



ZEPOSIA®

Der selektive S1PR-Modulator der neuen Generation

- **Starke Wirksamkeit** durch zielgerichtete Modulation von S1P₁ und S1P₅¹⁻⁴
- **Günstiges Sicherheitsprofil*** vergleichbar mit IFN β-1a¹⁻⁵
- **Gute Verträglichkeit** bei niedrigen Abbruchraten¹⁻³
- **Einfache Anwendung** mit leichtem Start,** 1 Kapsel täglich¹

* Basierend auf zwei Phase-3-Studien mit über 2'600 Patienten.^{2,3}

** Überwachung nach Erstgabe (FDO) nur bei Patienten mit vorbestehenden kardiovaskulären Risikofaktoren.

ZEPOSIA® – Beschützen, was wichtig ist.

Weitere Informationen unter www.zeposia.ch

FDO = first-dose observation (Überwachung nach Erstgabe), IFN = Interferon, RRMS = schubförmig remittierende Multiple Sklerose, S1PR = Sphingosin-1-Phosphat-Rezeptor

Referenzen: 1. Fachinformation ZEPOSIA®, www.swissmedicinfo.ch, Stand Juli 2020. 2. Comi G et al. Safety and efficacy of ozanimod versus interferon beta-1a in relapsing multiple sclerosis (SUNBEAM): a multicentre, randomised, minimum 12-month, phase 3 trial. *Lancet Neurol.* 2019;18(11):1009–1020. 3. Cohen JA et al. Safety and efficacy of ozanimod versus interferon beta-1a in relapsing multiple sclerosis (RADIANCE): a multicentre, randomised, 24-month, phase 3 trial. *Lancet Neurol.* 2019;18(11):1021–1033. 4. Rasche L et al. Ozanimod for the treatment of relapsing remitting multiple sclerosis. *Expert Opin Pharmacother.* 2018;19(18):2073–2086. 5. Swallow E et al. Comparative safety and efficacy of ozanimod versus fingolimod for relapsing multiple sclerosis. *J Comp Eff Res.* 2020;9(4):275–285. **Literatur auf Anfrage.**

Gekürzte Fachinformation Zeposia® (Ozanimod) ▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Für weitere Informationen, siehe Fachinformation ZEPOSIA® auf www.swissmedicinfo.ch.
I: Indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit schubförmig remittierend verlaufender Multipler Sklerose (MS). **D:** Hartkapseln 0.23/0.46/0.92 mg oral einmal täglich. Dosisitrationschema: Tag 1–4: 0.23 mg; Tag 5–7: 0.46 mg; ab Tag 8: 0.92 mg. **KI:** Überempfindlichkeit gegen Wirk-/ Hilfsstoffe; Behandlung nicht beginnen bei Patienten, die in den letzten 6 Monaten folgende Erkrankungen hatten: Myokardinfarkt, instabile Angina pectoris, Schlaganfall, transitorische ischämische Attacke, dekompensierte Herzinsuffizienz mit erforderlicher Hospitalisierung, Herzinsuffizienz Klasse III/IV, sowie bei Patienten mit anamnestisch bekanntem oder aktuell vorliegendem atrioventrikulärem (AV) Block zweiten Grades (Typ II), AV-Block dritten Grades, Sinusknotensyndrom (ohne funktionstüchtigen Herzschrittmacher); schwere unbehandelte Schlafapnoe; immundefizienter Zustand; Patienten mit erhöhtem Risiko für opportunistische Infektionen; schweren aktiven Infektionen oder aktiven chronischen Infektionen (Hepatitis, Tuberkulose); aktive maligne Erkrankung; schwere Leberinsuffizienz; bestehendes Makulaödem; Schwangerschaft. **WH/VM:** Vor Therapieeinleitung: kardiale Untersuchung (EKG), Leberfunktionstest, BB, ophthalmologische Untersuchung bei Patienten mit Diabetes mellitus, Uveitis oder einer Netzhauterkrankung in der Vorgeschichte, Begleitmedikationen prüfen. Während der ersten Zeposia®-Gabe kann es zu einer vorübergehenden Abnahme der Herzfrequenz kommen; bei Patienten mit vorbestehenden Herzerkrankungen ist eine Überwachung empfohlen. Erhöhungen von Aminotransferasen sind möglich. Zeposia® hat eine immunsuppressive Wirkung, die Patienten für ein Infektionsrisiko prädisponiert. Grosses BB während der Behandlung regelmässig testen. Bei bestätigter Gesamtlymphozytenzahl < 0.2 x 10⁹/l Behandlung unterbrechen. Impfung gegen VZV von Patienten ohne dokumentierte Immunität ≥ 1 Monat vor Beginn empfohlen; Patienten mit Makulaödem-Symptomen ophthalmologisch untersuchen. Blutdruck während Behandlung regelmässig überwachen. **UW:** Sehr häufig (≥ 10%): Nasopharyngitis. Häufig (≥ 1%, < 10%): Pharyngitis, virale Atemwegsinfektion, Harnwegsinfektion, Lymphopenie, Bradykardie, Hypertonie, orthostatische Hypotension, Alaninaminotransferase erhöht, Gamma-Glutamyltransferase erhöht. **P:** Zeposia® Starterpackung: 7 Hartkapseln (4 x 0.23 mg, 3 x 0.46 mg); Zeposia® 0.92 mg: 28 Hartkapseln. Abgabekategorie B. Vollständige Fachinformation unter www.swissmedicinfo.ch. Celgene GmbH, Bändliweg 20, 8048 Zürich. Stand der Information: Juli 2020.

2084CH2011979-01, 12.2020

 **ZEPOSIA®**
1x täglich | ozanimod

 Bristol Myers Squibb™

Celgene | A Bristol Myers Squibb Company