

Gemeinsam an einem Strang ziehen: Mit Add-on zu hohe LDL-C-Werte senken.



Das orale Add-on für die hausärztliche Praxis



Effektive LDL-C Senkung reduziert signifikant das Risiko schwerer kardiovaskulärer Ereignisse¹

Wirtschaftliche Verordnung erleichtert durch den G-BA²

Daiichi-Sankyo

NILEMDO® (Bempedoinsäure) **NUSTENDI®** (Bempedoinsäure und Ezetimib)

G-BA: Gemeinsamer Bundesausschuss; LDL-C: Low-Density-Lipoprotein-Cholesterin.

¹ Bei Verordnung gemäß AM-RL Anlage III Nr. 35 Lipidsenker¹ und als Add-on bei Patient:innen mit hohem und sehr hohem kardiovaskulärem Risiko, die ihr LDL-C-Ziel mit der maximal verträglichen Statin-Dosis und Ezetimib nicht erreichen. Anionenaustauscher sind als inferior anzusehen.²

Referenzen: 1. Nissen S et al. Bempedoic Acid and Cardiovascular Outcomes in Statin-Intolerant Patients. N Engl J Med 2023; 388:1353-1364. 2. AM-RL Anlage III Nr. 35 Lipidsenker. Verfügbar unter: <https://www.g-ba.de/beschluesse/4786/> (Letzter Zugriff: 31.07.2023).

▼ 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], Polyvinylalkohol [E 1203], Talkum [E 553b], Triäthoxyd [E 171], Macrogol 3350 [E 1521]. **Anwendungsgebiete:** bei Erwachsenen mit primärer Hypercholesterinämie (heterozygot familiar und nicht-familiar) 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, 10 mg 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], Triäthoxyd [E 171], Indigocarmin-Aluminiumsalz [E 132], Glycerolmonocaprylocaprat, Natriumdodecylsulfat [E 487], Brillantblau-FCF-Aluminiumsalz [E 133]. **Anwendungsgebiete:** bei Erwachsenen mit primärer Hypercholesterinämie (heterozygot familiar und nicht-familiar) 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 erreicht werden 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: Hitzegefühl, Dyspepsie, gastroscop. Reizüberk., erh. Werte für Aspartataminotransferase, Alaninaminotransferase, Gamma-glutamyltransferase, Pruritus, Nackenschmerzen, Muskelschwäche, Brustkorbschmerzen, Schmerzen, geringere Ödeme. **Nicht bekannt:** Thrombozytopenie, Überempfindlichkeit einschl. Ausschlag, 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 7808 0. **Stand der Information:** Oktober 2021.