</sup>



#### Abkürzungen:

AML = akute myeloische Leukämie; ECOG = Eastern Cooperative Oncology Group; FLT3-ITD = Fms-like Tyrosine Kinase-3-internal Tandem Duplications; HMA = Hypomethylierende Substanz; i. v. = intravenös; TP53 = Tumorsuppressor- Gen 53

Ein Service von:



**INAQOVI**  
(Decitabin und Cedazuridin)  
35 mg / 100 mg Filmtabletten

Sind diese Inhalte für Sie hilfreich? Geben Sie uns gerne Feedback.



Wir verwenden den Like / Dislike-Button in dieser E-Mail, um Ihr Feedback zu sammeln und unsere Inhalte zu verbessern. Wenn Sie auf einen der Buttons klicken, wird Ihre Antwort anonym erfasst und mit unserer internen Analyseplattform verarbeitet. Es werden keine persönlichen Daten wie Ihr Name oder Ihre E-Mail-Adresse weitergegeben oder veröffentlicht. Weitere Informationen zur Datenverarbeitung und Ihren Rechten finden Sie in unserer Datenschutzerklärung.

\* Hinweis: Aus Gründen der besseren Lesbarkeit verzichten wir auf die gleichzeitige Nutzung von männlich, weiblich und divers (m/w/d). Sämtliche Personenbezeichnungen gelten gleichermaßen für alle Geschlechter.

#### Literatur:

1. Fachinformation INAQOVI®, Stand März 2025.
2. Abel A and Klepin HD. Blood. 2018; 131(5): 515–524.
3. DiNardo CD et al. N Engl J Med. 2020 Aug 13; 383(7): 617–629.
4. Ferrara F et al. Leukemia. 2013 Apr; 27(5): 997–999.
5. Eberhardt A et al. Poster #PCR8; präsentiert auf dem ISPOR-Kongress, Wien, Österreich, 2022.
6. Acute Leukemia Advocates Network (ALAN) Global Quality of Life Survey 2023; Verfügbar unter: <https://acuteleuk.org/wp-content/uploads/2017/09/ALAN-Global-Quality-of-Life-Survey-Final-report-2023.pdf>; letzter Zugriff: November 2025.
7. Delmas A et al. Front Oncol. 2023; 8:13: 1160696.
8. Bush ML et al. J Canc Educ. 2018; 33(6): 1222–1229.
9. Döhner H et al. Blood. 2024; 144(21):2169–2173.
10. DiNardo CD et al. Blood. 2020; 135(11): 791–803.
11. Dayer NG et al. Hematol Oncol. 2023 Mar 6; 16(1): 19.
12. Konopleva M et al. Clin Cancer Res. 2022; 28(13): 2744–2752 – mit Supplements.
13. Geissler K et al. Br J Haematol. 2024; 205(5): 1734–1745.
14. Dacogen 50 mg powder for concentrate for solution for infusion. Summary of Product Characteristics. Februar 2022.

† Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.

Bezeichnung des Arzneimittels: Inaqovi 35 mg/100 mg Filmtabletten. Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede Filmtablette enthält 35 mg Decitabin und 100 mg Cedazuridin. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jede Filmtablette enthält 308 mg Lactose (als Lactose-Monohydrat). Liste der sonstigen Bestandteile: Tablettenkern: Lactose-Monohydrat, Hypromellose (E464), Croscarmellose-Natrium (E468), Hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (E572). Filmüberzug: Poly(vinylalkohol) (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol (E1521), Talkum (E553b), Eisen(III)-oxid (E172). Anwendungsgebiete: Inaqovi wird angewendet als Monotherapie bei der Behandlung von erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML), für die eine Standard-Induktionstherapie nicht in Frage kommt. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile; Stillzeit. Pharmakotherapeutische Gruppe: Antineoplastische Mittel, Antimetaboliten, Pyrimidin-Analoga, Cytidin-Desaminase-Inhibitor. ATC-Code: L01BC58. Pharmazeutischer Unternehmer: Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V., Henkerbergweg 292, 1101 CT Amsterdam, Niederlande. Abgabe: Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen zur sicheren Anwendung, Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen und zutreffendfalls Angaben über Gewöhnungseffekte sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. Stand der Information: 07/2023.

AT-INA-2800015 v1.0

#### © [Otsuka]

Bei einem unerwünschten Ereignis oder einer sonstigen Pharmakovigilanz-relevanten Situation zu einem Otsuka-Produkt (oder zu einem von uns vertriebenen Produkt eines Partnerunternehmens), wenden Sie sich bitte an [egovy@otsuka.de](mailto:egovy@otsuka.de).

Dieses Schreiben ist einzig für medizinische Fachkreise bestimmt. Ganz gleich, welchen Link Sie benutzen, um auf Inhalte dieser E-Mail zuzugreifen, bestätigen Sie damit, dass Sie zu den medizinischen Fachkreisen gehören. Wenn Sie nicht den medizinischen Fachkreisen angehören, beachten Sie bitte, dass Sie nicht der beabsichtigte Empfänger dieser E-Mail sind und daher diese E-Mail löschen sollten. Sollten Sie in dieser E-Mail auf externe Links klicken, so werden Sie zu externen Webseiten weitergeleitet. Für den Inhalt dieser externen Webseiten sind wir nicht verantwortlich. Diese E-Mail wurde Ihnen von Otsuka Pharmaceutical Switzerland\* \*for Austria, Sägereistrasse 20, 8152 Glattpburg, Schweiz, zugesandt.

Um sich von weiteren Mitteilungen abzumelden, klicken Sie bitte [hier](#). Diese E-Mail enthält vertrauliche und/oder rechtlich geschützte Informationen. Wenn Sie nicht der richtige Adressat sind, oder diese E-Mail irrtümlich erhalten haben, informieren Sie bitte den Absender und löschen Sie diese Mail. Das unerlaubte Kopieren sowie die unbefugte Weitergabe dieser E-Mail und der darin enthaltenen Informationen sind nicht gestattet. Informationen über die Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten (Art. 13-DSGVO) und der Ihnen gem. der DSGVO zustehenden Rechte können unter folgendem [Link](#) abgerufen werden. Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an [privacy@otsuka.at](mailto:privacy@otsuka.at).

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH\*

\*for Austria

Sägereistrasse 20, 8152 Glattpburg, Schweiz



## Besuchen Sie uns auf dem OeGHO!

{{customText[Sehr geehrter Herr Dr.|Sehr geehrte Frau Dr.|Sehr geehrter Herr Prof.|Sehr geehrte Frau Prof.|Sehr geehrter Herr PD Dr.|Sehr geehrte Frau PD Dr.|Sehr geehrter Herr|Sehr geehrte Frau|Lieber Herr Dr.|Liebe Frau Dr. |Hallo Herr Dr.|Hallo Frau Dr.|Hallo Herr|Hallo Frau|Lieber Herr|Liebe Frau|Sehr geehrter Herr Oberarzt|Sehr geehrte Frau Oberärztin|Sehr geehrter Herr Prim.|Sehr geehrte Frau Prim.]]} {{accLname}},

{{customRichText}}

{{userName}}  
igrimaldi@otsuka.at  
{{User.MobilePhone}}  
{{userPhoto}}

Ich bin gern für Sie da!

Besuchstermin anfragen

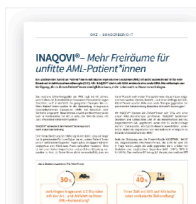
In der Behandlung unfitter AML-Patienten hat sich in den letzten Jahren einiges getan. Neben HMA-basierten Kombinationstherapien wurde vor gut 2 Jahren mit oralem Decitabin (**INAQOVI®**) auch das **erste orale HMA für die Monotherapie** in der EU zugelassen.<sup>1</sup>

Wenn Sie sich zu **INAQOVI®** und den bisherigen klinischen Erfahrungen informieren möchten, schauen Sie gerne am Otsuka-Stand auf der **OeGHO-Frühjahrstagung** vorbei.

**Wo: Stand 23 (Otsuka-Stand)**

**Wann: 19. – 21. März, Bregenz**

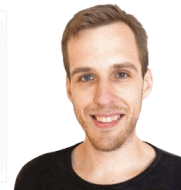
Und, wenn Sie bereits jetzt tiefergehende Informationen erhalten möchten, könnte Folgendes für Sie interessant sein:



Artikel in der Österreichischen  
Ärztezeitung inkl. Interview mit  
**Frau Dr. Verena Petzer, PhD**  
(Uniklinik Innsbruck)



Zum Artikel



Fallvorstellung als Kurzvideo mit  
**Herrn PD Dr. Philipp Wohlfarth**  
(Uniklinik Wiener Neustadt)



Zum Video



## Orale HMA-Monotherapie

Welche [Patienten-Charakteristika](#) sprechen für eine orale HMA-Monotherapie?



Es besteht keine Möglichkeit einer Kombinationstherapie aufgrund eines schlechten ECOG-Status<sup>2-4</sup> oder anderer Einschränkungen.



Das Erreichen des Behandlungszentrums ist wegen großer Entfernungen, anderen Erkrankungen oder eingeschränkter Mobilität schwierig.<sup>5,6</sup>



Der Patient lehnt die Therapie aufgrund mangelnder Motivation oder des starken Wunsches, zu Hause zu sein, ab.<sup>7,8</sup>



Bei Patienten mit einem ungünstigen genetischen Risikoprofil (z. B. *TP53*, *FLT3-ITD*)<sup>8,9</sup> zeigt die Zugabe von Venetoclax zur HMA-Monotherapie keine Verbesserung hinsichtlich des Gesamtüberlebens.<sup>11,12</sup>

### SERVICES



Sie möchten mehr zu **INAQOVI®** erfahren? Alle wichtigen Fakten finden Sie gebündelt auf unserer Fachwebseite. Schauen Sie gerne vorbei.

[Zur Website](#)



Sie möchten Ihren Patienten weitere Informationen zur Therapie mit **INAQOVI®** an die Hand geben? Nutzen Sie hierfür unseren umfassenden „Therapiebegleiter **INAQOVI®**“. Neben wichtigen Tipps zur korrekten Einnahme und zum Umgang mit Nebenwirkungen ist u. a. auch ein Medikations-Tagebuch enthalten.

[Zum Therapiebegleiter](#)

### INAQOVI® Fast Facts:



Oral verfügbares Decitabin<sup>1</sup>



Wirksamkeit und Verträglichkeit vergleichbar mit i. v. Gabe<sup>1,13,14</sup>



Bioäquivalent zu i.v. Gabe<sup>1</sup>



Zeit für Sie und Ihre Patienten<sup>5,6</sup>



#### Abkürzungen:

AML = akute myeloische Leukämie; ECOG = Eastern Cooperative Oncology Group; FLT3-ITD = Fms-like Tyrosine Kinase-3-internal Tandem Duplications; HMA = Hypomethylierende Substanz; i. v. = intravenös; TP53 = Tumorsuppressor-Gen 53

Ein Service von:



**INAQOVI®**  
(Decitabin und Cedazuridin)  
35 mg / 100 mg Filmtabletten

Sind diese Inhalte für Sie hilfreich? Geben Sie uns gerne Feedback.



Wir verwenden den Like / Dislike-Button in dieser E-Mail, um Ihr Feedback zu sammeln und unsere Inhalte zu verbessern. Wenn Sie auf einen der Buttons klicken, wird Ihre Antwort anonym erfasst und mit unserer internen Analyseplattform verarbeitet. Es werden keine persönlichen Daten wie Ihr Name oder Ihre E-Mail-Adresse weitergegeben oder veröffentlicht. Weitere Informationen zur Datenverarbeitung und Ihren Rechten finden Sie in unserer Datenschutzerklärung.

\* Hinweis: Aus Gründen der besseren Lesbarkeit verzichten wir auf die gleichzeitige Nutzung von männlich, weiblich und divers (m/w/d). Sämtliche Personenbezeichnungen gelten gleichermaßen für alle Geschlechter.

#### Literatur:

1. Fachinformation INAQOVI®, Stand März 2025.
2. Abel A and Klepin HD. Blood. 2018; 131(5): 515–524.
3. DiNardo CD et al. N Engl J Med. 2020 Aug 13; 383(7): 617–629.
4. Ferrara F et al. Leukemia. 2013 Apr; 27(5): 997–999.
5. Eberhardt A et al. Poster #PCR8; präsentiert auf dem ISPOR-Kongress, Wien, Österreich, 2022.
6. Acute Leukemia Advocates Network (ALAN) Global Quality of Life Survey 2023; Verfügbar unter: [https://acuteleuk.org/wp-content/uploads/2017/09/ALAN-Global-Quality-of-Life-survey\\_Final-report-2023.pdf](https://acuteleuk.org/wp-content/uploads/2017/09/ALAN-Global-Quality-of-Life-survey_Final-report-2023.pdf); letzter Zugriff: November 2025.
7. Delmas A et al. Front Oncol. 2023; 8;13: 1160966.
8. Bush ML et al. J Canc Educ. 2018; 33(6): 1222–1229.
9. Döhner H et al. Blood. 2024;144(21):2169–2173.
10. DiNardo CD et al. Blood. 2020; 135(11): 791–803.
11. Daver NG et al. Hematol Oncol. 2023 Mar 6; 16(1): 19.
12. Konopleva M et al. Clin Cancer Res. 2022; 28(13): 2744–2752 – mit Supplements.
13. Geissler K et al. Br J Haematol. 2024; 205(5): 1734–1745.
14. Dacogen 50 mg powder for concentrate for solution for infusion. Summary of Product Characteristics. Februar 2022.

▽ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.

Bezeichnung des Arzneimittels: Inaqovi 35 mg/100 mg Filmtabletten. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Jede Filmtablette enthält 35 mg Decitabin und 100 mg Cedazuridin. **Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:** Jede Filmtablette enthält 306 mg Lactose (als Lactose-Monohydrat). Liste der sonstigen Bestandteile: Tablettenkern: Lactose-Monohydrat, Hypromellose (E464), Croscarmellose-Natrium (E466), Hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (E572). Filmüberzug: Poly(vinylalkohol) (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol (E1521), Talkum (E553b), Eisen(III)-oxid (E172). **Anwendungsgebiete:** Inaqovi wird angewendet als Monotherapie bei der Behandlung von erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML), für die eine Standard-Induktionstherapie nicht in Frage kommt. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile; Stillzeit. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antineoplastische Mittel, Antimetaboliten, Pyrimidin-Analoga; Cytidin-Desaminase-Inhibitor, **ATC-Code:** L01BC58. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V., Herikerbergweg 292, 1101 CT Amsterdam, Niederlande. **Abgabe:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen zur sicheren Anwendung, Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen und zutreffendenfalls Angaben über Gewöhnungseffekte sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. Stand der Information: 07/2023.**

AT-INA-2600015 v1.0

#### © [Otsuka]

Bei einem unerwünschten Ereignis oder einer sonstigen Pharmakovigilanz-relevanten Situation zu einem Otsuka-Produkt (oder zu einem von uns vertriebenen Produkt eines Partnerunternehmens), wenden Sie sich bitte an [opgpv@otsuka.de](mailto:opgpv@otsuka.de).

Dieses Schreiben ist einzig für medizinische Fachkreise bestimmt. Ganz gleich, welchen Link Sie benutzen, um auf Inhalte dieser E-Mail zuzugreifen, bestätigen Sie damit, dass Sie zu den medizinischen Fachkreisen gehören. Wenn Sie nicht den medizinischen Fachkreisen angehören, beachten Sie bitte, dass Sie nicht der beabsichtigte Empfänger dieser E-Mail sind und daher diese E-Mail löschen sollten. Sollten Sie in dieser E-Mail auf externe Links klicken, so werden Sie zu externen Webseiten weitergeleitet. Für den Inhalt dieser externen Webseiten sind wir nicht verantwortlich. Diese E-Mail wurde Ihnen von Otsuka Pharmaceutical Switzerland\* \*for Austria, Sägereistrasse 20, 8152 Glattbrugg, Schweiz, zugesandt.

Um sich von weiteren Mitteilungen abzumelden, klicken Sie bitte [hier](#). Diese E-Mail enthält vertrauliche und/oder rechtlich geschützte Informationen. Wenn Sie nicht der richtige Adressat sind, oder diese E-Mail irrtümlich erhalten haben, informieren Sie bitte den Absender und löschen Sie diese Mail. Das unerlaubte Kopieren sowie die unbefugte Weitergabe dieser E-Mail und der darin enthaltenen Informationen sind nicht gestattet. Informationen über die Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten (Art. 13-DSGVO) und der Ihnen gem. der DSGVO zustehenden Rechte können unter folgendem [Link](#) abgerufen werden. Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an [privacy@otsuka.at](mailto:privacy@otsuka.at).

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH\*

\*for Austria

Sägereistrasse 20, 8152 Glattbrugg, Schweiz



## Besuchen Sie uns auf dem OeGHO!

{{customText[Sehr geehrter Herr Dr.|Sehr geehrte Frau Dr.|Sehr geehrter Herr Prof.|Sehr geehrte Frau Prof.|Sehr geehrter Herr PD Dr.|Sehr geehrte Frau PD Dr.|Sehr geehrter Herr|Sehr geehrte Frau|Lieber Herr Dr.|Liebe Frau Dr. |Hallo Herr Dr.|Hallo Frau Dr.|Hallo Herr|Hallo Frau|Lieber Herr|Liebe Frau|Sehr geehrter Herr Oberarzt|Sehr geehrte Frau Oberärztin|Sehr geehrter Herr Prim.|Sehr geehrte Frau Prim.]]} {{accLname}},

{{customRichText}}

{{userName}}  
{{userEmailAddress}}  
{{User.MobilePhone}}  
{{userPhoto}}

Ich bin gern für Sie da!

Besuchstermin anfragen

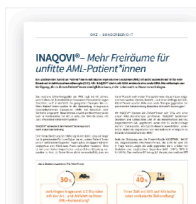
In der Behandlung unfitter AML-Patienten hat sich in den letzten Jahren einiges getan. Neben HMA-basierten Kombinationstherapien wurde vor gut 2 Jahren mit oralem Decitabin (**INAQOVI®**) auch das **erste orale HMA für die Monotherapie** in der EU zugelassen.<sup>1</sup>

Wenn Sie sich zu **INAQOVI®** und den bisherigen klinischen Erfahrungen informieren möchten, schauen Sie gerne am Otsuka-Stand auf der **OeGHO-Frühjahrstagung** vorbei.

**Wo: Stand 23 (Otsuka-Stand)**

**Wann: 19. – 21. März, Bregenz**

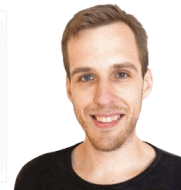
Und, wenn Sie bereits jetzt tiefergehende Informationen erhalten möchten, könnte Folgendes für Sie interessant sein:



Artikel in der Österreichischen  
Ärztezeitung inkl. Interview mit  
**Frau Dr. Verena Petzer, PhD**  
(Uniklinik Innsbruck)



Zum Artikel



Fallvorstellung als Kurzvideo mit  
**Herrn PD Dr. Philipp Wohlfarth**  
(Uniklinik Wiener Neustadt)



Zum Video



## Orale HMA-Monotherapie

Welche [Patienten-Charakteristika](#) sprechen für eine orale HMA-Monotherapie?



Es besteht keine Möglichkeit einer Kombinationstherapie aufgrund eines schlechten ECOG-Status<sup>2-4</sup> oder anderer Einschränkungen.



Das Erreichen des Behandlungszentrums ist wegen großer Entfernungen, anderen Erkrankungen oder eingeschränkter Mobilität schwierig.<sup>5,6</sup>



Der Patient lehnt die Therapie aufgrund mangelnder Motivation oder des starken Wunsches, zu Hause zu sein, ab.<sup>7,8</sup>



Bei Patienten mit einem ungünstigen genetischen Risikoprofil (z. B. *TP53*, *FLT3-ITD*)<sup>8,9</sup> zeigt die Zugabe von Venetoclax zur HMA-Monotherapie keine Verbesserung hinsichtlich des Gesamtüberlebens.<sup>11,12</sup>

### SERVICES



Sie möchten mehr zu **INAQOVI®** erfahren? Alle wichtigen Fakten finden Sie gebündelt auf unserer Fachwebseite. Schauen Sie gerne vorbei.

[Zur Website](#)



Sie möchten Ihren Patienten weitere Informationen zur Therapie mit **INAQOVI®** an die Hand geben? Nutzen Sie hierfür unseren umfassenden „Therapiebegleiter **INAQOVI®**“. Neben wichtigen Tipps zur korrekten Einnahme und zum Umgang mit Nebenwirkungen ist u. a. auch ein Medikations-Tagebuch enthalten.

[Zum Therapiebegleiter](#)

### INAQOVI® Fast Facts:



Oral verfügbares Decitabin<sup>1</sup>



Wirksamkeit und Verträglichkeit vergleichbar mit i. v. Gabe<sup>1,13,14</sup>



Bioäquivalent zu i.v. Gabe<sup>1</sup>



Zeit für Sie und Ihre Patienten<sup>5,6</sup>



#### Abkürzungen:

AML = akute myeloische Leukämie; ECOG = Eastern Cooperative Oncology Group; FLT3-ITD = Fms-like Tyrosine Kinase-3-internal Tandem Duplications; HMA = Hypomethylierende Substanz; i. v. = intravenös; TP53 = Tumorsuppressor-Gen 53

Ein Service von:



**INAQOVI®**  
(Decitabin und Cedazuridin)  
35 mg / 100 mg Filmtabletten

Sind diese Inhalte für Sie hilfreich? Geben Sie uns gerne Feedback.



Wir verwenden den Like / Dislike-Button in dieser E-Mail, um Ihr Feedback zu sammeln und unsere Inhalte zu verbessern. Wenn Sie auf einen der Buttons klicken, wird Ihre Antwort anonym erfasst und mit unserer internen Analyseplattform verarbeitet. Es werden keine persönlichen Daten wie Ihr Name oder Ihre E-Mail-Adresse weitergegeben oder veröffentlicht. Weitere Informationen zur Datenverarbeitung und Ihren Rechten finden Sie in unserer Datenschutzerklärung.

\* Hinweis: Aus Gründen der besseren Lesbarkeit verzichten wir auf die gleichzeitige Nutzung von männlich, weiblich und divers (m/w/d). Sämtliche Personenbezeichnungen gelten gleichermaßen für alle Geschlechter.

#### Literatur:

1. Fachinformation INAQOVI®, Stand März 2025.
2. Abel A and Klepin HD. Blood. 2018; 131(5): 515–524.
3. DiNardo CD et al. N Engl J Med. 2020 Aug 13; 383(7): 617–629.
4. Ferrara F et al. Leukemia. 2013 Apr; 27(5): 997–999.
5. Eberhardt A et al. Poster #PCR8; präsentiert auf dem ISPOR-Kongress, Wien, Österreich, 2022.
6. Acute Leukemia Advocates Network (ALAN) Global Quality of Life Survey 2023; Verfügbar unter: [https://acuteleuk.org/wp-content/uploads/2017/09/ALAN-Global-Quality-of-Life-survey\\_Final-report-2023.pdf](https://acuteleuk.org/wp-content/uploads/2017/09/ALAN-Global-Quality-of-Life-survey_Final-report-2023.pdf); letzter Zugriff: November 2025.
7. Delmas A et al. Front Oncol. 2023; 8;13: 1160966.
8. Bush ML et al. J Canc Educ. 2018; 33(6): 1222–1229.
9. Döhner H et al. Blood. 2024;144(21):2169–2173.
10. DiNardo CD et al. Blood. 2020; 135(11): 791–803.
11. Daver NG et al. Hematol Oncol. 2023 Mar 6; 16(1): 19.
12. Konopleva M et al. Clin Cancer Res. 2022; 28(13): 2744–2752 – mit Supplements.
13. Geissler K et al. Br J Haematol. 2024; 205(5): 1734–1745.
14. Dacogen 50 mg powder for concentrate for solution for infusion. Summary of Product Characteristics. Februar 2022.

▽ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.

Bezeichnung des Arzneimittels: Inaqovi 35 mg/100 mg Filmtabletten. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Jede Filmtablette enthält 35 mg Decitabin und 100 mg Cedazuridin. **Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:** Jede Filmtablette enthält 306 mg Lactose (als Lactose-Monohydrat). Liste der sonstigen Bestandteile: Tablettenkern: Lactose-Monohydrat, Hypromellose (E464), Croscarmellose-Natrium (E466), Hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (E572). Filmüberzug: Poly(vinylalkohol) (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol (E1521), Talkum (E553b), Eisen(III)-oxid (E172). **Anwendungsgebiete:** Inaqovi wird angewendet als Monotherapie bei der Behandlung von erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML), für die eine Standard-Induktionstherapie nicht in Frage kommt. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile; Stillzeit. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antineoplastische Mittel, Antimetaboliten, Pyrimidin-Analoga; Cytidin-Desaminase-Inhibitor, **ATC-Code:** L01BC58. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V., Herikerbergweg 292, 1101 CT Amsterdam, Niederlande. **Abgabe:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen zur sicheren Anwendung, Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen und zutreffendenfalls Angaben über Gewöhnungseffekte sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. Stand der Information: 07/2023.**

AT-INA-2600015 v1.0

#### © [Otsuka]

Bei einem unerwünschten Ereignis oder einer sonstigen Pharmakovigilanz-relevanten Situation zu einem Otsuka-Produkt (oder zu einem von uns vertriebenen Produkt eines Partnerunternehmens), wenden Sie sich bitte an [opgpv@otsuka.de](mailto:opgpv@otsuka.de).

Dieses Schreiben ist einzig für medizinische Fachkreise bestimmt. Ganz gleich, welchen Link Sie benutzen, um auf Inhalte dieser E-Mail zuzugreifen, bestätigen Sie damit, dass Sie zu den medizinischen Fachkreisen gehören. Wenn Sie nicht den medizinischen Fachkreisen angehören, beachten Sie bitte, dass Sie nicht der beabsichtigte Empfänger dieser E-Mail sind und daher diese E-Mail löschen sollten. Sollten Sie in dieser E-Mail auf externe Links klicken, so werden Sie zu externen Webseiten weitergeleitet. Für den Inhalt dieser externen Webseiten sind wir nicht verantwortlich. Diese E-Mail wurde Ihnen von Otsuka Pharmaceutical Switzerland\* \*for Austria, Sägereistrasse 20, 8152 Glattbrugg, Schweiz, zugesandt.

Um sich von weiteren Mitteilungen abzumelden, klicken Sie bitte [hier](#). Diese E-Mail enthält vertrauliche und/oder rechtlich geschützte Informationen. Wenn Sie nicht der richtige Adressat sind, oder diese E-Mail irrtümlich erhalten haben, informieren Sie bitte den Absender und löschen Sie diese Mail. Das unerlaubte Kopieren sowie die unbefugte Weitergabe dieser E-Mail und der darin enthaltenen Informationen sind nicht gestattet. Informationen über die Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten (Art. 13-DSGVO) und der Ihnen gem. der DSGVO zustehenden Rechte können unter folgendem [Link](#) abgerufen werden. Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an [privacy@otsuka.at](mailto:privacy@otsuka.at).

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH\*

\*for Austria

Sägereistrasse 20, 8152 Glattbrugg, Schweiz