

PYZCHIVA®*

DAS USTEKINUMAB-BIOSIMILAR VON SANDOZ/HEXAL

DAS NEUESTE KAPITEL IM BREITEN IMMUNOLOGIE-PORTFOLIO VON SANDOZ/HEXAL ^{1-5,*}
Sichern Sie sich jetzt Ihr Angebot.

Dieses Überweiserangebot ist gültig ab Menge 1. Bestellen Sie bei Ihrem Kundenbetreuer, kostenlos per Fax an 0800 4392532.

Kundenservice

Telefon: 0800 / 4392527

E-Mail: service@hexal.com

Fax: 0800 / 4392532

APU# + 0,73 €
+ 3 Monate Valuta

Aktionsnummer: A.24-021 Aktionszeitraum: 01.08. bis 31.10.2024

Produktbezeichnung	Packungsgröße	PZN	Menge
PYZCHIVA® 45 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze	1 St. N1	19149354	
PYZCHIVA® 90 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze	1 St. N1	19149360	
PYZCHIVA® 130 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	1 St. N1	19149348	

#Jeweils aktuell gültiger APU gemäß Lauer-Steuer, Stand: 01.08.2024

Apothekenstempel

Überweisungsauftrag über den Großhandel Ihrer Wahl:

Großhandel, Ort

Datum, Unterschrift

* Pyzchiva® ist derzeit nicht für die Indikation Colitis ulcerosa zugelassen. Weitere Informationen entnehmen Sie bitte der Fachinformation.

1. Pyzchiva® Fachinformation, Stand: Juli 2024.
2. Erelzi® Fachinformation, Stand: Dezember 2023.
3. Hyrimoz® Fachinformation, Stand: September 2023.
4. Zessly® Fachinformation, Stand: April 2024.
5. Rixathon® Fachinformation, Stand: November 2023.

Pyzchiva® ist eine eingetragene Handelsmarke von Samsung Bioepis Co., Ltd.
Die Vermarktungsrechte in Deutschland liegen bei der Hexal AG.

Es finden die Allgemeinen Geschäftsbedingungen des Großhandels Ihrer Wahl Anwendung. Bestellungen können durch den Hersteller gekürzt werden. Solange der Vorrat reicht. Positionen, die 8 Wochen nach Überstellung an den Großhandel nicht ausgeliefert wurden, werden von der Hexal AG automatisch storniert. Teillieferung möglich.

Datenschutzinformation

Wir, die Hexal AG, Industriestraße 25, 83607 Holzkirchen, verwenden Ihre oben angegebenen personenbezogenen Daten für die Bearbeitung Ihrer Bestellung (Art. 6 Abs. 1 lit. b DS-GVO). Eine Weitergabe der Daten an Dritte erfolgt nur zur Vertragserfüllung oder sofern wir gesetzlich hierzu verpflichtet sind. Weitere Informationen zum Datenschutz können Sie unserer Allgemeinen Datenschutzerklärung für Geschäftspartner entnehmen, die unter https://www.hexal.de/sites/www.hexal.de/files/allgemeine_datenschutzerklaerung_fuer_geschaeftspartner.pdf abrufbar ist.

Keine weitere Werbung? Sie haben jederzeit das Recht, mit Wirkung für die Zukunft Zusendungen von Hexal per Post und/oder Fax kostenfrei zu widersprechen. Hierfür genügt eine entsprechende Mitteilung an uns, z.B. per Fax an 0800/4392588-30 oder per Mail an sandoz_global.dpo@sandoz.com.

Pyzchiva® 130 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung; Pyzchiva® 45/- 90 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze

Wirkstoff: Ustekinumab. **Zusammensetzung:** Konz. z. Herst. e. Inf.-lsg.: Jede Durchstechfl. enth. 130 mg Ustekinumab in 26 ml (5 mg/ml). Inj.-lsg. in e. Fertigspr.: Jede Fertigspr. enth. 45/- 90 mg Ustekinumab in 0,5/- 1 ml. Ustekinumab ist ein rein humaner monoklonaler IgG1κ-Antikörper geg. Interleukin (IL)-12/23, d. unter Verwend. rekombinant. DNA-Technologie in einer CHO-Zelllinie produziert wird. Sonstige Bestandteile: Histidin, Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Saccharose, Polysorbat 80 (E 433), Wasser für Inj.-zwecke; zusätzl. f. Konz. z. Herst. e. Inf.-lsg.: Methionin, Dinatriumedetat. **Anwendungsgeb.:** Morbus Crohn: Behandl. erw. Pat. m. mittelschw. bis schw. aktivem Morbus Crohn, die entw. auf eine konvention. Therap. oder einen d. Tumornekrosefaktor-alpha (TNFα)-Antagonisten unzureich. angespr. haben, nicht mehr darauf anspr. od. eine Unverträglichk. od. eine Kontraindikat. geg. eine entspr. Behandl. aufweisen. Zusätzl. für Inj.-lsg. in e. Fertigspr.: Plaque-Psoriasis: Behandl. erw. Pat. m. mittelschw. bis schw. Plaque-Psoriasis, bei denen and. system. Therap. einsch. Ciclosporin, Methotrexat (MTX) od. PUVA (Psoralen u. Ultraviolet A) nicht angespr. haben, kontraindiziert sind od. nicht vertragen wurden; Behandl. d. mittelschw. bis schw. Plaque-Psoriasis bei Kdrn. u. Jugendl. ab 6 J., die unzureich. auf and. system. Therap. od. Phototherapie. angespr. od. sie nicht vertragen haben. Psoriatische Arthritis (PsA): Allein od. in Kombi. m. MTX f. die Behandl. d. aktiven PsA bei erw. Pat., wenn das Anspr. auf eine vorherige nicht-biolog. krankheitsmodifizier. antirheumat. (DMARD-) Therap. unzureich. gewesen ist. **Gegenanz.:** Überempf.-keit geg. Inhaltsst.; klin. relevante, aktive Infekt. (z. B. aktive Tuberkulose). **Nebenwirk.:** Infekt. d. oberen Atemwege, Nasopharyngitis, Sinusitis, Cellulitis, dentale Infekt., Herpes zoster, Infekt. d. unteren Atemwege, Virusinfekt. d. oberen Atemwege, vulvovagin. Pilzinfektion; Überempf.-reakt. (einschl. Hautausschl., Urtikaria), schwerwieg. Überempf.-reakt. (einschl. Anaphylaxie, Angioödem); Depress.; Schwindelgefühl, Kopfschm., Facialisparesie; oropharyngeale Schm., verstopf. Nase, allerg. Alveolitis, eosinophile Pneumonie, organisierende Pneumonie; Diarrhö, Nausea, Erbrechen; Pruritus, pustul. Psoriasis, Exfoliat. d. Haut, Akne, exfoliat. Dermatitis (Erythrodermie), Hypersensitivitätsvaskulitis, bullös. Pemphigoid, kutan. Lupus erythematodes; Rückenschm., Myalgie, Arthralgie, Lupus-ähnl. Syndr.; Fatigue, Erythem u./od. Schm. an d. Inj.-stelle, Reakt. an d. Inj.-stelle (einschl. Hämorrhagie, Hämatom, Verhärt., Schwell. u. Pruritus), Asthenie; Analabszess, Divertikulitis, Gastroenteritis, Virusinfektionen. **Warnhinw.:** Nicht schütteln. ▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzl. Überwach. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Verschreibungspflichtig. **Mat.-Nr.:** 3/51016612-51016611 **Stand:** Juli 2024
Zulassungsinhaber: Samsung Bioepis NL B.V., 2616 LR Delft, Niederlande; lokaler Ansprechpartner: Hexal AG, 83607 Holzkirchen, www.hexal.de

Hexal AG · Sitz der Gesellschaft: Holzkirchen · Amtsgericht: München HRB-Nr. 110375
Vorstand: Roland Eidherr, Remo Illi, Wolfgang Späth, Matthias Weber, Thomas Weigold
Vorsitzende des Aufsichtsrates: Anja Zeus

www.hexal.de

SANDOZ

