

Electronic Certificate

Version: 1 . 0

Document Number: AT-INA-2400099

Document Name: INAQOVI VAE AT - Neues vom DGHO: Orale Therapie für unfitte AML-Patienten

Country: Austria

Product: Inaqovi

Type: Material

Sub Type: Approved Email

Classification:

Material Intent: Promotional

Description: INAQOVI VAE AT - Neues vom DGHO: Orale Therapie für unfitte AML-Patienten

Target Audience: HCP

Method of Dissemination: E-Mailing Sales Force

Certification Statement

We certify that the final electronic form of this material is in accordance with the regulations set forth by the health authority for the country of this document, and is a fair and truthful presentation of the facts about the product.

Role	Signature
Nienke Guhl - Zertifizierung für leitenden Mitarbeiter (nguhl@otsuka-europe.com)	Meaning: As the Senior Business Person, I approve this document for use. Date: 25-Feb-2025 13:38:05 GMT+0000
Maria-Luise Plank - Medizinerzertifizierung (Plank@otsuka-europe.com)	Meaning: As the Werbeverantwortliche Person, I approve this document for use. Date: 25-Feb-2025 20:46:23 GMT+0000

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:

[Neues vom DGHO: Orale Therapie für unfitte AML-Patienten - otsukatest012020@gmail.com - Gmail](mailto:otsukatest012020@gmail.com)

Screenshots der Test E-Mail:

Fwd: Neues vom DGHO: Orale Therapie für unfitte AML-Patienten



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



Antworten



Allen antworten



Weiterleiten



Do 20.02.2025 14:33

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>

Date: Thu, 20 Feb 2025 at 13:28

Subject: Neues vom DGHO: Orale Therapie für unfitte AML-Patienten

To: Volker Böhning <otsukatest012020@gmail.com>

INAQOVI®
(Desatin und Cerasazuridin)
35 mg / 100 mg Filmtabletten

Zeit für Momente



Sehr geehrter Herr Prof. Böhning,

FREITEXTFELD

Tamara Breer
igrimaldi@otsuka.at

Ich bin gern für Sie da!

[Besuchstermin anfragen](#)

Etwa jeder zweite AML-Patient* kann nur noch palliativ betreut werden.^{1,2} Nun geht es darum, das Leben **so lange und so gut wie möglich** zu erhalten.² Würden Ihre Patienten vor diesem Hintergrund nicht möglicherweise eine Therapie bevorzugen, die zu Hause eingenommen werden kann? Und wie kann eine orale Behandlung dazu beitragen, die Lebensqualität zu unterstützen?

[Hier erfahren Sie mehr](#)

AKTUELL

INAQOVI® in der Praxis

„Ich erlebe immer wieder, dass Patienten sich für eine Therapie entscheiden, die bequemer ist und als orales Medikament zu Hause eingenommen werden kann.“

Dr. Manfred Welslau vom Klinikum Aschaffenburg



Worauf kommt es wirklich an bei der Therapie unfitter AML-Patienten, und welche Vorteile kann eine orale Einnahme zu Hause haben? Darüber haben Experten bei den letzten Fachkongressen diskutiert.

Die wichtigsten Ergebnisse haben wir in kurzen Video-Statements für Sie zusammengestellt:

[Zu den Kurzvideos](#)

INAQOVI® auf einen Blick

Der Therapiestandard für unfitte AML-Patienten, bestehend aus einer hypomethylierenden Substanz (HMA) mit Venetoclax oder Ivosidenib, kann nicht bei jedem eingesetzt werden.² In diesen Fällen empfiehlt sich eine HMA-Monotherapie – diese ist mit **oralem Decitabin (INAQOVI®)** auch in Tablettenform möglich.^{2,3}

INAQOVI® ist nicht nur bioäquivalent zur i. v.-Gabe, sondern auch vergleichbar **wirksam, sicher und verträglich** – auch hinsichtlich gastrointestinaler Nebenwirkungen.^{3,4,5}

Was könnte INAQOVI® konkret für Patienten bedeuten?

			
Einnahme in gewohntem Umfeld statt in Tagesklinik oder Praxis ³	Weniger Fahrten und Wartezeiten ^{6,7}	Reisefreiheit trotz medikamentöser Therapie ³	Mehr Zeit zu Hause ^{6,7}



SERVICES



Wer könnte ein potenzieller Patient für **INAQOVI®** sein? Interessieren Sie sich für interaktive Kasuistiken oder die Daten der ASCERTAIN-Zulassungsstudie? Dann schauen Sie gerne auf unserer Fachwebseite vorbei. Sie ist nur einen Klick entfernt.

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 ³		Wirksamkeit und Verträglichkeit vergleichbar mit i. v.-Gabe ^{3,4,5}
	Bioäquivalent zur i. v.-Gabe ³		Zeit für Sie und Ihre Patienten ^{6,7}



Ein Service von:



INAOQVI
(Decitabin und Cadazuridin)
35 mg / 100 mg Filmtabletten

* **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.

Quellen:

1. Delmas A et al. Exploring preferences of different modes of administration of hypomethylating agent treatments among patients with acute myeloid leukemia. *Front Oncol.* 2023; 8:131160966.
2. Röllig C. et al. Onkopedia Leitlinien: Akute Myeloische Leukämie (AML). Stand August 2023.
3. Fachinformation INAOQVI®, Stand Oktober 2023.
4. Geisler K et al. Oral decitabine/cadazuridine versus intravenous decitabine for acute myeloid leukaemia: A randomised, crossover, registration, pharmacokinetics study. *B J Haematol.* 2024;00:1–12.
5. Dacogen 50 mg powder for concentrate for solution for infusion. Summary of Product Characteristics. February 2022.
6. Eberhardt A et al. Exploring Preferences of Different Modes of Administration of Hypomethylating Agent (HMA) Treatments Among Patients With Acute Myeloid Leukemia (AML). Poster #PCR8 ; presented at ISPOR, Vienna, Austria, 2022.
7. Acute Leukemia Advocates Network (ALAN) Global Quality of Life Survey 2023; accessed at: https://acuteleuk.org/wp-content/uploads/2017/09/ALAN-Global-Quality-of-Life-Survey_Final-report-2023.pdf; date accessed: February 2024.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.

Bezeichnung des Arzneimittels: Inaoqvi 35 mg/100 mg Filmtabletten. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Jede Filmtablette enthält 35 mg Decitabin und 100 mg Cadazuridin. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jede Filmtablette enthält 308 mg Lactose (als Lactose-Monohydrat). **Umfeld der sonstigen Bestandteile:** Tablettenkern: Lactose-Monohydrat, Hypromellose (E664), Croscarmellose-Natrium (E466), Hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (E572). Filmüberzug: Poly(vinylalkohol) (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol (E1521), Talkum (E553b), Eisen(III)-oxid (E172). **Anwendungsgebiete:** Inaoqvi wird angewendet als Monotherapie bei der Behandlung von erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML), für die eine Standard-induktionschemotherapie nicht in Frage kommt. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile, Söllzeit. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antineoplastische Mittel, Antimetaboliten, Pyrimidin-Antagonisten, 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-2400099 V1.0 - Februar 2025

© [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 ggppv@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 Pharma GmbH, Europa-Allee 52, 60327 Frankfurt am Main, Deutschland, 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.de.

Otsuka - Sitz: Frankfurt am Main, Amtsgericht Frankfurt - Handelsregister: HRB 46388, Ust.-IdNr. DE197947202, Steuer-Nr.: 014 240 97630


- Geschäftsführer: Pontus Billstam

Link der Test-Email innerhalb von Gmail:

[Neues vom DGHO: Orale Therapie für unfitte AML-Patienten - otsukatest012020@gmail.com - Gmail](#)

Screenshots zur Testmail:




Fwd: Neues vom DGHO: Orale Therapie für unfitte AML-Patienten

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

  Antworten  Allen antworten  Weiterleiten  

Do 20.02.2025 14:33

ⓘ 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: ⓘ 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>

Date: Thu, 20 Feb 2025 at 13:27

Subject: Neues vom DGHO: Orale Therapie für unfitte AML-Patienten

To: Volker Böhning <otsukatest012020@gmail.com>

INAQOVI®
(Desatin und Cytarabidin)
35 mg / 100 mg Filmtabletten

Zeit für Momente



Sehr geehrter Herr Prof. Böhning,

FREITEXTFELD

Tamara Breer
tbreer@otsuka.de invalid

Ich bin gern für Sie da!

[Besuchstermin anfragen](#)

Etwa jeder zweite AML-Patient* kann nur noch palliativ betreut werden.^{1,2} Nun geht es darum, das Leben **so lange und so gut wie möglich** zu erhalten.² Würden Ihre Patienten vor diesem Hintergrund nicht möglicherweise eine Therapie bevorzugen, die zu Hause eingenommen werden kann? Und wie kann eine orale Behandlung dazu beitragen, die Lebensqualität zu unterstützen?

[Hier erfahren Sie mehr](#)

AKTUELL

INAQOVI® in der Praxis

„Ich erlebe immer wieder, dass Patienten sich für eine Therapie entscheiden, die bequemer ist und als orales Medikament zu Hause eingenommen werden kann.“

Dr. Manfred Welslau vom Klinikum Aschaffenburg



Worauf kommt es wirklich an bei der Therapie unfitter AML-Patienten, und welche Vorteile kann eine orale Einnahme zu Hause haben? Darüber haben Experten bei den letzten Fachkongressen diskutiert.

Die wichtigsten Ergebnisse haben wir in kurzen Video-Statements für Sie zusammengestellt:

[Zu den Kurzvideos](#)

INAQOVI® auf einen Blick

Der Therapiestandard für unfitte AML-Patienten, bestehend aus einer hypomethylierenden Substanz (HMA) mit Venetoclax oder Ivosidenib, kann nicht bei jedem eingesetzt werden.² In diesen Fällen empfiehlt sich eine HMA-Monotherapie – diese ist mit **oralem Decitabin (INAQOVI®)** auch in Tablettenform möglich.^{2,3}

INAQOVI® ist nicht nur bioäquivalent zur i. v.-Gabe, sondern auch vergleichbar **wirksam, sicher und verträglich** – auch hinsichtlich gastrointestinaler Nebenwirkungen.^{3,4,5}

Was könnte INAQOVI® konkret für Patienten bedeuten?

			
Einnahme in gewohntem Umfeld statt in Tagesklinik oder Praxis ³	Weniger Fahrten und Wartezeiten ^{6,7}	Reisefreiheit trotz medikamentöser Therapie ³	Mehr Zeit zu Hause ^{6,7}



SERVICES



Wer könnte ein potenzieller Patient für **INAQOVI®** sein? Interessieren Sie sich für interaktive Kasuistiken oder die Daten der ASCERTAIN-Zulassungsstudie? Dann schauen Sie gerne auf unserer Fachwebseite vorbei. Sie ist nur einen Klick entfernt.

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 ³		Wirksamkeit und Verträglichkeit vergleichbar mit i. v.-Gabe ^{3,4,5}
	Bioäquivalent zur i. v.-Gabe ³		Zeit für Sie und Ihre Patienten ^{6,7}



Ein Service von:



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

* **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.

Quellen:

1. Delmas A et al. Exploring preferences of different modes of administration of hypomethylating agent treatments among patients with acute myeloid leukemia. *Front Oncol.* 2023; 8:131160966.
2. Röllig C. et al. Onkopedia Leitlinien: Akute Myeloische Leukämie (AML). Stand August 2023.
3. Fachinformation INAQOVI®, Stand Oktober 2023.
4. Geisler K et al. Oral decitabine/cadazuridine versus intravenous decitabine for acute myeloid leukaemia: A randomised, crossover, registration, pharmacokinetics study. *B J Haematol.* 2024;00:1–12.
5. Dacogen 50 mg powder for concentrate for solution for infusion. Summary of Product Characteristics. February 2022.
6. Eberhardt A et al. Exploring Preferences of Different Modes of Administration of Hypomethylating Agent (HMA) Treatments Among Patients With Acute Myeloid Leukemia (AML). Poster #PCR8 ; presented at ISPOR, Vienna, Austria, 2022.
7. Acute Leukemia Advocates Network (ALAN) Global Quality of Life Survey 2023; accessed at: https://acuteleuk.org/wp-content/uploads/2017/09/ALAN-Global-Quality-of-Life-Survey_Final-report-2023.pdf; date accessed: February 2024.

▼ 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 Cadazuridin. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jede Filmtablette enthält 308 mg Lactose (als Lactose-Monohydrat). **Umfang der sonstigen Bestandteile:** Tablettkern: Lactose-Monohydrat, Hypromellose (E684), 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-induktionschemotherapie nicht in Frage kommt. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile, Söllzeit. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antineoplastische Mittel, Antimetaboliten, Pyrimidin-Antagonisten, 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-2400099 V1.0 - Februar 2025

© [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 ggppv@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 Pharma GmbH, Europa-Allee 52, 60327 Frankfurt am Main, Deutschland, 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.de.

Otsuka - Sitz: Frankfurt am Main, Amtsgericht Frankfurt - Handelsregister: HRB 46388, Ust.-IdNr. DE197947202, Steuer-Nr.: 014 240 97630

- Geschäftsführer: Pontus Billstam



{{customText[Sehr geehrter Herr Dr.|Sehr geehrte Frau Dr.|Sehr geehrter Herr Prof.|Sehr geehrte Frau Prof.|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]}} {{accLname}},

{{customText(300)}}

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

Ich bin gern für Sie da!

Besuchstermin anfragen

Etwa jeder zweite AML-Patient* kann nur noch palliativ betreut werden.^{1,2} Nun geht es darum, das Leben **so lange und so gut wie möglich** zu erhalten.² Würden Ihre Patienten vor diesem Hintergrund nicht möglicherweise eine Therapie bevorzugen, die zu Hause eingenommen werden kann? Und wie kann eine orale Behandlung dazu beitragen, die Lebensqualität zu unterstützen?

Hier erfahren Sie mehr

AKTUELL

INAQOVI® in der Praxis

„Ich erlebe immer wieder, dass Patienten sich für eine Therapie entscheiden, die bequemer ist und als orales Medikament zu Hause eingenommen werden kann.“

Dr. Manfred Welslau vom Klinikum Aschaffenburg



Worauf kommt es wirklich an bei der Therapie unfitter AML-Patienten, und welche Vorteile kann eine orale Einnahme zu Hause haben? Darüber haben Experten bei den letzten Fachkongressen diskutiert.

Die wichtigsten Ergebnisse haben wir in kurzen Video-Statements für Sie zusammengestellt:

Zu den Kurzvideos

INAQOVI® auf einen Blick

Der Therapiestandard für unfitte AML-Patienten, bestehend aus einer hypomethylierenden Substanz (HMA) mit Venetoclax oder Ivosidenib, kann nicht bei jedem eingesetzt werden.² In diesen Fällen empfiehlt sich eine HMA-Monotherapie – diese ist mit **oralem Decitabin (INAQOVI®)** auch in Tablettenform möglich.^{2,3}

INAQOVI® ist nicht nur bioäquivalent zur i. v.-Gabe, sondern auch vergleichbar **wirksam, sicher und verträglich** – auch hinsichtlich gastrointestinaler Nebenwirkungen.^{3,4,5}

Was könnte INAQOVI® konkret für Patienten bedeuten?



SERVICES



Wer könnte ein potenzieller Patient für **INAQOVI®** sein? Interessieren Sie sich für interaktive Kasuistiken oder die Daten der ASCERTAIN-Zulassungsstudie? Dann schauen Sie gerne auf unserer Fachwebseite vorbei. Sie ist nur einen Klick entfernt.

[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 Decitabin³



Wirksamkeit und Verträglichkeit vergleichbar mit i. v.-Gabe^{3,4,5}



Ein Service von:



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

* **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.

Quellen:

1. Delmas A et al. Exploring preferences of different modes of administration of hypomethylating agent treatments among patients with acute myeloid leukemia. *Front Oncol.* 2023; 8;13:1160966.
2. Röllig C. et al. Onkopedia Leitlinien: Akute Myeloische Leukämie (AML), Stand August 2023.
3. Fachinformation INAQOVI®, Stand Oktober 2023.
4. Geissler K et al. Oral decitabine/cedazuridine versus intravenous decitabine for acute myeloid leukaemia: A randomised, crossover, registration, pharmacokinetics study. *B J Haematol.* 2024;00:1–12.
5. Dacogen 50 mg powder for concentrate for solution for infusion. Summary of Product Characteristics. February 2022.
6. Eberhardt A et al. Exploring Preferences of Different Modes of Administration of Hypomethylating Agent (HMA) Treatments Among Patients With Acute Myeloid Leukemia (AML). Poster #PCR8 ; presented at ISPOR, Vienna, Austria, 2022.
7. Acute Leukemia Advocates Network (ALAN) Global Quality of Life Survey 2023; accessed at: <https://acuteleuk.org/wp-content/uploads/2017/09/ALAN-Global-Quality-of-Life-survey-Final-report-2023.pdf>; date accessed: February 2024.

▼ 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-2400099 V1.0 - Februar 2025

© [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.

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 Pharma GmbH, Europa-Allee 52, 60327 Frankfurt am Main, Deutschland, 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.de.

Expired



{{customText[Sehr geehrter Herr Dr.|Sehr geehrte Frau Dr.|Sehr geehrter Herr Prof.|Sehr geehrte Frau Prof.|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]}} {{accLname}},

{{customText(300)}}

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

Ich bin gern für Sie da!

Besuchstermin anfragen

Etwa jeder zweite AML-Patient* kann nur noch palliativ betreut werden.^{1,2} Nun geht es darum, das Leben **so lange und so gut wie möglich** zu erhalten.² Würden Ihre Patienten vor diesem Hintergrund nicht möglicherweise eine Therapie bevorzugen, die zu Hause eingenommen werden kann? Und wie kann eine orale Behandlung dazu beitragen, die Lebensqualität zu unterstützen?

Hier erfahren Sie mehr

AKTUELL

INAQOVI® in der Praxis

„Ich erlebe immer wieder, dass Patienten sich für eine Therapie entscheiden, die bequemer ist und als orales Medikament zu Hause eingenommen werden kann.“

Dr. Manfred Welslau vom Klinikum Aschaffenburg



Worauf kommt es wirklich an bei der Therapie unfitter AML-Patienten, und welche Vorteile kann eine orale Einnahme zu Hause haben? Darüber haben Experten bei den letzten Fachkongressen diskutiert.

Die wichtigsten Ergebnisse haben wir in kurzen Video-Statements für Sie zusammengestellt:

Zu den Kurzvideos

INAQOVI® auf einen Blick

Der Therapiestandard für unfitte AML-Patienten, bestehend aus einer hypomethylierenden Substanz (HMA) mit Venetoclax oder Ivosidenib, kann nicht bei jedem eingesetzt werden.² In diesen Fällen empfiehlt sich eine HMA-Monotherapie – diese ist mit **oralem Decitabin (INAQOVI®)** auch in Tablettenform möglich.^{2,3}

INAQOVI® ist nicht nur bioäquivalent zur i. v.-Gabe, sondern auch vergleichbar **wirksam, sicher und verträglich** – auch hinsichtlich gastrointestinaler Nebenwirkungen.^{3,4,5}

Was könnte INAQOVI® konkret für Patienten bedeuten?



SERVICES



Wer könnte ein potenzieller Patient für **INAQOVI®** sein? Interessieren Sie sich für interaktive Kasuistiken oder die Daten der ASCERTAIN-Zulassungsstudie? Dann schauen Sie gerne auf unserer Fachwebseite vorbei. Sie ist nur einen Klick entfernt.

[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 Decitabin³



Wirksamkeit und Verträglichkeit vergleichbar mit i. v.-Gabe^{3,4,5}



Ein Service von:



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

* **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.

Quellen:

1. Delmas A et al. Exploring preferences of different modes of administration of hypomethylating agent treatments among patients with acute myeloid leukemia. *Front Oncol.* 2023; 8;13:1160966.
2. Röllig C. et al. Onkopedia Leitlinien: Akute Myeloische Leukämie (AML), Stand August 2023.
3. Fachinformation INAQOVI®, Stand Oktober 2023.
4. Geissler K et al. Oral decitabine/cedazuridine versus intravenous decitabine for acute myeloid leukaemia: A randomised, crossover, registration, pharmacokinetics study. *B J Haematol.* 2024;00:1–12.
5. Dacogen 50 mg powder for concentrate for solution for infusion. Summary of Product Characteristics. February 2022.
6. Eberhardt A et al. Exploring Preferences of Different Modes of Administration of Hypomethylating Agent (HMA) Treatments Among Patients With Acute Myeloid Leukemia (AML). Poster #PCR8 ; presented at ISPOR, Vienna, Austria, 2022.
7. Acute Leukemia Advocates Network (ALAN) Global Quality of Life Survey 2023; accessed at: <https://acuteleuk.org/wp-content/uploads/2017/09/ALAN-Global-Quality-of-Life-survey-Final-report-2023.pdf>; date accessed: February 2024.

▼ 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-2400099 V1.0 - Februar 2025

© [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.

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 Pharma GmbH, Europa-Allee 52, 60327 Frankfurt am Main, Deutschland, 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.de.

Expired