

## 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)}}	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 e.g. 100, 200, 300.
{{customText[options]}}	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 – Anwenderhinweise für Sie - otsukatest012020@gmail.com](mailto:otsukatest012020@gmail.com) - Gmail

## Screenshots der Test E-Mail:

Fwd: INAQOVI – Anwenderhinweise für Sie



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



Fr 28.03.2025 13:51

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.

Nachricht übersetzen in: Deutsch | Nie übersetzen aus: Englisch | Übersetzungseinstellungen

Beginnen Sie „Allen antworten“ mit: [Thank you!](#) [Received, thank you.](#) [Hey there!](#) [Feedback](#)

**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: Fri, 28 Mar 2025 at 13:41

Subject: INAQOVI – Anwenderhinweise für Sie

To: Volker Böhning <[otsukatest012020@gmail.com](mailto:otsukatest012020@gmail.com)>



Sehr geehrter Herr Prof. Böhning,

Mit INAQOVI® können Sie Ihren unfitten AML-Patienten\* Zeit für Momente ermöglichen.

Mit unserer handlichen Broschüre unterstützen wir Sie beim Einsatz von INAQOVI® mit wichtigen Hinweisen:

- Dosierung und Anwendung
- Dosisanpassungen
- Informationen zu besonderen Patientengruppen
- Verträglichkeitsprofil



Anwenderhinweise INAQOVI®

**INAQOVI® - die orale HMA-Monotherapie zur Behandlung Ihrer unfitten AML-Patienten.**

Die aktuelle Fachinformation von INAQOVI® können Sie sich hier herunterladen: [INAQOVI Fachinformation - Stand März 2025](#).

**Besuchen Sie unsere Website und erfahren Sie mehr über INAQOVI®.**

**Für den informativen Austausch bedanke ich mich sehr und bin bei Rückfragen, Feedback und Ideen gerne Ihre Ansprechperson.**

FREITEXTFELD

Viele Grüße

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

04/2025 AT-INA-2400028 V5.0

\* 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.

† 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., 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 zutreffendenfalls Angaben über Gewöhnungseffekte** sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.  
Stand der Information: 07/2023.  
AT-DEC-230000

© [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 [ogpov@otsuka.de](mailto:ogpov@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 der Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH Austria\*, 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. DSGVO zustehenden Rechte können unter folgendem [Link](#) abgerufen werden. Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an [privacy@otsuka.at](mailto:privacy@otsuka.at).

\*Authorized by the Marketing Authorization Holder: Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V., Henkerbergweg 291, 1101 CT, Amsterdam, The Netherlands

## Link der Test-Email innerhalb von Gmail:

[INAQOVI – Anwenderhinweise für Sie - otsukatest012020@gmail.com - Gmail](#)

## Screenshots der Test E-Mail:

Fwd: INAQOVI – Anwenderhinweise für Sie



Otsuka Test01 <otsukatest012020@gmail.com>

An ● Breer, Tamara



Fr 28.03.2025 13:51

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.

Nachricht übersetzen in: Deutsch | Nie übersetzen aus: Englisch | Übersetzungseinstellungen

Beginnen Sie „Allen antworten“ mit: [Thank you!](#) [Received, thank you.](#) [Hey there!](#) [Feedback](#)

**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: Fri, 28 Mar 2025 at 13:41

Subject: INAQOVI – Anwenderhinweise für Sie

To: Volker Böhning <[otsukatest012020@gmail.com](mailto:otsukatest012020@gmail.com)>

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

## Zeit für Momente

Orale HMA-Monotherapie  
für unfitte AML-Patienten



AML = akute myeloische Leukämie; HMA = Hypomethylierende Substanz

Sehr geehrter Herr PD Dr. Böhning,

Mit INAQOVI® können Sie Ihren unfitten AML-Patienten\* Zeit für Momente ermöglichen.

Mit unserer handlichen Broschüre unterstützen wir Sie beim Einsatz von INAQOVI® mit wichtigen Hinweisen:

- Dosierung und Anwendung
- Dosisanpassungen
- Informationen zu besonderen Patientengruppen
- Verträglichkeitsprofil



Anwenderhinweise INAQOVI®



**INAQOVI® - die orale HMA-Monotherapie zur Behandlung Ihrer unfitten AML-Patienten.**

Die aktuelle Fachinformation von INAQOVI® können Sie sich hier herunterladen: [INAQOVI Fachinformation - Stand März 2025](#).

**Besuchen Sie unsere Website und erfahren Sie mehr über INAQOVI®.**

**Selbstverständlich stehe ich Ihnen jederzeit auch über die untenstehenden Kontaktinformationen für Fragen und Auskünfte zur Verfügung.**

FREITEXTFELD

Freundliche Grüße

Tamara Breer  
tbreer@otsuka.de.invalid

04/2025

AT-INA-2400028 V5.0

\* 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.

† 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 zutreffendenfalls Angaben über Gewöhnungseffekte** sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.  
Stand der Information: 07/2023.  
AT-DEC-230000

© [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 [opapv@otsuka.de](mailto:opapv@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 der Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH Austria\*, 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. DSGVO zustehenden Rechte können unter folgendem [Link](#) abgerufen werden. Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an [privacy@otsuka.at](mailto:privacy@otsuka.at).

\*Authorized by the Marketing Authorization Holder: Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V., Henkerbergweg 291, 1101 CT, Amsterdam, The Netherlands



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

# Zeit für Momente

Orale HMA-Monotherapie  
für unfitte AML-Patienten

 Otsuka

AML = akute myeloische Leukämie, HMA = Hypomethylierende Substanz

{{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}}},

Mit INAQOVI® können Sie Ihren unfitten AML-Patienten\* Zeit für Momente ermöglichen.

Mit unserer handlichen Broschüre unterstützen wir Sie beim Einsatz von INAQOVI® mit wichtigen Hinweisen:

- Dosierung und Anwendung
- Dosisanpassungen
- Informationen zu besonderen Patientengruppen
- Verträglichkeitsprofil



## Die Therapie mit INAQOVI®

### Dosierung und Sicherheitsprofil

Orale Fixdosiskombination  
Decitabin/Cedazuridin

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.  
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.  
Bitte beachten Sie, dass diese Schnellübersicht nicht die Fachinformation ersetzt.<sup>1</sup>

1. Fachinformation INAQOVI®, Stand Oktober 2023.  
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.

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

Anwenderhinweise INAQOVI®

**INAQOVI® - die orale HMA-Monotherapie zur Behandlung Ihrer unfitten AML-Patienten.**

Die aktuelle Fachinformation von INAQOVI® können Sie sich hier herunterladen: **INAQOVI Fachinformation - Stand März 2025.**

Besuchen Sie unsere Website und erfahren Sie  
mehr über INAQOVI®.

{{customText[Für den informativen Austausch bedanke ich mich sehr  
und bin bei Rückfragen, Feedback und Ideen gerne Ihre  
Ansprechperson. |Selbstverständlich stehe ich Ihnen jederzeit auch  
über die untenstehenden Kontaktinformationen für Fragen und  
Auskünfte zur Verfügung.]}}

{{customText(300)}}

{{customText[Herzliche Grüße |Freundliche Grüße |Liebe Grüße |Viele Grüße]}}

{{userPhoto}}

{{userName}}

igrimaldi@otsuka.at

{{User.MobilePhone}}

04/2025

AT-INA-2400028 V5.0

\* 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.

▽ 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-DEC-230000

© [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 der Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH Austria\*, 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. DSGVO zustehenden Rechte können unter folgendem [Link](#) abgerufen werden. Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an [privacy@otsuka.at](mailto:privacy@otsuka.at).

\*Authorized by the Marketing Authorization Holder: Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V., Herikerbergweg 291, 1101 CT, Amsterdam, The Netherlands





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

# Zeit für Momente

Orale HMA-Monotherapie  
für unfitte AML-Patienten

 Otsuka

AML = akute myeloische Leukämie, HMA = Hypomethylierende Substanz

{{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}}},

Mit INAQOVI® können Sie Ihren unfitten AML-Patienten\* Zeit für Momente ermöglichen.

Mit unserer handlichen Broschüre unterstützen wir Sie beim Einsatz von INAQOVI® mit wichtigen Hinweisen:

- Dosierung und Anwendung
- Dosisanpassungen
- Informationen zu besonderen Patientengruppen
- Verträglichkeitsprofil



**Die Therapie mit INAQOVI®**

**Dosierung und Sicherheitsprofil**

Orale Fixdosiskombination  
Decitabin/Cedazuridin

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.  
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.  
Bitte beachten Sie, dass diese Schnellübersicht nicht die Fachinformation ersetzt.<sup>1</sup>

1. Fachinformation INAQOVI®, Stand Oktober 2023.  
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.

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

Anwenderhinweise INAQOVI®

**INAQOVI® - die orale HMA-Monotherapie zur Behandlung Ihrer unfitten AML-Patienten.**

Die aktuelle Fachinformation von INAQOVI® können Sie sich hier herunterladen: **INAQOVI Fachinformation - Stand März 2025.**

Besuchen Sie unsere Website und erfahren Sie  
mehr über INAQOVI®.

{{customText[Für den informativen Austausch bedanke ich mich sehr  
und bin bei Rückfragen, Feedback und Ideen gerne Ihre  
Ansprechperson. |Selbstverständlich stehe ich Ihnen jederzeit auch  
über die untenstehenden Kontaktinformationen für Fragen und  
Auskünfte zur Verfügung.]}}

{{customText(300)}}

{{customText[Herzliche Grüße |Freundliche Grüße |Liebe Grüße |Viele Grüße]}}

{{userPhoto}}

{{userName}}

{{userEmailAddress}}

{{User.MobilePhone}}

04/2025

AT-INA-2400028 V5.0

\* 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.

▽ 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-DEC-230000

© [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 der Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH Austria\*, 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. DSGVO zustehenden Rechte können unter folgendem [Link](#) abgerufen werden. Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an [privacy@otsuka.at](mailto:privacy@otsuka.at).

\*Authorized by the Marketing Authorization Holder: Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V., Herikerbergweg 291, 1101 CT, Amsterdam, The Netherlands