

Newsletter Special

für Mitglieder



15.12.2021

**1. Jugendstil Symposium
Diabetes**
05.03.2022, ab 9 Uhr
Darmstadt

NILEMDO® und NUSTENDI®

**Orale Add-on-Lipidsenker jetzt
Preis verhandelt & rabattiert.**

- Innovative ACL-Inhibition in der Leber - **NICHT** in der Muskulatur
- **Verträglichkeit** auf Placeboniveau
- Durch **Rabattverträge** profitieren bereits über 45% der gesetzlich Versicherten in der KV Hessen von der wirtschaftlichen Therapie mit NILEMDO® & NUSTENDI®

Liebe Kolleginnen und Kollegen,

ein wesentlicher Teil unserer Patienten wird auch kardiologisch betreut und / oder hat zu hohe Lipidwerte.

Mit unserem vorletzten Newsletter in 2021 möchten wir Sie daher mit neuen Daten über lipidsenkende Therapien informieren und wünschen Ihnen interessante Erkenntnisse.

Ihr PD Dr. Klaus Ehlenz

Mit Add-on zu hohe LDL-C-Werte senken

Seit einem Jahr ziehen wir erfolgreich gemeinsam an einem Strang

Alle 90 Sekunden stirbt in Deutschland ein Mensch an einer kardiovaskulären Erkrankung.¹ Sie als Behandler sehen diese Risikopatienten mit Schlaganfällen, Herzinfarkten, koronaren Herzkrankheiten und peripherer arterieller Verschlusskrankheit jeden Tag. Viele dieser Patienten erreichen trotz maximal verträglicher oraler Therapie ihre LDL-C-Zielwerte nicht.² Gerade für diese Patienten ist eine weitere Senkung des LDL-C durch die orale Add-on- Therapie NILEMDO® und NUSTENDI®^{3,4} nach Statinen und Ezetimib und vor PCSK9-Inhibitoren (PCSK9i) zur Zielerreichung sehr wichtig.

Laut einer aktuellen Studie des Universitätsklinikums Hamburg-Eppendorf, könnten fast 40 % der Hochrisikopatienten, die für PCSK9i in Frage kommen, durch die Therapie mit NILEMDO® und NUSTENDI® ihre LDL-C-Werte ausreichend senken.⁵

Das bedeutet konkret, dass durch eine Therapie mit NILEMDO® und NUSTENDI® der Einsatz von PCSK9i vermieden werden könnte!

BIS ZU -28%

LDL-C-Senkung durch
NILEMDO®
(Bempedoinsäure)



-38%

LDL-C-Senkung durch
NUSTENDI®
(Bempedoinsäure und Ezetimib)



- Innovative ACL-Inhibition in der Leber und NICHT in der Muskulatur¹⁰
- Verträglichkeit unter placebo-kontrollierten Bedingungen belegt⁹
- Durch Rabattverträge profitieren bereits über 60 % der gesetzlich Versicherten von der Add-on-Therapie mit NILEMDO® und NUSTENDI®



Im ersten Jahr wurden bereits 30.000 Patienten mit Bempedoinsäure therapiert.[#] Mit dem nun verhandelten Erstattungsbetrag erhalten Sie seit 1. November 2021 die Gewissheit, dass Ihnen Bempedoinsäure als Monotherapie NILEMDO® und in Kombination mit Ezetimib als Fixkombination NUSTENDI® als orale Add-on-Therapie vor PCSK9i langfristig zur Verfügung steht.

Referenzen

Data on file; behandelte Patienten in Deutschland

- * Gezeigt nach 12 Wochen (primärer Wirksamkeitsendpunkt) vs. Placebo bei Patienten mit erhöhtem LDL-C: Bempedoinsäure als Add-on zu Ezetimib und geringer bzw. keiner Statintherapie.⁶ Bei Bempedoinsäure als Add-on zu hochintensiver Statintherapie plus ggfs. anderen lipidsenkenden Therapien, wurde eine zusätzliche LDL-C-Reduktion um 17 % vs. Placebo nach 12 Wochen beobachtet.⁷
 - ** Gezeigt nach 12 Wochen (primärer Wirksamkeitsendpunkt) vs. Placebo, bei Patienten mit hohem kardiovaskulärem Risiko zusätzlich zu einer Statintherapie in maximal verträglicher Dosis bzw. z.T. ohne Statin-therapie.⁸
1. Statistisches Bundesamt Destatis. Todesursachen. <https://www.destatis.de/DE/Themen/Gesellschaft-Umwelt/Gesundheit/Todesursachen/inhalt.html>. 16.8.2021
 2. Fox KM et al. Clin Res Cardiol 2018; 107: 380-388
 3. NILEMDO® Fachinformation: Aktueller Stand
 4. Nustendi® Fachinformation: Aktueller Stand
 5. Blaum C et al. Clin Ther 2021; S0149-2918(21)00263-0
 6. Ballantyne CM et al. Atherosclerosis 2018; 277: 195-203
 7. Goldberg AC et al. JAMA 2019; 322(18): 1780-1788
 8. Ballantyne CM et al. Eur J Prev Cardiol 2020; 27(6): 593-603
 9. Ray KK et al. Safety and Efficacy of Bempedoic Acid to Reduce LDL Cholesterol. N Engl J Med 2019; 380: 1022-1032
 10. Pinkoski SL et al. Liver-specific ATP-citrate lyase inhibition by bempedoic acid decreases LDL-C and attenuates atherosclerosis. Nat Commun 2016; 7: 13457
 11. Lauer-Taxe. Stand 15.12.2021

Daiichi Sankyo Europe GmbH

Zielstattstraße 48, 81379 München
Tel.: +49 (0)89 78080

Für die dargestellten Inhalte ist der genannte Unternehmer verantwortlich.

Sollten Sie unser Newsletterformat künftig nicht mehr nutzen wollen, so senden Sie uns einfach eine Nachricht an info@diabetologen-hessen.de

▼Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Bitte melden Sie jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Website: www.bfarm.de. Nilemdo® 180 mg Filmtabletten. Zusammensetzung: Wirkstoff: 180 mg Bempedoinsäure. Sonst. Bestandteile: Lactose-Monohydrat, Mikrokristalline Cellulose (E 460), Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A), Hydroxypropylcellulose (E 463), Magnesiumstearat (E 470b), hochdisperses Siliciumdioxid (E 551), Poly(vinylalkohol) (E 1203), Talkum (E 553b), Titandioxid (E 171), Macrogol 3350 (E 1521). Anwendungsgebiete: bei Erwachsenen mit primärer Hypercholesterinämie (heterozygot familiär und nicht-familiär) oder gemischter Dyslipidämie, adjuvant zu einer Diät: entweder in Kombination mit einem Statin oder einem Statin zusammen mit anderen lipidsenkenden Therapien bei Patienten, die LDL-C-Ziele mit der max. verträglichen Statin-Dosis nicht erreichen oder als Monotherapie oder in Kombination mit anderen lipidsenkenden Therapien bei Pat., die eine Statin-Intoleranz aufweisen oder bei denen ein Statin kontraindiziert ist. Gegenanzeigen: Überempf. gegen Bempedoinsäure oder einen der sonst. Bestandteile. Schwangerschaft u. Stillzeit. Gleichzeitige Anwendung mit Simvastatin > 40 mg täglich. Nebenwirkungen: Häufig: Anämie, Gicht, Hyperurikämie, Aspartataminotransferase erhöht, Schmerzen in den Extremitäten. Gelegentlich: Hämoglobin reduziert, Alaninaminotransferase erhöht, erhöhte Werte im Leberfunktionstest, Kreatinin im Blut, Blutharnstoff, verminderte glomeruläre Filtrationsrate. Weitere Hinweise: Enthält Lactose. Weitere Informationen siehe Fachinformation. Verschreibungspflichtig. Pharmazeutischer Unternehmer: Daiichi Sankyo Europe GmbH, Zielstattstraße 48, 81379 München, Deutschland. Mitvertrieb in Deutschland: Daiichi Sankyo Deutschland GmbH; Tel.: +49 (0)89 7808 0. Stand der Information: Oktober 2021.

▼Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Bitte melden Sie jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Website: www.bfarm.de. Nustendi® 180 mg/10 mg Filmtabletten. Zusammensetzung: Wirkstoffe: 180 mg Bempedoinsäure, 10mg Ezetimib. Sonst. Bestandteile: Lactose-Monohydrat, Mikrokristalline Cellulose (E 460), Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A), Hydroxypropylcellulose (E 463), Magnesiumstearat (E 470b), hochdisperses Siliciumdioxid (E 551), Natriumdodecylsulfat (E 487), Povidon (K30) (E 1201), Polyvinylalkohol (E 1203), Talkum (E 553b), Titandioxid (E 171), Indigocarmin-Aluminiumsalz (E 132), Glycerolmonocaprylocaprat, Natriumdodecylsulfat (E 487), Brillantblau-FCF-Aluminiumsalz (E 133). Anwendungsgebiete: bei Erwachsenen mit primärer Hypercholesterinämie (heterozygot familiär und nicht-familiär) oder gemischter Dyslipidämie, adjuvant zu einer Diät: entweder in Kombination mit einem Statin bei Pat., die LDL-C-Ziele mit der maximal verträglichen Statin-Dosis zusätzlich zu Ezetimib nicht erreichen oder als Monotherapie bei Pat., die entweder eine Statin-Intoleranz aufweisen oder bei denen ein Statin kontraindiziert ist und bei denen die LDL-C-Ziele mit Ezetimib allein nicht erreichen können, oder bei Pat., die bereits mit der Kombination aus Bempedoinsäure und Ezetimib als separate Tabletten mit oder ohne ein Statin behandelt werden. Gegenanzeigen: Überempf. gegen Bempedoinsäure oder einen der sonst. Bestandteile. Schwangerschaft u. Stillzeit. Gleichz. Anwendung mit Simvastatin > 40 mg täglich. Gleichz. Anw. mit einem Statin bei Pat. mit aktiver Lebererkrankung oder ungeklärten anhaltenden Erhöhungen der Serumtransaminasen. Nebenwirkungen: Kombi: Häufig: Anämie, reduz. Hämoglobin, Hyperurikämie, vermind. Appetit, Schwindelgefühl, Kopfschmerzen, Hypertonie, Husten, Obstipation, Diarrhö, Abdominalschmerz, Übelkeit, Mundtrockenheit, Flatulenz, Gastritis, erh. Werte Leberfunktionstest, Rückenschmerzen, Muskelspasmen, Myalgie, Schmerzen in den Extremitäten, Arthralgie, erh. Kreatinin im Blut, Ermüdung, Asthenie. Bempedoinsäure Mono zus.: Häufig: Gicht, erh. Aspartataminotransferase. Gelegentlich: erh. Werte für Alaninaminotransferase, Blutharnstoff, red. glomerul. Filtrationsrate. Ezetimib Mono zus.: Häufig: erh. CPK im Blut. Gelegentlich: Hitzewallung, Dyspepsie, gastroösoph. Refluxerkr., erh. Werte für Aspartataminotransferase, Alaninaminotransferase, Gammaglutamyltransferase; Pruritus, Nackenschmerzen, Muskelschwäche, Brustkorbschmerzen, Schmerzen, periphere Ödeme. Nicht bekannt: Thrombozytopenie, Überempfindlichkeit einschl. Ausschlag, Urtikaria, Anaphylaxie, Angioödem, Depression, Parästhesie, Dyspnoe, Pankreatitis, Hepatitis, Cholelithiasis, Cholecystitis, Erythema multiforme, Myopathie, Rhabdomyolyse. Weitere Hinweise: Enthält Lactose. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen. Weitere Informationen siehe Fachinformation. Verschreibungspflichtig. Pharmazeutischer Unternehmer: Daiichi Sankyo Europe GmbH, Zielstattstraße 48, 81379 München, Deutschland. Mitvertrieb in Deutschland: Daiichi Sankyo Deutschland GmbH; Tel.: +49 (0)89 78080. Stand der Information: Oktober 2021.