

## 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® – Highlights für Sie zum EHA-Kongress 2025 - otsukatest012020@gmail.com - Gmail](mailto:otsukatest012020@gmail.com)

## Screenshots der Test E-Mail:

Fwd: INAQOVI® – Highlights für Sie zum EHA-Kongress 2025



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



Do 11.09.2025 14:47

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.

Nachrichte 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.**

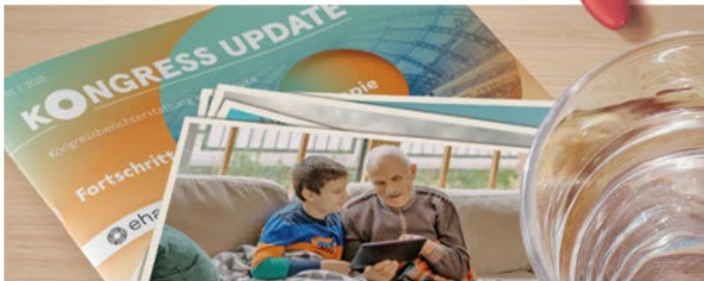
Do not click links, open attachments or respond unless you recognise the sender and know the content is safe.  
If you believe the contents of this email may be unsafe report it immediately by clicking the Phish Alert Button (PAB).

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

From: **Tamara Breer** <[tbreer@crm.otsuka-europe.com](mailto:tbreer@crm.otsuka-europe.com)>  
Date: Thu, 11 Sept 2025 at 11:32  
Subject: INAQOVI® – Highlights für Sie zum EHA-Kongress 2025  
To: Volker Böhning <[otsukatest012020@gmail.com](mailto:otsukatest012020@gmail.com)>

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

*Zeit für Momente*



**Blicken Sie auf den diesjährigen  
EHA-Kongress zurück**

Hallo Herr Dr. Böhning,

FREITEXTFELD

Tamara Breer  
[tbreer@otsuka.de](mailto:tbreer@otsuka.de).invalid

Ich bin gern für Sie da!

[Besuchstermin anfragen](#)

### Zusammenfassung ausgewählter Highlights & interessanter AML-Themen vom EHA-Kongress 2025

u. a. zu nachfolgenden Fragestellungen:

- Wie könnte die derzeitige **ELN-Klassifikation** verbessert werden?
- Welche **genetischen Marker** sind mit einem schlechten Therapie-Outcome assoziiert?
- Warum lassen sich **CAR-T-Zellen** und **bispezifische T-Zell-Engager** bei der AML noch nicht erfolgreich einsetzen?

Mehr zu diesen und vielen weiteren therapierelevanten Fragen finden Sie in unserer EHA-Kongressnachlese.



[Hier downloaden](#)

## BEST PRACTICE

### Die Behandlung unfitter AML-Patienten – das Otsuka-Symposium im Überblick

Im Symposium „Can We Meet the Needs of the Unfit Patient With Acute Myeloid Leukemia (AML)?“ von Otsuka stand die Versorgung unfitter AML-Patienten\* im Mittelpunkt. Experten berichteten von ihren Erfahrungen zu folgenden Themen:

- ✓ **Fitness-Assessment** – Dos and Don'ts bei der Statuserhebung
- ✓ **Unfitter Patienten** – Therapiewahl im Spannungsfeld zwischen Lebensverlängerung und Lebensqualität
- ✓ **Orale HMA-Monotherapie** – Patienten, die besonders profitieren können

Die Highlights des Symposiums als Kurzvideos zum Nachsehen finden Sie hier:



Zu den Kurzvideos

## 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>1-3</sup> oder anderer Einschränkungen.



Das Erreichen des Behandlungszentrums ist wegen großer Entfernungen, anderen Erkrankungen oder eingeschränkter Mobilität schwierig.<sup>4,5</sup>



Der Patient lehnt die Therapie aufgrund mangelnder Motivation oder des starken Wunsches, zu Hause zu sein, ab.<sup>6,7</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>10,11</sup>

### INAQOVI® Fast Facts:<sup>1</sup>



Oral verfügbares  
Decitabin<sup>12</sup>



Wirksamkeit und Verträglichkeit  
vergleichbar mit i. v. Gabe<sup>12-14</sup>



Bioäquivalent zu  
i.v. Gabe<sup>12</sup>



Zeit für Sie und Ihre Patienten<sup>12-14</sup>

#### Abkürzungen:

ECOG = Eastern Cooperative Oncology Group; FLT3-ITD = Fms-like Tyrosine Kinase-3- internal Tandem Duplications; HMA = Hypomethylierende Substanz; TP53 = Tumorsuppressor-Gen 53

Ein Service von:



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. Abel A and Klepin HD. Blood. 2018; 131(5): 515–524.
2. DiNardo CD et al. N Engl J Med. 2020 Aug 13; 383(7): 617–629.
3. Ferrara F et al. Leukemia. 2013 Apr; 27(5): 997–999.
4. Eberhardt A et al. Poster #PCR8; präsentiert auf dem ISPOR-Kongress, Wien, Österreich, 2022.
5. 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: März 2025.
6. Delmas A et al. Front Oncol. 2023; 8:13: 1160966.
7. Bush ML et al. J Canc Educ. 2018; 33(6): 1222–1229.
8. Döhner H et al. Blood. 2022; 140(12): 1345–1377.
9. DiNardo CD et al. Blood. 2020; 135(11): 791–803.
10. Daver NG et al. Hematol Oncol. 2023 Mar 6; 18(1): 19.
11. Konopleva M et al. Clin Cancer Res. 2022; 28(13): 2744–2752 – mit Supplements.
12. Fachinformation INAQOVI®, Stand März 2025.
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.

**Inaqovi® 35 mg / 100 mg Filmtabletten. Wirkstoffe: Decitabin, Cedazuridin. Zusammensetzung: Wirkstoffe:** Jede Filmtablette enthält 35 mg Decitabin und 100 mg Cedazuridin; sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jede Filmtablette enthält 306 mg Lactose (als Lactose-Monohydrat); sonstige Bestandteile: Tablettkern: Lactose-Monohydrat, Hypromellose (E 464), Croscarmellose-Natrium (E 466), Hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (E 572); Filmüberzug: Poly(vinylalkohol) (E 1203), Titandioxid (E 171), Macrogol (E 1521), Talkum (E 553b), Eisen(III)-oxid (E 172). **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 die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. Stillzeit. **Nebenwirkungen:** **Sehr häufig:** Alle anderen Infektionen (viral, bakteriell, fungal), Pneumonie, Sepsis, Harnwegsinfektion, Leukopenie, Thrombozytopenie, Anämie, Neutropenie, febrile Neutropenie, Hyperglykämie, Stomatitis, Übelkeit, Diarrhoe, Erbrechen, Aspartataminotransferase erhöht, Alaninaminotransferase erhöht, alkalische Phosphatase erhöht, Bilirubin erhöht, Fieber **Häufig:** Sinusitis (einschließlich fungal und bakteriell), Kopfschmerzen, Epistaxis, neutropene Kolitis. **Gelegentlich:** Panzytopenie, Kardiomyopathie, akute febrile neutrophile Dermatoles (Sweet-Syndrom) **Nicht bekannt:** Differenzierungssyndrom, Interstielle Lungenerkrankung. **Warnhinweise:** Zytotoxisch. Enthält Lactose. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V., Herikerbergweg 292, 1101 CT, Amsterdam, Niederlande. **Örtliche Vertretung in D:** Otsuka Pharma GmbH, Europa-Allee 52, 60327 Frankfurt am Main. **Stand:** Oktober 2023. **Weitere Einzelheiten u. Hinweise siehe Fach- u. Gebrauchsinformation. Verschreibungspflichtig!**

DE-INA-2500178. 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 [ogp@otsuka.de](mailto:ogp@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](mailto:privacy@otsuka.de).

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





## Blicken Sie auf den diesjährigen EHA-Kongress zurück

{{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}},

{{customRichText}}

{{userName}}

{{userEmailAddress}}

{{User.MobilePhone}}

{{userPhoto}}

Ich bin gern für Sie da!

Besuchstermin anfragen

## Zusammenfassung ausgewählter Highlights & interessanter AML-Themen vom EHA-Kongress 2025

u.a. zu nachfolgenden Fragestellungen:



Wie könnte die derzeitige **ELN-Klassifikation** verbessert werden?



Welche **genetischen Marker** sind mit einem schlechten Therapie-Outcome assoziiert?



Warum lassen sich **CAR-T-Zellen** und **bispezifische T-Zell-Engager** bei der AML noch nicht erfolgreich einsetzen?

Mehr zu diesen und vielen weiteren therapierelevanten Fragen finden Sie in unserer **EHA-Kongressnachlese**.



Hier downloaden

**BEST PRACTICE**

**Die Behandlung unfitter AML-Patienten –  
das Otsuka-Symposium im Überblick**

Im Symposium „Can We Meet the Needs of the Unfit Patient With Acute Myeloid Leukemia (AML)?“ von Otsuka stand die Versorgung unfitter AML-Patienten\* im Mittelpunkt. Experten berichteten von ihren Erfahrungen zu folgenden Themen:

- ✓ **Fitness-Assessment** – Dos and Don'ts bei der Statuserhebung
- ✓ **Unfitter Patienten** – Therapiewahl im Spannungsfeld zwischen Lebensverlängerung und Lebensqualität
- ✓ **Orale HMA-Monotherapie** – Patienten, die besonders profitieren können

Die **Highlights des Symposiums** als Kurzvideos zum Nachsehen finden Sie hier:



**Zu den Kurzvideos**

## 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>1-3</sup> oder anderer Einschränkungen.



Das Erreichen des Behandlungszentrums ist wegen großer Entfernungen, anderen Erkrankungen oder eingeschränkter Mobilität schwierig.<sup>4,5</sup>



Der Patient lehnt die Therapie aufgrund mangelnder Motivation oder des starken Wunsches, zu Hause zu sein, ab.<sup>6,7</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>10,11</sup>

### INAQOVI® Fast Facts:<sup>1</sup>



**Oral verfügbares Decitabin<sup>12</sup>**



**Wirksamkeit und Verträglichkeit vergleichbar mit i. v. Gabe<sup>12-14</sup>**



**Bioäquivalent zu i.v. Gabe<sup>12</sup>**



**Zeit für Sie und Ihre Patienten<sup>12-14</sup>**

#### Abkürzungen:

ECOG = Eastern Cooperative Oncology Group; FLT3-ITD = Fms-like Tyrosine Kinase-3- internal Tandem Duplications; HMA = Hypomethylierende Substanz; TP53 = Tumorsuppressor-Gen 53

**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. Abel A and Klepin HD. Blood. 2018; 131(5): 515–524.
2. DiNardo CD et al. N Engl J Med. 2020 Aug 13; 383(7): 617–629.
3. Ferrara F et al. Leukemia. 2013 Apr; 27(5): 997–999.
4. Eberhardt A et al. Poster #PCR8; präsentiert auf dem ISPOR-Kongress, Wien, Österreich, 2022.
5. Acute Leukemia Advocates Network (ALAN) Global Quality of Life Survey 2023; Verfüg-bar 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: März 2025.
6. Delmas A et al. Front Oncol. 2023; 8;13: 1160966.
7. Bush ML et al. J Canc Educ. 2018; 33(6): 1222–1229.
8. Döhner H et al. Blood. 2022; 140(12): 1345–1377.
9. DiNardo CD et al. Blood. 2020; 135(11): 791–803.
10. Daver NG et al. Hematol Oncol. 2023 Mar 6; 16(1): 19.
11. Konopleva M et al. Clin Cancer Res. 2022; 28(13): 2744–2752 – mit Supplements.
12. Fachinformation INAQOVI®, Stand März 2025.
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.

**Inaqovi® 35 mg / 100 mg Filmtabletten. Wirkstoffe: Decitabin, Cedazuridin. Zusammensetzung: Wirkstoffe:** Jede Filmtablette enthält 35 mg Decitabin und 100 mg Cedazuridin; sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jede Filmtablette enthält 306 mg Lactose (als Lactose-Monohydrat); sonstige Bestandteile: Tablettenkern: Lactose-Monohydrat, Hypromellose (E 464), Croscarmellose-Natrium (E 466), Hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (E 572); Filmüberzug: Poly(vinylalkohol) (E 1203), Titandioxid (E 171), Macrogol (E 1521), Talkum (E 553b), Eisen(III)-oxid (E 172). **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 die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. Stillzeit. **Nebenwirkungen:** *Sehr häufig:* Alle anderen Infektionen (viral, bakt., fungal), Pneumonie, Sepsis, Harnwegsinfektion, Leukopenie, Thrombozytopenie, Anämie, Neutropenie, febrile Neutropenie, Hyperglykämie, Stomatitis, Übelkeit, Diarrhoe, Erbrechen, Aspartataminotransferase erhöht, Alaninaminotransferase erhöht, alkalische Phosphatase erhöht, Bilirubin erhöht, Fieber *Häufig:* Sinusitis (einschließl. fungal und bakt.), Kopfschmerzen, Epistaxis, neutropene Kolitis. *Gelegentlich:* Panzytopenie, Kardiomyopathie, akute febrile neutrophile Dermato-se (Sweet-Syndrom) *Nicht bekannt:* Differenzierungssyndrom, Interstitielle Lungenerkrankung. Warnhinweise: Zytotoxisch. Enthält Lactose. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Otsuka Pharmaceutical Netherlands B. V., Herikerbergweg 292, 1101 CT, Amsterdam, Niederlande. **Örtliche Vertretung in D:** Otsuka Pharma GmbH, Europa-Allee 52, 60327 Frankfurt am Main. **Stand:** Oktober 2023. **Weitere Einzelh. u. Hinweise siehe Fach- u. Gebrauchsinformation. Verschreibungspflichtig!**

DE-INA-2500178. 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 [opgppv@otsuka.de](mailto:opgppv@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](mailto:privacy@otsuka.de).

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

- Geschäftsführer: Pontus Billstam