



**Interdisziplinäres  
Herbstsymposium  
für  
Psychopharmakologie**

***„Innovationen im Bereich  
der Psychopharmakologie“***

**1. Oktober 2022**

**Wien, Radisson Blu Park Royal Palace Hotel  
(Hybridveranstaltung)**

**PROGRAMM**

**[www.ihsp.at](http://www.ihsp.at)**



# Information Covid-19

**Hinweis:** Es gelten die zum Zeitpunkt der Veranstaltung allfällig zutreffenden Covid-19-Verhaltensvorschriften der österreichischen Bundesregierung bzw. der Stadt Wien.

Die Veranstalter

E-Learning

Interdisziplinäres Herbstsymposium  
für Psychopharmakologie (IHSP) 2021

[www.credoweb.at](http://www.credoweb.at) - *Button E-Learnings*



## Kongressbüro:

CE-Management, Mag. Yasmin B. Haunold  
A-1180 Wien, Scheibenbergstraße 39  
E-mail: [office@ce-management.com](mailto:office@ce-management.com)  
Tel.: 0043/(0)699/10430038  
Fax: 0043/(0)1/4784559  
[www.ce-management.com](http://www.ce-management.com)



## Fachausstellung:

Brunner-Coaching e.U., Markus Brunner, MBA  
A-2500 Baden, Am Fischertor 7/1/2  
E-mail: [office@brunner-coaching.at](mailto:office@brunner-coaching.at)  
Tel.: 0043/(0)664/5204717  
[www.brunner-coaching.at](http://www.brunner-coaching.at)



# PregaTab®

Das teilbare Pregabalin von Neuraxpharm



**7 teilbare**  
Wirkstärken von  
25 bis 300 mg



endlich  
**Zwischendosierungen**  
möglich



alle Wirkstärken  
in der **Grünen Box**



ÜBER 35 JAHRE  
ZNS-ERFAHRUNG

[www.neuraxpharm.at](http://www.neuraxpharm.at)

# Vorwort

*Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen,*

es ist uns eine große Freude, Sie auch heuer beim **Interdisziplinären Herbstsymposium für Psychopharmakologie (IHSP)** als Präsenzveranstaltung und Webinar begrüßen zu dürfen.

Der stetige Fortschritt auf dem Gebiet der Neurowissenschaften findet seinen Niederschlag auch in der Entwicklung innovativer therapeutischer Optionen. Deshalb widmen wir uns in diesem Jahr dem **Schwerpunkt neuer Behandlungsansätze in einem breiten praxisrelevanten Themenspektrum**.

Neben neuartigen Medikamenten werden auch innovative Anwendungs- und Applikationsmöglichkeiten sowie erweiterte diagnostische Möglichkeiten vorgestellt. Wichtige wissenschaftliche Impulse für die Entwicklung einer personalisierten Medizin kamen und kommen aus dem Fachbereich der Psychiatrie, sodass wir Ihnen auch Aktuelles zu diesem Thema präsentieren dürfen.

Wie jedes Jahr erwarten wir herausragende Expertinnen und Experten, die zu neuesten wissenschaftlichen Erkenntnissen vor allem im Hinblick auf die Umsetzung in der täglichen Praxis referieren werden.

Wir freuen uns sehr auf ein spannendes interaktives Symposium und vor allem auf die Begegnung und auf einen inspirierenden Austausch mit Ihnen.

*Mit freundlichen Grüßen,*

*Prim. Dr. Christa Radoš*



*Prim. Dr. Andreas Walter*



# DAMIT DAS ENDE DER DEPRESSION EIN GUTER ANFANG WIRD.



- ✓ **Minimiert das Absetzsyndrom<sup>1</sup>**
- ✓ **Keine CYP450 abhängigen Wechselwirkungen**
- ✓ **Gute Verträglichkeit<sup>2</sup>**

**Milnacipran**  
Rivopharm®

**Quellen:** 1. Hensler J et al.; Deutsches Ärzteblatt International 2019; 116(20): 355-361. 2. Riediger C et al.; Frontiers in Neurology 2017; 8(307).

#### Fachkurzinformation Milnacipran Rivopharm

**BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS:** Milnacipran Rivopharm 25 mg Hartkapseln, Milnacipran Rivopharm 50 mg Hartkapseln. **QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG:** Jede Hartkapsel enthält 25 mg Milnacipran-Hydrochlorid (entsprechend 21,77 mg Milnacipran) oder 50 mg Milnacipran-Hydrochlorid (entsprechend 43,55 mg Milnacipran). Liste der sonstigen Bestandteile: Pulver Calciumhydrogenphosphat-Dihydrat Carmellose-Calcium Povidon K 30 Wasserfreies hochdisperses Siliciumdioxid Magnesiumstearat Talkum Kapselhülle rotes Eisenoxid (E172) Titandioxid (E171) gelbes Eisenoxid (E172) Gelatine. **ANWENDUNGSGEBIETE:** Behandlung von depressiven Episoden („Major Depression“) bei Erwachsenen. **GEGENANZEIGEN:** Gegenanzeigen Dieses Arzneimittel DARF in folgenden Fällen **NICHT ANGEWENDET WERDEN:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. In Verbindung mit irreversiblen MAO-Hemmern, selektiven MAO-B-Hemmern, Digitalis und 5-HT1D-Agonisten (Sumatriptan, etc.) (siehe Abschnitt 4.5). In der Stillzeit, bei unkontrollierter Hypertonie sowie bei schwerer oder instabiler koronarer Herzkrankheit, da diese Grunderkrankungen durch eine Erhöhung des Blutdrucks oder der Herzfrequenz beeinträchtigt werden können. Dieses Arzneimittel darf in folgenden Fällen im Allgemeinen nicht eingesetzt werden: in Verbindung mit parenteralem Adrenalin und Noradrenalin, Clonidin und verwandten Stoffen und selektiven MAO-A-Hemmern (siehe Abschnitt 4.5). Bei Prostatahypertrophie und anderen urogenitalen Störungen. **PHARMAKOTHERAPEUTISCHE GRUPPE:** Antidepressiva, andere Antidepressiva. ATC-CODE: N06AX17. **INHABER DER ZULASSUNG:** Rivopharm Limited, 17 Corrig Road, Sandycroft, Dublin 18, Irland. **REZEPTPFLICHT/APOTHEKENPFLICHT:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. Weitere Angaben zu Dosierung und, Art und Dauer der Anwendung, besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie zu Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation. **STAND DER INFORMATION:** Dezember 2020.

**Holsten**  **Pharma**  
a Rivopharm Company

Freude an Gesundheit!

# Allgemeine Hinweise

[www.ihsp.at](http://www.ihsp.at)

**Veranstaltungstermin:** Samstag, 1. Oktober 2022

**Veranstaltungsort:** Radisson Blu Park Royal Palace Hotel (Hybridveranstaltung)  
A-1140 Wien, Schlossallee 8

## **Wissenschaftliche Leitung:**

**Prim. Dr. Andreas Walter** – Pflege Donaustadt – Wiener Gesundheitsverbund,  
Leiter der Stabsstelle Psychiatrie, Wien

**Prim. Dr. Christa Radoš** – Leiterin der Abteilung für Psychiatrie und psychotherapeutischen Medizin, Landeskrankenhaus Villach

**Anrechenbarkeit:** Die Veranstaltung wurde für DFP-Punkte eingereicht (*gilt sowohl für Vor-Ort-Teilnahme als auch für Online-Teilnahme/Webinar*)

**Anmeldung:** online unter: [www.ce-management.com](http://www.ce-management.com)

**Kongressgebühr bei Vor-Ort-Teilnahme:** (beinhaltet Kongressunterlagen, Mittagsbuffet, Pausenverpflegung) – **Teilnehmerzahl vor Ort limitiert!**

**Frühgebühr bis 15.09.2022**

€ 190,-/€ 160,- (ermäßigt bei Nachweis von Ausbildung, Karenz, Arbeitslosigkeit)

**ab 16.09.2022**

€ 220,-/€ 190,- (ermäßigt bei Nachweis von Ausbildung, Karenz, Arbeitslosigkeit)

**ACHTUNG: Einzahlung am Tagungsort ist NUR IN BAR möglich!**

**Kongressgebühr bei Online-Teilnahme:**

€ 170,-/€ 150,- (ermäßigt bei Nachweis von Ausbildung, Karenz, Arbeitslosigkeit)

Die Online-Tagungsgebühr muss vorab überwiesen werden; bestätigte Einzahlung bis 31.09.2022.

**Sie können bis 31.09.2022 von der Vor-Ort-Teilnahme zur Online-Teilnahme wechseln. Sie erhalten ab 2 Wochen vor der Veranstaltung alle Hinweise und Zugangscodes, um an der Veranstaltung teilnehmen zu können.**

Bitte überweisen Sie die entsprechende Tagungsgebühr mit dem Hinweis „IHSP 2022“ bzw. „IHSP 2022 Webinar“ an folgende Bankverbindung (Bankspesen zu Lasten des Auftraggebers): ERSTE BANK • IBAN: AT882011129723930613

**Stornobedingungen:**

Rückerstattung der Teilnahmegebühr 18 bis 4 Tage vor der Veranstaltung 50%, danach keine Stornierung möglich. Stornierungen können nur schriftlich erfolgen.



**JUSTIZBETREUUNGSAGENTUR**  
FACHPERSONAL FÜR DIE ÖSTERREICHISCHE JUSTIZ

Die Justizbetreuungsagentur (JBA) ist der Personaldienstleister der österreichischen Justiz und überlässt Arbeitnehmerinnen und Arbeitnehmer an diese. Wir bieten langfristige Arbeitsverhältnisse bei Gericht, Staatsanwaltschaft und in den Justizanstalten.

Wir suchen ab sofort für verschiedene  
**Justizanstalten** in Österreich

## **Fachärzte für Psychiatrie (m/w/d)**

Teilzeit bzw. Vollzeit

Details zu den Stellenprofilen und weitere Informationen finden Sie auf unserer Firmenhomepage [www.jba.gv.at](http://www.jba.gv.at). Bei Interesse bewerben Sie sich bitte ausschließlich online unter der Rubrik „Karriere“.

Das Jahresbruttoentgelt inkl. SEG-Zulage auf Vollzeitbasis (38 Wochenstunden) beträgt für Fachärzte für Psychiatrie (m/w/d) mindestens EUR 108.128,14. In Abhängigkeit von Ihrem individuellen Profil besteht die Bereitschaft zur Überzahlung.



Jetzt bewerben!



*Mehr als nur ein Job*  
**➔ Ihre Karriere bei der JBA**





# Programm

*(Vortragszeit jeweils 35 Minuten plus 5 Minuten Diskussion)*

- 09:00 Begrüßung & Einführung durch die wissenschaftlichen Leiter**  
*Prim. Dr. Christa Radoš und Prim. Dr. Andreas Walter*
- 09:15 Sex, drugs and schizophrenia: Was wir nicht zu fragen wagen**  
*– Prof. Dr. Tillmann Krüger*
- 09:55 Wieder über Leben sprechen! Cariprazin: Neue Perspektive in der medikamentösen Behandlung psychotischer Störungen**  
*– Prof. Dr. Thomas Jörg Müller*
- 10:35 Kaffeepause
- 11:05 Therapieresistente Depression – aktuelle Behandlungsempfehlungen und neue Therapieoptionen**  
*– apl. Prof. PD Dr. med. univ. Markus Dold*
- 11:45 Long Covid aus neurologischer Sicht**  
*– Dr. Michael Stingl*
- 12:25 Mittagspause
- 13:40 Alzheimer – ein Update**  
*– Univ.-Doz. Prim. Dr. Christian Bancher*
- 14:20 Personalisierte Medizin in der Psychiatrie: Therapieoptimierung mittels Pharmakogenetik in der klinischen Praxis**  
*– Prof. Priv.-Doz. DDr. Susanne Bengesser, BSc.*
- 15:00 Kaffeepause
- 15:30 Harm Reduction und Rauchen**  
*– Univ.-Prof. Prim. Dr. Wolfgang Popp*
- 16:10 Harm Reduction bei Suchterkrankungen**  
*– Prof. (FH) Dr. Bernhard Rupp*



# Risperidon Sandoz® – größte Dosierbreite Österreichs<sup>1</sup> (0,25 bis 4 mg)

Risperidon – das einzige Antipsychotikum,  
das zur Kurzzeitbehandlung von Aggressionen  
bei Alzheimer-Patienten zugelassen ist.<sup>2,3</sup>



Besuchen Sie unsere Wissensplattform [wissenwirkt.sandoz.at](https://wissenwirkt.sandoz.at) und erfahren Sie Details zu den wissenschaftlichen Beiträgen, dem Webshop, der Sortimentsübersicht und der Sandoz Akademie.



# Vortragende

**Prim. Univ.-Doz. Dr. Christian Bancher**

Vorstand der Abteilung Neurologie, Landeskrankenhaus Horn  
3580 Horn, Spitalgasse 10

**Prof. Priv.-Doz. DDr. Susanne Bengesser, BSc.**

Klinische Abteilung für Psychiatrie und Psychotherapeutische  
Medizin, Univ.-Klinik für Psychiatrie und Psychotherapeutische  
Medizin, Medizinische Universität Graz  
8036 Graz, Auenbruggerplatz 31

**apl. Prof. PD Dr. Markus Dold**

Klinische Abteilung für Allgemeine Psychiatrie, Univ.-Klinik für  
Psychiatrie und Psychotherapie, Medizinische Universität Wien  
1090 Wien, Währinger Gürtel 18–20

**Prof. Dr. Tillmann Krüger**

Klinik für Psychiatrie, Sozialpsychiatrie und Psychotherapie,  
Medizinische Hochschule Hannover  
D-30625 Hannover, Carl-Neuberg-Straße 1

**Prof. Dr. med. Thomas Jörg Müller**

Ärztlicher Direktor, Chefarzt, Privatklinik Meiringen  
Willigen  
CH 3860 Meiringen

**Prim. Univ.-Prof. Dr. Wolfgang Popp**

„Gesunde Lunge“ – Institut für Atemwegs- und Lungen-  
erkrankungen und Ordinationszentrum Döbling  
1190 Wien, Heiligenstädter Straße 46–48

**Prof. (FH) Dr. Bernhard Rupp, MBA**

Leiter der Abteilung Gesundheitspolitik, Arbeiterkammer Nieder-  
österreich

**Dr. Michael Stingl**

Facharzt für Neurologie, Facharztzentrum Votivpark  
1090 Wien, Garnisongasse 7/13

# Die Veranstalter danken den



Freude an Gesundheit!



MEETING  
DESTINATION  
VIENNA

NOW ♦ TOGETHER



# Sponsoren des IHSP 2022\*

GEROT  LANNACH

  
ANGELINI

**SANDOZ** A Novartis  
Division

  
**Schwabe  
Austria**  
From Nature. For Health.

  
**1A  
PHARMA**

 **NEURAXPHARM®**  
Ihr ZNS Spezialist

 **KRKA**

  
GENERICON

 **VIATRIS**

\* Stand bei Drucklegung



**Interdisziplinäres  
Herbstsymposium  
für  
Psychopharmakologie**

**7. Oktober 2023**

**Wien, Radisson Blu Park Royal Palace Hotel**

***SAVE the DATE***

**[www.ihsp.at](http://www.ihsp.at)**

Fachkurzinformation zum Insetar auf Seite 4

**PregaTab 25 mg Tabletten, PregaTab 50 mg Tabletten, PregaTab 75 mg Tabletten, PregaTab 100 mg Tabletten, PregaTab 150 mg Tabletten, PregaTab 200 mg Tabletten, PregaTab 225 mg Tabletten, PregaTab 300 mg Tabletten.** Qualitative und quantitative Zusammensetzung: **PregaTab 25 mg Tabletten:** Jede Tablette enthält 25 mg Pregabalin. **PregaTab 50 mg Tabletten:** Jede Tablette enthält 50 mg Pregabalin. **PregaTab 75 mg Tabletten:** Jede Tablette enthält 75 mg Pregabalin. **PregaTab 100 mg Tabletten:** Jede Tablette enthält 100 mg Pregabalin. **PregaTab 150 mg Tabletten:** Jede Tablette enthält 150 mg Pregabalin. **PregaTab 200 mg Tabletten:** Jede Tablette enthält 200 mg Pregabalin. **PregaTab 225 mg Tabletten:** Jede Tablette enthält 225 mg Pregabalin. **PregaTab 300 mg Tabletten:** Jede Tablette enthält 300 mg Pregabalin. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Mikrokristalline Cellulose, Magnesiumstearat. **Anwendungsgebiete:** *Neuropathische Schmerzen:* PregaTab wird angewendet zur Behandlung von peripheren und zentralen neuropathischen Schmerzen im Erwachsenenalter. *Epilepsie:* PregaTab wird angewendet zur Zusatztherapie von partiellen Anfällen mit und ohne sekundäre Generalisierung im Erwachsenenalter. *Generalisierte Angststörungen:* PregaTab wird angewendet zur Behandlung von generalisierten Angststörungen bei Erwachsenen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der genannten sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antiepileptika, andere Antiepileptika; ATC-Code: N03AX16. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Inhaber der Zulassung:** neuraxpharm Arzneimittel GmbH, Elisabeth-Selbert-Straße 23, DE-40764 Langenfeld. **Stand der Information:** 03.2022. Weitere Informationen zu den Abschnitten **Besondere Warnhinweise** und **Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln** und sonstige Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit und Nebenwirkungen sind der **Austria-Codex- Fachinformation** zu entnehmen.

Fachkurzinformation zum Insetar auf Seite 10

**Risperidon Sandoz 0,25/0,5 mg – Filmtabletten / Risperidon Sandoz 1/2/3/4 mg – Filmtabletten / Risperidon Sandoz 0,5/1/2 mg – Schmelztabletten / Risperidon Sandoz 1 mg/ml – Lösung zum Einnehmen.** Qualitative und quantitative Zusammensetzung: **Risperidon Sandoz 0,25/0,5 mg – Filmtabletten:** Jede Filmtablette enthält 0,25/0,5 mg Risperidon. **Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:** Jede Filmtablette enthält 23,8 mg Lactose (als Monohydrat). **Risperidon Sandoz 1/2/3/4 mg – Filmtabletten:** Jede Filmtablette enthält 1/2/3/4 mg Risperidon. **Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung:** Jede Filmtablette enthält 51,25/101,45/151,94/202,49 mg Lactose (als Lactose-Monohydrat). **Risperidon Sandoz 0,5/1/2 mg – Schmelztabletten:** Jede Risperidon Sandoz 0,5/1/2 mg Schmelztablette enthält 0,5/1/2 mg Risperidon. **Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung:** Jede Schmelztablette enthält 0,4 mg/0,8 mg/1,6 mg Aspartam (E 951) und 0,0035 mg/0,007 mg/0,014 mg Sorbitol (E 420). **Risperidon Sandoz 1 mg/ml – Lösung zum Einnehmen:** 1 ml enthält 1 mg Risperidon. **Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:** 1 ml Lösung enthält 2 mg Benzoesäure. **Wirkstoffgruppe: Pharmakotherapeutische Gruppe:** andere Antipsychotika. **ATC-Code:** N05AX08 **Anwendungsgebiete:** – Risperidon Sandoz ist indiziert für zur Behandlung der Schizophrenie bei Erwachsenen. – Risperidon Sandoz ist indiziert zur Behandlung mäßiger bis schwerer manischer Episoden assoziiert mit bipolaren Störungen bei Erwachsenen. – Risperidon Sandoz ist indiziert zur Kurzzeitbehandlung (bis zu 6 Wochen) von anhaltender Aggression bei Patienten mit mäßiger bis schwerer Alzheimer-Demenz, die auf nicht-pharmakologische Methoden nicht ansprechen und wenn ein Risiko für Eigen- und Fremdgefährdung besteht. – Risperidon Sandoz ist indiziert zur symptomatischen Kurzzeitbehandlung (bis zu 6 Wochen) von anhaltender Aggression bei Verhaltensstörung bei Kindern im Alter ab 5 Jahren und Jugendlichen mit unterdurchschnittlicher intellektueller Funktion oder mentaler Retardierung, die gemäß der DSM IV Kriterien diagnostiziert wurden, bei denen der Schweregrad der aggressiven oder anderen störenden Verhaltensweisen eine pharmakologische Behandlung erfordert. Die pharmakologische Behandlung sollte ein integraler Bestandteil eines umfassenden Behandlungsprogramms sein, welches psychosoziale und erzieherische Maßnahmen beinhaltet. Es wird empfohlen, dass Risperidon von einem Spezialisten für Kinderneurologie, für Kinder- und Jugendpsychiatrie oder von einem Arzt, der für die Behandlung von Verhaltensstörung bei Kindern und Jugendlichen ausreichende Erfahrung hat, verordnet wird. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **Liste der sonstigen Bestandteile:** **Risperidon Sandoz 0,25/0,5 mg – Filmtabletten:** **Tablettenkern:** Mikrokristalline Cellulose, Croscarmellose-Natrium, Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat, hochdisperses wasserfreies Siliciumdioxid. **Tablettenüberzug 0,25 mg:** Eisenoxid gelb (E 172), mikrokristalline Cellulose, Hypromellose, Stearinsäure, Titandioxid (E 171). **Tablettenüberzug 0,5 mg:** Mikrokristalline Cellulose, Hypromellose, Stearinsäure, Eisenoxid rot (E 172), Titandioxid (E 171). **Risperidon Sandoz 1/2/3/4 mg – Filmtabletten:** **Kern:** Lactose-Monohydrat, mikrokristalline Cellulose (E460), vorverkleisterte Maisstärke, kolloidales wasserfreies Siliciumdioxid (E551), Magnesiumstearat (E470b). **Überzug:** Hypromellose (E464), Titandioxid (E171), Macrogol 4000, Lactose-Monohydrat. – Risperidon Sandoz 2 mg – Filmtabletten zusätzlich: Eisenoxid gelb (E172), Eisenoxid rot (E172); – Risperidon Sandoz 3 mg – Filmtabletten zusätzlich: Chinolingelb Aluminium-Lack (E104); – Risperidon Sandoz 4 mg – Filmtabletten zusätzlich: Indigotin Aluminium-Lack (E132), Chinolingelb, Aluminium-Lack (E104). **Risperidon Sandoz 0,5/1/2 mg – Schmelztabletten:** Mannitol, basisches Butylmethacrylat-Copolymer, Povidon K25, mikrokristalline Cellulose, niedrig substituierte Hydroxypropylcellulose, Aspartam (E 951), Crospovidon, rotes Eisenoxid (E 172), Grüne-Minze-Aroma (enthält Natrium), Pfefferminzaroma (enthält insbesondere Sorbitol (E 420), Levomenthol), Calciumsilikat, Magnesiumstearat. **Risperidon Sandoz 1 mg/ml – Lösung zum Einnehmen:** 2 mg/ml Benzoesäure, Wasser (Wasser für Injektionszwecke). **Inhaber der Zulassung:** Sandoz GmbH, 6250 Kundl, Österreich. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Stand der Information:** **Risperidon Sandoz 0,25/0,5 mg – Filmtabletten:** Jänner 2020. **Risperidon Sandoz 1/2/3/4 mg – Filmtabletten:** Februar 2020. **Risperidon Sandoz 0,5/1/2 mg – Schmelztabletten:** April 2020. **Risperidon Sandoz 1 mg/ml – Lösung zum Einnehmen:** Dezember 2021. Weitere Angaben zu **Warnhinweisen** und **Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln** oder sonstigen Wechselwirkungen, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekten, sowie Angaben zu **Fertilität, Schwangerschaft** und **Stillzeit** sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.

Fachkurzinformation zum Insetar auf der letzten Umschlagseite

**ABILIFY MAINTENA 300 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Depot-Injektionssuspension, ABILIFY MAINTENA 400 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze.** Antipsychotikum. ATC Code: N05AX12. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Jede Durchstechflasche enthält 300 mg Aripiprazol. Jede Fertigspritze enthält 400 mg Aripiprazol. Nach der Rekonstitution enthält jeder ml Suspension 200 mg Aripiprazol. **Sonstige Bestandteile:** Pulver: Carmellose-Natrium, Mannitol (Ph. Eur.), Natriumdihydrogenphosphat 1 H<sub>2</sub>O, Natriumhydroxid; **Lösungsmittel:** Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** ABILIFY MAINTENA wird für die Erhaltungstherapie von Schizophrenie bei erwachsenen Patienten, die stabil mit oral angewendetem Aripiprazol eingestellt wurden, angewendet. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **Inhaber der Zulassung:** Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V., Herikerbergweg 292, 1101 CT, Amsterdam, Niederlande. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Weitere Hinweise:** Weitere Angaben zu Nebenwirkungen, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. **Örtlicher Vertreter:** Lundbeck Austria GmbH, Spaces Square One, Leopold Ungar Platz 2, 1190 Wien. **Stand der Information:** Oktober 2021.



## Alexanders großer Moment – einfach nur dabei zu sein

Abilify Maintena<sup>®</sup>, 1x monatlich bei Schizophrenie:

- Signifikante Reduktion von Rezidiven<sup>(a)1,4</sup> und Hospitalisierungen<sup>(b)2</sup>
- Nachgewiesene Wirksamkeit bei Positiv- und Negativsymptomen<sup>1,4</sup>
- Überlegene Verbesserung der Lebensqualität im Vergleich zu Paliperidonpalmitat 1x monatlich<sup>(d)5</sup>
- Gutes Verträglichkeitsprofil<sup>(c)1,3</sup> – vergleichbar mit Aripiprazol oral<sup>3,4</sup>



Lundbeck Austria GmbH  
Spaces Square One, Leopold Ungar Platz 2, 1190 Wien  
www.lundbeck.at

1 Kane JM et al. J Clin Psychiatry. 2012;73(5):617-24. 2 Kane JM et al. J Med Econ 2013; 16 (7):917-925. 3 Fleischhacker WW et al. Int Clin Psychopharmacol 2013;28:171-176. 4 Fleischhacker WW et al. Br J Psychiatry 2014;205:135-144. 5 Naber D et al. Schizophren Res 2015;168:498-504.

(a) In einer 38-wöchigen, aktiv kontrollierten Nicht-Unterlegenheitsstudie zum Vergleich von Aripiprazol einmal monatlich 400 mg und oralem Aripiprazol (10 – 30 mg / Tag) war die geschätzte Rate bevorstehender Rückfälle für Abilify Maintena<sup>®</sup> vergleichbar mit der Rate für orales Aripiprazol (7,1 % vs. 7,8 %). Beide Behandlungen waren Aripiprazol-Depot 50 mg einmal monatlich überlegen (21,8 %, p < 0,001). In einer 52-wöchigen Studie konnte Abilify Maintena<sup>®</sup> die Zeit bis zum drohenden Rückfall signifikant vs. Placebo verlängern (p < 0,0001; HR = 5,03). (b) In einer Mirror-Image-Studie war die Gesamtrate psychiatrischer Hospitalisierungen bei 3-monatiger prospektiver Behandlung mit Aripiprazol-Depot signifikant niedriger (p < 0,0001) als bei 3-monatiger retrospektiver Behandlung mit standardtherapeutischen oralen Antipsychotika (6,6 % vs. 28,1 %). Mirror-Image-Studien haben verschiedene Einschränkungen, z. B. keine parallelisierte, mit einem Wirkstoff behandelte Kontrollgruppe; es ist schwierig, den Effekt der medikamentösen Behandlung von dem Studieneffekt zu unterscheiden; Einfluss von anderen unabhängigen Faktoren (beispielsweise durch das Muster für die Aufnahme der Patienten in die Studie, den Versicherungsschutz, die Verfügbarkeit von Krankenhausbetten und die Verfügbarkeit einer gemeindebezogenen Unterstützung). (c) Die am häufigsten von Patienten berichteten Nebenwirkungen ≥ 5 % in zwei doppelblind kontrollierten klinischen Studien von Abilify Maintena<sup>®</sup> waren Gewichtszunahme (9,0 %), Akathisie (7,9 %), Schlaflosigkeit (5,8 %) und Schmerzen an der Injektionsstelle (5,1 %). (d) QUALIFY: Eine 28-wöchige, randomisierte, offene, Auswerterverblindete (hinsichtlich QLS, IAO), direkte Vergleichsstudie von Abilify Maintena<sup>®</sup> 1 x monatlich und Paliperidonpalmitat 1 x monatlich. Nach dem Nachweis der Nicht-Unterlegenheit wurde auf Überlegenheit geprüft. Die Aussagekraft als offene Studie unterliegt bestimmten Einschränkungen. So kann die Bereitschaft, sich das Medikament applizieren zu lassen und das Wissen um die angewendete Behandlung die Aussagen beeinflussen.

Fachkurzinformation siehe Seite 15