



Für mehr Informationen zu Prevyomis® besuchen Sie MSD-Connect

NUB Status 1\*

ECIL 7: A1 Leitlinienempfehlung<sup>1</sup>

# PREVYMIS®

Letermovir

## EINE INNOVATION IN DER CMV-PROPHYLAXE

Anwendungsgebiet von PREVYMIS® (Letermovir):  
 Prophylaxe einer Cytomegalievirus (CMV)-Reaktivierung und Erkrankung bei erwachsenen CMV-seropositiven Empfängern (R+) einer allogenen hämatopoetischen Stammzelltransplantation (HSZT)

\*Neue Untersuchungs- und Behandlungsmethoden Status 1: ein krankenhausindividuelles Entgelt kann verhandelt werden.

<sup>1</sup> Ljungman P, De La Camara R, Robin C et al. Guidelines for the management of cytomegalovirus infection in patients with haematological malignancies and after stem cell transplantation from the 2017 European Conference on Infections in Leukaemia (ECIL 7). *Lancet Infect Dis* 2019; 19: e260-72.



**PREVYMIS® 240 mg Filmtabletten**

**PREVYMIS® 480 mg Filmtabletten**

**PREVYMIS® 240 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

**PREVYMIS® 480 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

**Wirkstoff:** Letermovir **Zus.:** -240 mg/-480 mg **Filmtbl.:** *Arzneil. wirks. Bestandt.:* 1 Filmtbl. enth. 240 mg/480 mg Letermovir. *Sonst. Bestandt.:* Mikrokristalline Cellulose (E 460), Croscarmellose-Natrium (E 468), Povidon (E 1201), Siliciumdioxid (E 551), Magnesiumstearat (E 470b), Lactose-Monohydrat, Hypromellose (E 464), Titandioxid (E 171), Triacetin (E 1518), Eisen(III)-hydroxid-oxid (E 172), Eisen(III)-oxid (nur 480-mg-Filmtabletten) (E 172), Carnaubawachs (E 903). **-240 mg/-480 mg Konz.:** *Arzneil. wirks. Bestandt.:* 1 Durchstechfl. enth. 240/480 mg Letermovir. 1 ml enth. 20 mg Letermovir. *Sonst. Bestandt.:* Hydroxypropylbetadex (Cyclodextrin), Natriumchlorid, Natriumhydroxid (E 524), Wasser für Injektionszwecke. **Anw.:** Zur Prophylaxe e. Cytomegalievirus(CMV)-Reaktivierung u. -Erkrankung b. erw. CMV-seropositiven Empfängern [R+] einer allogenen hämatopoetischen Stammzelltransplantation. **Gegenanz.:** Überempf.-keit gg. d. Wirkstoff od. e. d. sonst. Bestandt. Komb. mit Pimozid, Mutterkornalkaloiden od. Johanniskraut. B. Komb. von Letermovir u. Ciclosporin: Komb. mit Dabigatran, Atorvastatin, Simvastatin, Rosuvastatin od. Pitavastatin. **Vorsicht bei:** Anw. > 100 Tage. Pat. mit terminaler Niereninsuff. mit od. ohne Dialyse. Komb. mit Ciclosporin, Tacrolimus, Sirolimus. Komb. mit AM, die CYP3A-Substr. sind. Komb. mit Voriconazol. Komb. m. AM, die von OATP1B1/3 transportiert werden (z. B. viele Statine). Hinweise zu Verhütung, Schwangerschaft u. Stillzeit beachten. **Vermeiden:** Komb. m. Dabigatran. **Nicht empf.:** Pat. m. schwerer Leberfunkt.-stör. (Child-Pugh Klasse C), Pat. m. mäßiger Leberfunkt.-stör. u. gleichz. besteh. mäßiger od. schwerer Nierenfunkt.-stör. **Konz. zusätzl.:** Pat. mit mäßiger od. schwerer Nierenfunkt.-stör. (Kreatinin-Clearance < 50 ml/min). **Nebenw.:** *Häufig:* Übelk.; Diarrhö; Erbr. *Gelegentl.:* Überempfindlichkeit. Vermind. Appetit. Veränd. d.

**PREVYMIS®**

Geschmacks-wahrnehmung; Kopfschm. Schwindel (Vertigo). Abdom. Schm. Erhöhte ALT; erhöhte AST. Muskelspasmen. Kreatinin im Blut erhöht. Ermüdung (Fatigue); peripheres Ödem. **Warnhinw.:** -*Filmtbl.:* Enthält Lactose. -*Konz.:* Enthält Natrium. Enthält Hydroxypropylbetadex (Cyclodextrin). **Hinw.:** *Konz.:* Muss als i.v. Infusion über 60 Min. gegeben werden u. darf nicht als i.v. Druck- oder Bolusinjektion gegeben werden. Muss über e. PES-Inline-Filter (0,20 µm od. 0,22 µm) infundiert werden. *Filmtbl.:* Dieses AM ist nahezu „natriumfrei“. **Verschreibungspflichtig.** Stand: 12/2020

**Bitte lesen Sie vor Verordnung von PREVYMIS® die Fachinformation!**

Pharmazeutischer Unternehmer:  
 Merck Sharp & Dohme B.V.  
 Waarderweg 39  
 2031 BN Haarlem  
 Niederlande

Lokaler Ansprechpartner:  
 MSD Sharp & Dohme GmbH, Lindenplatz 1, 85540 Haar

**MSD**  
 Infocenter

Tel. 0800 673 58 38  
 Fax 0800 673 673 329  
 E-Mail [infocenter@msd.de](mailto:infocenter@msd.de)