OMVOH®: PZN-ÜBERSICHT

PZN	Produkt	Darreichung	Pack
Colitis ulce	rosa		
18673426	Omvoh® 300 mg Konzentrat für Infusionslösung	Vial	1 ST
18673461	Omvoh® 100 mg + 100 mg Injektionslösung	Fertigpen	2 ST
18673478	Omvoh® 100 mg + 100 mg Injektionslösung	Fertigpen	6 ST
18673490	Omvoh® 100 mg + 100 mg Injektionslösung	Fertigspritze	6 ST

	Injektionslosung			
Morbus Crohn				
19547675	Omvoh® 300 mg Konzentrat für Infusionslösung	Vial	3 ST	
19547706	Omvoh® 100 mg + 200 mg Injektionslösung	Fertigpen	2 ST	
19547681	Omvoh® 100 mg + 200 mg Injektionslösung	Fertigpen	6 ST	

Fertigspritze

Omvoh® 100 mg + 200 mg

Injektionslösung

19547698



ERREICHEN SIE IHRE ZIELE MIT OMVOH®





FRÜHE UND ANHALTENDE[§] SYMPTOM-KONTROLLE INKL. BOWEL URGENCY^{4,6-8}



Fachinformation

ÜBERZEUGENDE VERTRÄGLICHKEIT AUF PLACEBO-NIVEAU^{1, 2, 4, 5}

Omvoh® ist angezeigt für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit mittelschwerer bis schwerer aktiver Colitis ulcerosa, die auf eine konventionelle Therapie oder eine Biologika-Behandlung unzureichend angesprochen haben, nicht mehr darauf ansprechen oder eine Unverträglichkeit zeigen. Omvoh® ist angezeigt für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit mittelschwerem bis schwerem aktiven Morbus Crohn, die auf eine konventionelle Therapie oder eine Biologika-Behandlung unzureichend angesprochen haben, nicht mehr darauf ansprechen oder eine Unverträglichkeit zeigen. Klinische Remission wurde definiert als SF = 0 oder 1 mit einer Abnahme von ≥ 1 Punkt gegenüber Baseline; RB = 0; ES = 0 oder 1 (ohne Schleimhautvulnerabilität). Klinische Remission nach CDAl-Gesamtwert < 150. Ergebnisse beziehen sich auf Patient:innen, die in Woche 52 ein endoskopisches Ansprechen zeigten und die klinische Remission von Woche 52 bis Woche 104 aufrecht erhielten. Über 152 Wochen in der CU und über 104 Wochen bei MC

CDAI = Crohn's Disease Activity Index; CU = Colitis ulcerosa; ES = endoskopischer Subscore; MC = Morbus Crohn; RB = Subscore für rektale Blutungen; SF = Stuhlfrequenz.

1. Aktuelle Fachinformation Omvoh®. 2. D'Haens G et al. N Engl J Med 2023; 388(26): 2444–2455. 3. Sands BE et al. Inflamm Bowel Dis 2024; izae253. 4. Ferrante M et al. Lancet 2024; 404(10470): 2423–2436. 5. Vermeire S et al. J Crohns Colitis 2025; 19(Supplement_1): i87–i89. 6. Danese S et al. J Crohns Colitis 2024; 18(11): 1845–1856. 7. Sands BE et al. Poster MP618 präsentiert bei der UAG Week 2024; 12.–15. Oktober 2024, Wien, Österreich. 8. Jairath V et al. Poster PP0550 präsentiert bei der UAG Week 2024; 12.–15. Oktober 2024, Wien, Österreich.

Lill A MEDICINE CON



ERREICHEN SIE IHRE

ZIELE MIT OMVOH®

BEI DER BEHANDLUNG DER

MORBUS CROHN°°

COLITIS ULCEROSA° UND DES





EINFACHES DOSIERSCHEMA¹

ALLE 4 WOCHEN

INDUKTIONSPHASE



ERHALTUNGSPHASE#



Colitis ulcerosa

Insgesamt 3 Infusionen mit

Omvoh® 300 mg (1 x 300 mg i.v.)
für jeweils mind. 30 Minuten im

Abstand von 4 Wochen¹

Colitis ulcerosa

Fortlaufende s.c. Injektionen mit Omvoh® 200 mg (2 × 100 mg s.c.) ab Woche 12 im Abstand von jeweils 4 Wochen¹

Morbus Crohn

Insgesamt 3 Infusionen mit

Omvoh® 900 mg (3 x 300 mg i.v.)

für jeweils mind. 90 Minuten im

Abstand von 4 Wochen¹

Morbus Crohn

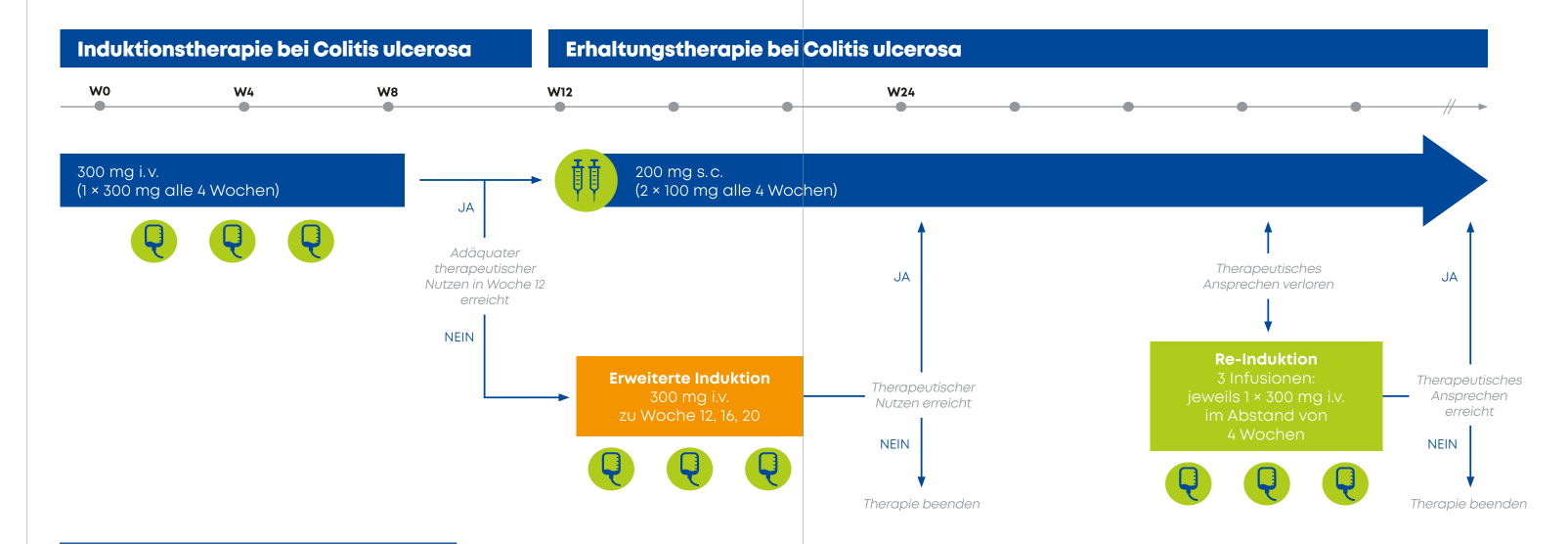
Fortlaufende s.c. Injektionen mit Omvoh® 300 mg (1 × 100 mg und 1 × 200 mg s.c.) ab Woche 12 im Abstand von jeweils 4 Wochen¹

i.v. = intravenös; s.c. = subkutan.

FLEXIBLES THERAPIESCHEMA

IN DER COLITIS ULCEROSA

Das flexible Therapieschema gilt nur für Colitis ulcerosa.



[#] Patient:innen, die ein ausreichendes therapeutisches Ansprechen erreicht haben, werden in Woche 12 auf die Erhaltungsdosis umgestellt.