



Lilly Deutschland GmbH | Werner-Reimers-Str. 2-4 | 61352 Bad Homburg

Datum: 30.10.2018



Jetzt Neu: Verzenios® - der erste CDK 4 & 6 Inhibitor mit kontinuierlicher Gabe

Sehr geehrte Damen und Herren,

wir freuen uns, ab dem 1. November 2018 mit Verzenios® (Abemaciclib) ein neues orales Medikament zur Behandlung von Frauen mit Hormonrezeptor (HR)-positivem, humanem epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor-2 (HER2)-negativem lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs auf den Markt zu bringen.

Verzenios® kann in Kombination mit einem Aromatasehemmer oder Fulvestrant als initiale endokrine Therapie oder bei Frauen mit vorangegangener endokriner Therapie eingesetzt werden. Verzenios® ist in den Dosisstärken 150mg, 100mg und 50 mg verfügbar. Die empfohlene Dosis beträgt 150mg zweimal täglich.

Sie finden die wichtigsten Details zur Verfügbarkeit und Bestellung von Krankenhausware in der nachfolgenden Übersicht:

Produkt	Packungsgröße	PZN	Bezugspreis in EUR
Verzenios® 150 mg Tabletten	28 Stück (Klinikpackung)	14219328	1.337,00 €
Verzenios® 100 mg Tabletten	28 Stück (Klinikpackung)	14219305	1.337,00 €
Verzenios® 50 mg Tabletten	28 Stück (Klinikpackung)	14219280	1.337,00 €

Der Standard-Bezugspreis entspricht dem Herstellerabgabepreis.

Im übrigen gelten, auch bei Bezug dieses Produktes, die mit Ihnen vereinbarten Bedingungen im gültigen Lilly-Rahmenvertrag und Lilly-Zusatzvertrag 2018, so u.a. auch die Zahlungs- und Lieferungsbedingungen.



Für weitere Fragen steht Ihnen Ihr/e Lilly-Ansprechpartner/-in vor Ort gerne zur Verfügung.
Unsere Medizinische Information erreichen Sie wie folgt:

Montag – Freitag 8:30 bis 16:30 Uhr
Telefon: 06172 273 2222
Fax: 06172 273 2030
E-Mail: med_info@lilly.com

Mit freundlichen Grüßen

Petra Acher
Director Key Account Management
Lilly Deutschland GmbH

Verzenio® 50 mg/100 mg/150 mg Filmtabletten. Wirkstoff: Abemaciclib. **Zusammensetzung:** Jede Filmtablette enthält entsprechend der Bezeichnung 50 mg, 100 mg bzw. 150 mg Abemaciclib; **Sonstige Bestandteile:** Tablettkern: Croscarmellose-Natrium, Lactose-Monohydrat, Mikrokristalline Cellulose, Siliciumdioxid-Hydrat, Natriumstearylfumarat; Filmüberzug: Poly(vinylalkohol) (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol (E1521), Talkum (E553b), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172) [nur bei 50 mg und 150 mg Tabletten], Eisen(III)-oxid (E172) [nur bei 50 mg Tabletten]. **Anwendungsgebiete:** zur Behandlung von Frauen mit Hormonrezeptor (HR)-positivem, humanem epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor-2 (HER2)-negativem lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs in Kombination mit einem Aromatasehemmer oder Fulvestrant als initiale endokrine Therapie oder bei Frauen mit vorangegangener endokriner Therapie. Bei prä- oder perimenopausalen Frauen sollte die endokrine Therapie mit einem LHRH-Agonisten (LHRH = Luteinising Hormone-Releasing Hormone) kombiniert werden. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen:** sehr häufig (≥ 1/10): Diarrhö, Infektionen, Neutropenie, Anämie, Fatigue, Übelkeit, Erbrechen und verminderter Appetit, Leukopenie, Thrombozytopenie, Dysgeusie, Schwindel, Alopezie, Pruritus, Ausschlag, Pyrexie, ALT- und AST- Erhöhung; häufig (≥ 1/100, < 1/10): Lymphopenie, erhöhter Tränenfluss, venöse Thromboembolie, trockene Haut, Muskelschwäche; Gelegentlich (≥ 1/1.000, < 1/100): febrile Neutropenie. **Warnhinweise:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Enthält Lactose. **Weitere Hinweise:** Siehe Fachinformation. **Verschreibungspflichtig.** **Pharm. Unternehmer:** Eli Lilly Nederland B.V.; Papendorpseweg 83; 3528 BJ Utrecht; Niederlande. **Vertrieb:** Lilly Deutschland GmbH, Werner-Reimers-Straße 2-4, 61352 Bad Homburg, Deutschland. **Stand der Information:** Okt. 2018