

PRESSEMITTEILUNG

Yuflyma® jetzt in höherer Dosierung als einziges Adalimumab-Biosimilar im Fertigpen mit 80 mg Wirkstoff verfügbar

Ab dem 01. Juli 2022 steht Yuflyma® neben der bisherigen 40-mg- auch in einer 80-mg-Fertigpen-Formulierung zur Verfügung. Das volumenreduzierte, citratfreie Biosimilar ist zur Behandlung einer Vielzahl chronisch-entzündlicher Erkrankungen indiziert und ist dem Originator hinsichtlich Wirksamkeit und Sicherheit nachweislich nicht unterlegen. Insbesondere bei Neueinstellungen, die anfangs eine höhere Wirkstoffkonzentration benötigen, bspw. Colitis Ulcerosa oder Akne Inversa, stellt der 80-mg-Fertigpen eine patientengerechte Alternative dar. Auch Patienten, die Adalimumab bereits in einer höheren Dosierung (2 x 40 mg) erhalten, können mithilfe des 80-mg-Fertigpens ihre bisherigen Applikationseinheiten pro Intervall halbieren (1 x 80 mg). Die Injektion mit einer Dosis Yuflyma 80 mg ist dabei preisgleich zur Injektion mit einer Dosis Yuflyma 40 mg.

28. Juni 2022 – Bad Homburg/Incheon (Südkorea) – Rund ein Jahr nach dem Launch des Adalimumab-Biosimilars Yuflyma® bietet eine Neuerung nun noch größere Variabilität in der Anwendung: Neben dem bisher in Fertigspritze und Fertigpen bereitstehenden Präparat mit 40 mg Wirkstoff in 0,4 ml ist nun auch eine Variante mit 80 mg in 0,8 ml verfügbar. Diese wird im Fertigpen als Einzelpackung sowie im Dreierpack angeboten. Dabei ist Yuflyma® das einzige Adalimumab-Biosimilar, welches im 80-mg-Fertigpen erhältlich ist. Die Zulassung der 80 mg-Dosierung umfasst die Indikationen rheumatoide Arthritis, Psoriasis, Hidradenitis suppurativa, Morbus Crohn, pädiatrischer Morbus Crohn, Colitis ulcerosa, pädiatrische Colitis ulcerosa, Uveitis und pädiatrische Uveitis.¹

Hohe Flexibilität bei niedrigem Volumen

Je nach Indikation müssen zur Induktion sowie in der Erhaltungstherapie in regelmäßigen Abständen 40 mg oder höhere Dosierungen verabreicht werden. Darüber hinaus kann die Therapie chronischer Entzündungskrankheiten Dosiserhöhungen oder Änderungen des Therapieintervalls erforderlich machen. Wurde betreffenden Patienten ein Biosimilar verordnet, konnten sie die höhere Dosierung lange lediglich über bis zu vier Injektionen innerhalb eines Intervalls erreichen.

Die Auswahl zwischen den Dosierungen mit 40 mg und 80 mg Wirkstoff ermöglicht nun eine Anpassung des Behandlungsplans ohne eine Steigerung der Anzahl benötigter Injektionen. Dies reduziert einerseits die Unannehmlichkeiten für den Patienten z. B. durch Injektionsschmerz, andererseits ist die Behandlung durch den reduzierten Verbrauch von Einwegspritzen und -pens nachhaltiger und deutlich kosteneffizienter: Denn die Injektion

mit einer Dosis Yuflyma 80 mg ist preisgleich zur Injektion mit einer Dosis Yuflyma 40 mg. Darüber hinaus ist Yuflyma das einzige auf dem Markt verfügbare Adalimumab, welches bis zu 30 Tage ungekühlt bei bis zu 25° C aufbewahrt werden kann. Dies vereinfacht die Lagerung und gibt den Patienten bei der Selbstinjektion zuhause mehr Flexibilität im Alltag. Im Vergleich zu vielen anderen Adalimumab-Biosimilars ist das Präparat von Celltrion Healthcare volumenreduziert: Die Wirkstoff-Konzentration liegt bei 40 mg je 0,4 ml bzw. 80 mg je 0,8 ml.

Über Yuflyma® (CT-P17)

CT-P17 wurde als das erste hochkonzentrierte und citratfreie Adalimumab-Biosimilar mit reduziertem Volumen (40 mg in 0,4 ml bzw. jetzt neu 80 mg in 0,8 ml) in Deutschland eingeführt. CT-P17 in 80 mg ist zur Behandlung von Patienten mit rheumatoider Arthritis (RA), Psoriasis (Ps), Hidradenitis suppurativa (HS), Morbus Crohn (CD), pädiatrischer Morbus Crohn (pCD), Colitis ulcerosa (UC), pädiatrische Colitis ulcerosa (pUC), Uveitis (UV) und pädiatrischer Uveitis (pUV), und CT-P17 40 mg zusätzlich bei juveniler idiopathischer Arthritis (JIA), ankylosierender Spondylitis (AS), axialer Spondyloarthritis ohne röntgenologischen Nachweis von AS (nr-axSpA), psoriatischer Arthritis (PsA) und pädiatrischer Plaque-Psoriasis (pPs) indiziert. CT-P17 ist ein rekombinanter humanisierter monoklonaler Antikörper, der den Wirkstoff Adalimumab enthält. Adalimumab ist ein vollständig humaner monoklonaler Anti-Tumornekrosefaktor α (anti-TNF α). CT-P17 bietet schmerzreduzierende Eigenschaften, da seine Injektion aufgrund der citratfreien Formulierung weniger schmerzhaft ist.

Über Celltrion Healthcare

Celltrion Healthcare konzentriert sich auf die Bereitstellung innovativer und kostengünstiger Medikamente, um Patienten den Zugang zu fortschrittlichen Therapien zu erleichtern. Die Produkte von Celltrion Healthcare werden durch den Mutterkonzern Celltrion Inc. in hochmodernen Säugetierzellkultur-Produktionsanlagen hergestellt, die gemäß den cGMP-Richtlinien der FDA in den USA und den GMP-Standards der EU konzipiert und errichtet wurden. Celltrion Healthcare bietet hochwertige, kosteneffektive Arzneimittel über ein umfangreiches globales Netzwerk an, das mehr als 110 Länder umfasst. Weitere Informationen finden Sie unter: www.celltrionhealthcare.de.

Bildvorschlag:



Bildunterschrift: Yuflyma® ist jetzt in höherer Dosierung als einziges Adalimumab-Biosimilar im Fertigen mit 80 mg Wirkstoff verfügbar. © Celltrion Healthcare Deutschland GmbH

Pressekontakt

Celltrion Healthcare Pressebüro Deutschland

ISGRO Themenraum GmbH
Oliver Nord, Tanja Baierl
Tel.: +49 (0) 621 40 17 12-15
Celltrion-PR@isgro.de

Quellen

1. Fachinformation Yuflyma®, Stand 02/2022.