

Anforderungsformular
Bitte senden Sie mir folgende Materialien

Kyntheum® Patientenbroschüre
 _____ Stk. (Bitte die Stückzahl eintragen, 1 Bündel zu 20 Stk.)



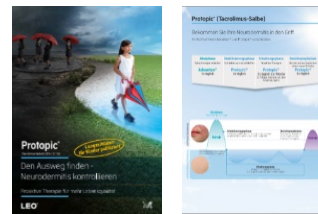
Enstilar® Patienten-Anwendungshinweise
 _____ Stk. (Bitte die Stückzahl eintragen, 1 Block zu 20 Blatt)



Enstilar® Patienten-Anwendungsblock für Erhaltungstherapie
 _____ Stk. (Bitte die Stückzahl eintragen, 1 Block zu 20 Blatt)



Protopic® Patienten-Anwendungshinweise
 _____ Stk. (Bitte die Stückzahl eintragen, 1 Block zu 20 Blatt)



Bitte informieren Sie mich per E-Mail, wenn es wichtige neue Informationen (neue Studiendaten, etc.) im Bereich Dermatologie der LEO Pharma Produktpalette gibt.

Unser Newsletter informiert Sie über aktuelle Themen aus unseren Indikationsgebieten und Services der LEO Pharma Ges.m.b.H. Die von der LEO Pharma Ges.m.b.H. erhobenen personenbezogenen Daten (Faxnummer bzw. E-Mail-Adresse, E-Mails öffnen/klicken) werden zur Protokollierung Ihrer Anmeldung, zum Versand unseres Newsletters und zur statistischen und individuellen Auswertung der Resonanz in den Fachkreisen gespeichert. Weitere Informationen zu den Inhalten und genannten Verfahren erhalten Sie in unserer Datenschutzerklärung unter <http://www.leo-pharma.at/Home/Datenschutz.aspx>. Falls Sie keine weitere Zusendung von Informationen wünschen, teilen Sie uns dies bitte mit. Postalisch: LEO Pharma Ges.m.b.H., Modecenterstraße 17-19 / Unit 4, 1110 Wien oder per Fax: 01 503 69 87 oder per E-Mail: leo-pharma.at@leo-pharma.com

Ich ersuche einen Mitarbeiter von LEO Pharma, mich zu besuchen

Ich hätte gerne nähere Informationen zu folgendem Produkt: _____

Ich hätte gerne ein Enstilar® PLACEBO zum Vorzeigen für Patienten

NAME: _____

ADRESSE: _____

PLZ, STADT: _____

E-MAIL ADRESSE: _____

Datum, Unterschrift

Arztstempel

Kyntheum® 210 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze

▼Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Jede Fertigspritze enthält 210 mg Brodalumab in 1,5 ml Lösung. **Sonstige Bestandteile:** Prolin, Glutamat, Polysorbat 20, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Kyntheum ist angezeigt für die Behandlung von mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis bei erwachsenen Patienten, für die eine systemische Therapie in Frage kommt. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile, aktiver Morbus Crohn, klinisch bedeutende aktive Infektionen (z.B. aktive Tuberkulose). **Pharmakodynamische Eigenschaften:** Pharmakotherapeutische Gruppe: Immunsuppressiva, Interleukin-Inhibitoren, ATC-Code: L04AC12. **Inhaber der Zulassung:** LEO Pharma A/S, Industriparken 55, DK-2750 Ballerup, Dänemark. **Vertrieb:** LEO Pharma Ges.m.b.H, Modecenterstraße 17-19/Unit 4, A-1110 Wien. **Zulassungsnummern:** EU/1/16/1155/001, EU/1/16/1155/002. **Verschreibungspflicht/ Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Stand der Information:** Juli 2020

Weitere Angaben zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Gewöhnungseffekten, pharmakologischen Eigenschaften und Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.

Enstilar® 50 Mikrogramm/g + 0,5 mg/g Schaum zur Anwendung auf der Haut

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: 1 g Schaum zur Anwendung auf der Haut enthält 50 Mikrogramm Calcipotriol (als Monohydrat) und 0,5 mg Betamethason (als Dipropionat). Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Butylhydroxytoluol (E321) 50 Mikrogramm/g Schaum zur Anwendung auf der Haut. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Dickflüssiges Paraffin, α -Hydro- ω -octadecyloxypropyl(oxypropylen)-11, all-rac-alpha-Tocopherol (Ph. Eur), weißes Vaseline, Butylhydroxytoluol (E321), Butan, Dimethylether. **Anwendungsgebiete:** Topische Behandlung von Psoriasis vulgaris bei Erwachsenen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. Enstilar ist kontraindiziert bei erythrodermischer und pustulöser Psoriasis. Enstilar enthält Calcipotriol und ist deshalb bei Patienten mit bekannten Störungen des Kalziumstoffwechsels kontraindiziert. Aufgrund des enthaltenen Kortikosteroids ist Enstilar kontraindiziert bei folgenden Voraussetzungen im Behandlungsfeld: Virusbedingten Hautläsionen (z. B. Herpes, Varizellen), mykotischen oder bakteriellen Hautinfektionen, parasitären Infektionen, Hauterkrankungen als Folge von Tuberkulose, perioraler Dermatitis, Hautatrophien, Striae distensae, erhöhter Fragilität der Hautgefäße, Ichthyose, Akne vulgaris, Akne Rosacea, Rosacea, Ulzera und Wunden. **Pharmakodynamische Eigenschaften:** Pharmakotherapeutische Gruppe: Antipsoriatika. Andere Antipsoriatika zur topischen Anwendung, Calcipotriol, Kombinationen. ATC-Code: D05AX52. **Inhaber der Zulassung:** LEO Pharma A/S, Industriparken 55, 2750 Ballerup, Dänemark. **Zulassungsnummer:** 136938 **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Stand der Information:** Februar 2021

Weitere Angaben zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Gewöhnungseffekten, pharmakologischen Eigenschaften und Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.

Protopic 0,03% Salbe, Protopic 0,1% Salbe

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: 1 g Protopic 0,03% Salbe enthält 0,3 mg Tacrolimus als Tacrolimus-Monohydrat (0,03%). 1 g Protopic 0,1% Salbe enthält 1 mg Tacrolimus als Tacrolimus-Monohydrat (0,1%). Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Butylhydroxytoluol (E321) 15 Mikrogramm/g Salbe. **Sonstige Bestandteile:** Weißes Vaseline, dickflüssiges Paraffin, Propylencarbonat, gebleichtes Wachs, Hartparaffin, Butylhydroxytoluol (E321), all-rac-alpha-Tocopherol. **Anwendungsgebiete:** Protopic 0,03% Salbe wird angewendet bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 2 Jahren. Protopic 0,1% Salbe wird angewendet bei Erwachsenen und Jugendlichen (ab 16 Jahren). **Behandlung des Ekzemschubs: Erwachsene und Jugendliche (ab 16 Jahren):** Behandlung des mittelschweren bis schweren atopischen Ekzems bei Erwachsenen, die auf herkömmliche Therapien wie z.B. topische Kortikosteroide nicht ausreichend ansprechen oder diese nicht vertragen. **Kinder (ab 2 Jahren):** Behandlung des mittelschweren bis schweren atopischen Ekzems bei Kindern, die nicht ausreichend auf eine herkömmliche Therapie wie z.B. topische Kortikosteroide angesprochen haben. **Erhaltungstherapie:** Behandlung des mittelschweren bis schweren atopischen Ekzems zur Vorbeugung von Ekzemschüben und zur Verlängerung der schubfreien Intervalle bei Patienten mit häufigen Exazerbationen (d.h.: viermal oder öfter pro Jahr), die initial auf eine Behandlung mit zweimal täglicher Applikation von Tacrolimus-Salbe nach spätestens 6 Wochen ansprechen (Ekzeme abgeheilt, fast abgeheilt oder nur noch leichte Läsionen). **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff, Makrolide im Allgemeinen oder einen der sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Mittel zur Behandlung der Dermatitis, exkl. Corticosteroide, ATC-Code: D11AH01 **Inhaber der Zulassung:** LEO Pharma A/S, Industriparken 55, 2750 Ballerup, Dänemark. **Zulassungsnummern:** Protopic 0,03% Salbe: EU/1/02/201/001, EU/1/02/201/002, EU/1/02/201/005; Protopic 0,1% Salbe: EU/1/02/201/003, EU/1/02/201/004, EU/1/02/201/006 **Verschreibungspflicht / Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, NR **Stand der Information:** August 2020

Weitere Angaben zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Gewöhnungseffekten, pharmakologischen Eigenschaften und Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.