

# JETZT

SELEKTIVITÄT  
REMISSION  
FLEXIBILITÄT

SEQUENZ-  
THERAPIE



 **Entyvio**<sup>®</sup>  
vedolizumab | **MADE FOR NOW**



ENTYVIO<sup>®</sup> 1<sup>ST</sup>

STARTEN SIE

WIRKSAMKEIT

PATIENTENPROFIL

EVOLVE/VICTORY

REFERENZEN/FKI

# STARTEN SIE JETZT SEQUENZ-THERAPIE ENTYVIO® 1<sup>ST</sup>



**DARMSELEKTIV**  
Darmselektiv vor systemischer  
Therapie



**WIRKSAM**  
Mindestens **vergleichbare**  
**Wirksamkeit** und **längere**  
**Therapiebeibehaltung** bis  
zu 24 Monate.<sup>2,3</sup>



**FRÜHZEITIG**  
Eine **frühzeitige Behandlung**  
mit Entyvio® erhöht die Chancen auf  
**verbesserte Langzeit-Outcomes**.<sup>4</sup>



ENTYVIO® 1<sup>ST</sup>

STARTEN SIE

WIRKSAMKEIT

PATIENTENPROFIL

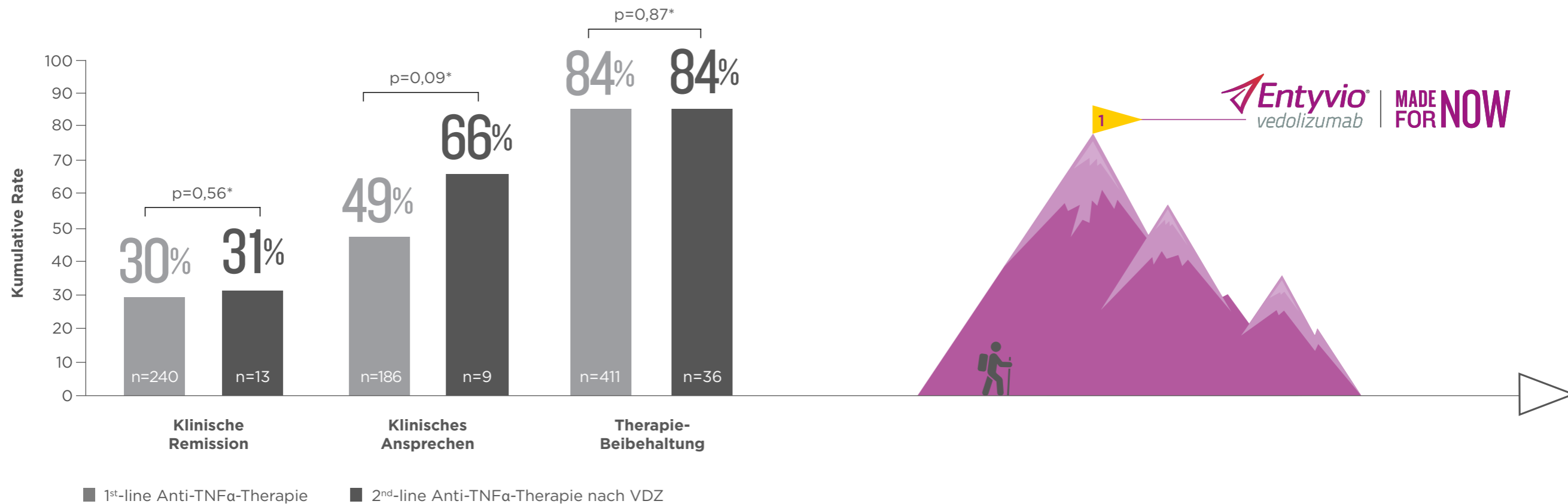
EVOLVE/VICTORY

REFERENZEN/FKI

# STARTEN SIE

Starten Sie mit Entyvio®, dem einzigen darmselektiven Biologikum.<sup>1</sup>

Vergleichbare Wirksamkeit von Anti-TNFα nach 6 Monaten\*



\* Unangepasste p-Werte vergleichen die 2L- mit der 1L-Kohorte mittels Log-Rank Test.

+ Anti-TNF-α-Therapien = zu etwa 95% Adalimumab und Infliximab, ansonsten Certolizumab pegol und Golimumab, n=579 Patienten (CU 282, MC 297)



ENTYVIO® 1<sup>ST</sup>

STARTEN SIE

WIRKSAMKEIT

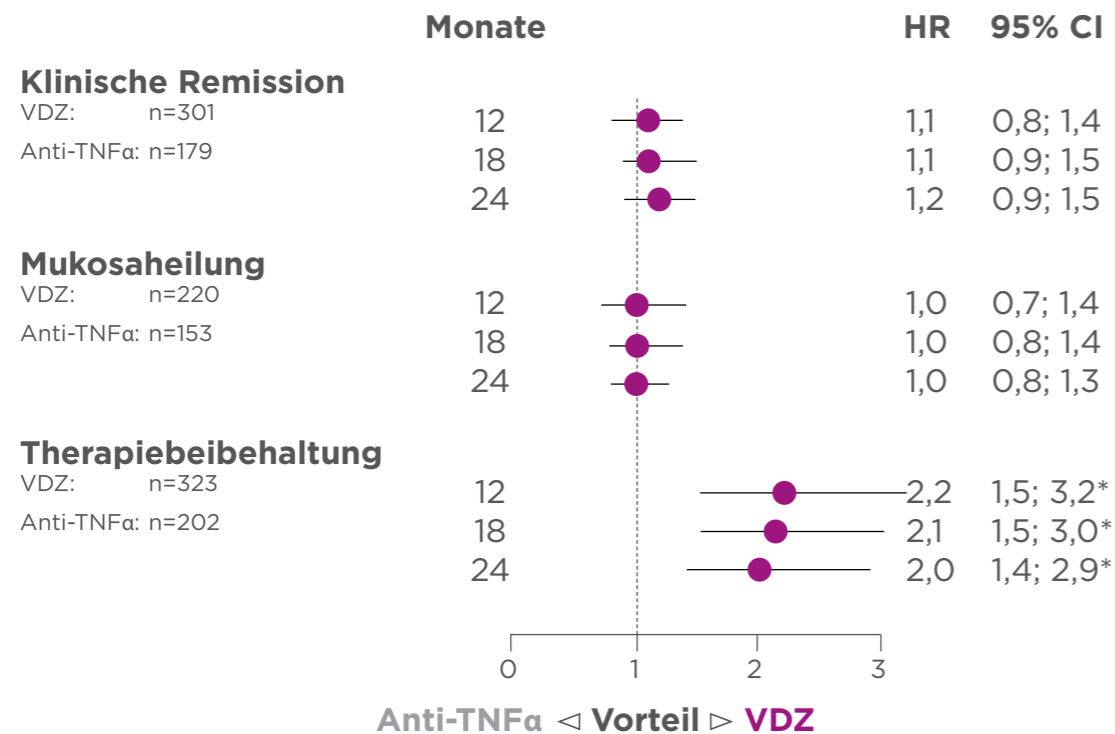
PATIENTENPROFIL

EVOLVE/VICTORY

REFERENZEN/FKI

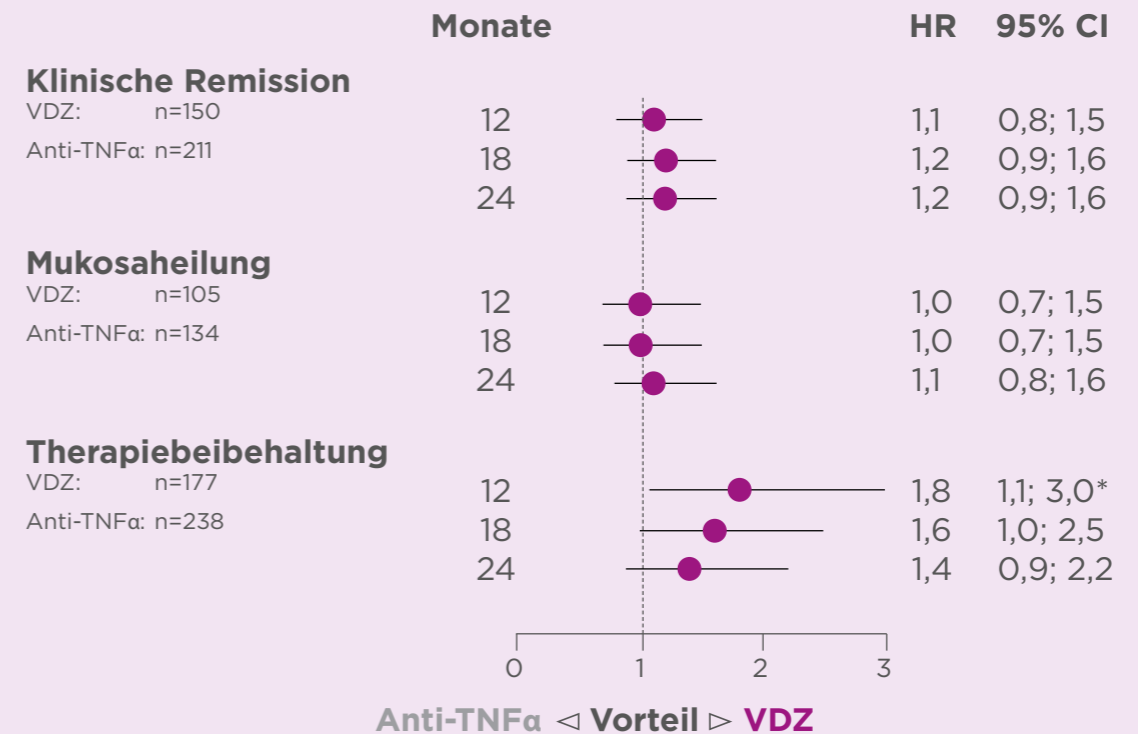
# WIRKSAMKEIT EINER ENTYVIO® 1<sup>ST</sup>-LINE THERAPIE<sup>5,6</sup>

## Colitis ulcerosa



\* signifikant

## Morbus Crohn



ENTYVIO® 1<sup>ST</sup>

STARTEN SIE

WIRKSAMKEIT

PATIENTENPROFIL

EVOLVE/VICTORY

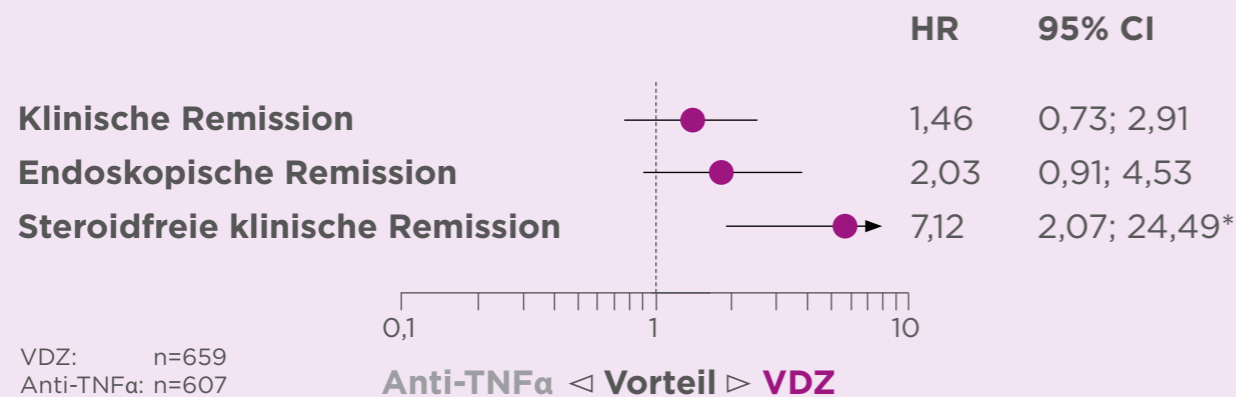
REFERENZEN/FKI



# PATIENTEN, DIE BESONDERS VON ENTYVIO® PROFITIEREN

- Bio-naive Patienten<sup>7,8</sup>
- Patienten nach Versagen auf einen Anti-TNFα<sup>9,10</sup>
- Patienten mit kurzer Erkrankungsdauer<sup>11</sup>

## Wirksamkeits-Vergleich von VDZ vs. Anti-TNFα bei einer Erkrankungsdauer von < 2 Jahren<sup>11</sup>



**Entyvio**<sup>®</sup>  
vedolizumab | **MADE FOR NOW**

\* signifikant



ENTYVIO® 1<sup>ST</sup>

STARTEN SIE

WIRKSAMKEIT

PATIENTENPROFIL

EVOLVE/VICTORY

REFERENZEN/FKI

---

# EVOLVE

**EVOLVE** ist ein retrospektiver Chart-Review mit 1.095 Patienten (598 mit VDZ) aus 37 Zentren in 3 Ländern (Canada, USA, Griechenland). Er untersucht die Langzeitergebnisse bei bio-naiven VDZ- oder Anti-TNF $\alpha$ -Patienten bei CU und MC in Bezug auf Wirksamkeit, Behandlungsalgorithmus, Ressourcennutzung des Gesundheitssystems sowie Sicherheit.

---

# VICTORY

**VICTORY** ist ein retrospektiver Chart-Review mit 1.266 Patienten (659 mit VDZ, 302 ADA, 305 IFX) aus den USA, der die Wirksamkeit und Sicherheit von VDZ im Vergleich zu Anti-TNF $\alpha$  bei MC-Patienten untersucht.



1. adaptiert nach Bressler B et al. UEGWeek 2019, P1091
2. Bressler B et al. J Crohn's Colitis. 2019;13:S493-4; poster P621
3. Yarur A et al. J Crohn's Colitis. 2019;13:S400-1; poster P573
4. Yarur A et al. UEGWeek 2019;S12: OPO05
5. adaptiert nach Bressler B et al. J Crohn's Colitis. 2019;13:S493-4; poster P621
6. adaptiert nach Yarur A et al. J Crohn's Colitis. 2019;13:S400-1; poster P573
7. Feagan BG et al. Clin Gastroenterol Hepatol. 2019 Jan;17(1):130-138
8. Kopylov U et al. Inflamm Bowel Dis. 2018 Oct 12;24(11):2442-2451
9. Shmidt E et al. Inflamm Bowel Dis. 2018;24(11):2461-2467
10. Favale A et al. Inflamm Bowel Dis. 2019;25(11):1805-1812
11. Bohm M, et al. Aliment Pharmacol Ther. 2020;10.1111/apt.15921

#### Abkürzungen:

VDZ, Vedolizumab; TNF $\alpha$ , Tumornekrosefaktor alpha; MC, Morbus Crohn; CU, Colitis ulcerosa

#### Entyvio® 300 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

#### Entyvio® 108 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze

#### Entyvio® 108 mg Injektionslösung in einem Fertigpen

**Qualitative und Quantitative Zusammensetzung:** Entyvio® 300 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung: Jede Durchstechflasche enthält 300 mg Vedolizumab. Nach Rekonstitution enthält 1 ml Infusionslösung 60 mg Vedolizumab. Entyvio® 108 mg Injektionslösung: Jede Fertigspritze / Jeder Fertigpen enthält 108 mg Vedolizumab in 0,68 ml. Vedolizumab ist ein humanisierter monoklonaler IgG1-Antikörper, der durch rekombinante DNA-Technik in Ovarialzellen des chinesischen Hamsters (CHO-Zellen) produziert wird. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Entyvio® 300 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung: L-Histidin, L-Histidin-Monohydrochlorid, L-Arginin-Hydrochlorid, Saccharose, Polysorbat 80. Entyvio® 108 mg Injektionslösung: Citronensäure-Monohydrat, Natriumcitrat-Dihydrat, L-Histidin, L-Histidin-Monohydrochlorid, L-Arginin-Hydrochlorid, Polysorbat 80, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Colitis ulcerosa: Entyvio ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit mittelschwerer bis schwerer aktiver Colitis ulcerosa, die entweder auf konventionelle Therapie oder einen der Tumornekrosefaktor-alpha (TNF $\alpha$ )-Antagonisten unzureichend angesprochen haben, nicht mehr darauf ansprechen oder eine Unverträglichkeit gegen eine entsprechende Behandlung aufweisen. Morbus Crohn: Entyvio ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit mittelschwerem bis schwerem aktiven Morbus Crohn, die entweder auf konventionelle Therapie oder einen der Tumornekrosefaktor-alpha (TNF $\alpha$ )-Antagonisten unzureichend angesprochen haben, nicht mehr darauf ansprechen oder eine Unverträglichkeit gegen eine entsprechende Behandlung aufweisen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Aktive schwere Infektionen wie Tuberkulose (TBC), Sepsis, Cytomegalievirus, Listeriose und opportunistische Infektionen, wie z. B. progressive multifokale Leukoenzephalopathie (PML). **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Immunsuppressiva, selektive Immunsuppressiva, ATC-Code: L04AA33. **Inhaber der Zulassung:** Takeda Pharma A/S, Delta Park 45, 2665 Vallensbaek Strand, Dänemark. **Abgabe:** rezept- und apothekenpflichtig. *Informationen zu Besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. [04]*

Takeda Pharma Ges.m.b.H., Wien, [www.takeda.at](http://www.takeda.at)



ENTYVIO® 1<sup>ST</sup>

STARTEN SIE

WIRKSAMKEIT

PATIENTENPROFIL

EVOLVE/VICTORY

REFERENZEN/FKI