

# BRÜCKEN BAUEN IN DIE ZUKUNFT

Abilify Asimtufii®



## NEU: Zugelassen durch Swissmedic

{{customRichText}}

Seit dem 24. Juni 2025 ist Abilify Asimtufii® in der Schweiz von der Swissmedic zugelassen.<sup>1</sup> Abilify Asimtufii® ist das einzige 2-Monats-Depot in Europa.<sup>2</sup>

Anwendung entdecken

### Vorteile auf einen Blick:

- Stabile Plasmaspiegel über 2 Monate<sup>3</sup>
- Aufrechterhaltung der klinischen Stabilität und Lebensqualität<sup>4</sup>
- Vergleichbares Sicherheits- und Verträglichkeitsprofil wie Abilify Maintena®<sup>3</sup>
- Mehr Flexibilität durch das längere Injektionsintervall

Besuchstermin vereinbaren

Die Verkaufsware wird voraussichtlich ab Herbst 2025 verfügbar sein. Weitere Informationen dazu folgen.

{{customRichText}}

{{customText(|Freundliche Grüsse):Required}}

{{userName}}  
{{userFunction}}

{{userPhoto}}



Lundbeck (Schweiz) AG

{{userEmailAddress}}

{{User.MobilePhone}}

**Referenzen (Literatur auf Anfrage bei Lundbeck erhältlich):** 1. Fachinformation Abilify Asimtufii®, [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch). 2. EMA Fachinformation Abilify Asimtufii®, [www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/abilify-maintena](http://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/abilify-maintena). 3. Harlin M, et al. A Randomized, Open-Label, Multiple-Dose, Parallel-Arm, Pivotal Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Pharmacokinetics of Aripiprazole 2-Month Long-Acting Injectable in Adults With Schizophrenia or Bipolar I Disorder. CNS Drugs 2023;37(4):337–350. 4. Citrome L, et al. Safety and Efficacy of Aripiprazole 2-month Ready-to-Use 960 mg: Secondary Analysis of Outcomes in Adult Patients With Schizophrenia in a Randomized, Open-label, Parallel-Arm, Pivotal Study. J Clin Psychiatry. 2023;84(5):23m14873.

**Abilify Maintena®/Abilify Asimtufii® (Aripiprazol).** I: Für die Erhaltungstherapie von Schizophrenie bei erwachsenen Patienten, die zuvor stabil mit Aripiprazol eingestellt wurden. D: Empfohlene Dosierung 400 mg monatlich (Abilify Maintena®) oder 960 mg zweimonatlich (Abilify Asimtufii®). Behandlungsbeginn mit einer Injektion: Eine Injektion 400 mg oder 960 mg kombiniert mit oralem Aripiprazol (10 mg oder 20 mg) über 14 aufeinanderfolgende Tage. Behandlungsbeginn mit zwei Injektionen: Zwei Injektionen 400 mg oder je eine 400 mg und eine 960 mg Injektion in zwei verschiedene Muskeln kombiniert mit einer oralen Aripiprazol-Dosis von 20 mg. Beim Wechsel von 400 mg einmal monatlich auf 960 mg zweimonatlich, Abilify Asimtufii® 960 mg nicht früher als 26 Tage nach der letzten 400 mg Injektion injizieren, danach Abilify Asimtufii® 960 mg alle 2 Monate. Intramuskuläre Injektion durch eine medizinische Fachperson, deltoidal (400 mg) oder gluteal (400 mg; 960 mg). Dosisanpassung bei langsamen Metabolisierern von CYP2D6 und aufgrund von Interaktionen (detaillierte Information [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch)). KI: Kinder und Jugendliche <18 Jahre. Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen Hilfsstoff. VM: Suizidalität. Kardio-/zerebrovaskuläre Erkrankungen. Prädisposition zu Hypotonie. Hypertonie. Risikofaktoren für venöse Thromboembolien. Familienanamnese von QT-Verlängerung. Spätdyskinesien. Malignes neuroleptisches Syndrom. Krampfanfälle. Demenzbedingte Psychosen. Ältere Patienten (>65 Jahre). Sturzneigung. Hyperglykämie. Diabetes mellitus oder Risikofaktoren. Überempfindlichkeitsreaktionen. Gewichtszunahme. Dysphagie. Vorgeschichte von Spielsucht. IA: Gemäss Daten von oralem Aripiprazol: Verstärkte Wirkung  $\alpha$ 1-adrenerger Antihypertensiva. Alkohol und zentralwirksame Substanzen. Arzneimittel, die QT-Verlängerung oder Störungen des Elektrolythaushalts verursachen. Starke Inhibitoren von CYP2D6 oder CYP3A4. Induktoren von CYP3A4. SSRIs/SNRIs oder Medikamente, welche die Aripiprazol Konzentrationen erhöhen (Serotoninsyndrom). SS/S: Nicht empfohlen. Extrapiramidale und/oder Entzugs-Symptome beim Neugeborenen. UAW: Häufig: Gewichtszunahme, Diabetes mellitus, Gewichtsabnahme, Schlaflosigkeit, Agitiertheit, Angst, Ruhelosigkeit, extrapyramidale Störung, Akathisie, Tremor, Dyskinesie, Sedierung, Somnolenz, Schwindelgefühl, Kopfschmerzen, Mundtrockenheit, Steifigkeit des Bewegungsapparates, erektile Dysfunktion, Ermüdung, Schmerzen/Induration an der Einstichstelle, erhöhte Kreatin-Phosphokinase im Blut. P: Abilify Maintena® Depot-Injektionssuspension Fertigspritze à 400 mg und Rekonstitutions-Set mit Pulver und Lösungsmittel in der Durchstechflasche à 300 mg: 1-Monatspackung [B]. Abilify Asimtufii® Depot-Injektionssuspension Fertigspritze à 960 mg und 720 mg: 2-Monatspackung [B]. Die vollständige Fachinformation ist unter [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch) publiziert. Lundbeck (Schweiz) AG, Opfikon, [www.lundbeck.ch](http://www.lundbeck.ch).

16062022FI (400 mg) / 24062025FI (960 mg)



Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, Sägereistrasse 20/Postfach, CH-8152 Glattbrugg, [www.otsuka.ch](http://www.otsuka.ch)  
Lundbeck (Schweiz) AG, Balz-Zimmermann-Strasse 7, CH-8152 Glattbrugg, [www.lundbeck.ch](http://www.lundbeck.ch)

Diese E-Mail wurde Ihnen von der Lundbeck (Schweiz) AG, Balz-Zimmermann-Strasse 7, CH-8152 Glattbrugg, („Lundbeck“), zugesandt und ist einzig für medizinische Fachkreise bestimmt. Falls Sie nicht den medizinischen Fachkreisen angehören, sollten Sie diese E-Mail löschen und sich vom Erhalt weiterer E-Mails über den nachstehenden Link abmelden. Bitte beachten Sie, dass diese E-Mail vertrauliche und/oder rechtlich geschützte Informationen enthält und das unerlaubte Kopieren sowie die unbefugte Weitergabe dieser E-Mail und der darin enthaltenen Informationen nicht gestattet sind.

Wenn Sie E-Mails wie diese künftig nicht mehr erhalten möchten, klicken Sie bitte [hier](#).

Einzelheiten dazu, wie Lundbeck Ihre personenbezogenen Daten verarbeitet und welche Rechte Sie diesbezüglich haben, finden Sie unter <https://www.lundbeck.com/ch/de/dsgvo>. Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an [switzerland@lundbeck.com](mailto:switzerland@lundbeck.com).

#### Impressum

Lundbeck (Schweiz) AG, Balz-Zimmermann-Strasse 7, CH-8152 Glattbrugg, Tel: +41 (0)58 269 81 81  
[switzerland@lundbeck.com](mailto:switzerland@lundbeck.com)

Handelsregisteramt des Kantons Zürich Handelsregister Zürich  
Rechtsnatur: Aktiengesellschaft  
Firmennummer: CHE-107.833.355  
Umsatzsteueridentifikationsnummer: CHE-107.833.355

Eidgenössischer Datenschutz- und Öffentlichkeitsbeauftragter  
Feldegweg 1, CH - 3003 Bern  
Telefon: +41 (0)58 462 43 95  
Telefax: +41 (0)58 465 99 96

CH-ASMT-0010 07.2025 CH-AM2-2500008 V1.0

# BRÜCKEN BAUEN IN DIE ZUKUNFT

Abilify Asimtufii®



**NEU: Zugelassen durch Swissmedic**

{{customRichText}}

Seit dem 24. Juni 2025 ist Abilify Asimtufii® in der Schweiz von der Swissmedic zugelassen.<sup>1</sup>  
Abilify Asimtufii® ist das einzige 2-Monats-Depot in Europa.<sup>2</sup>

**Anwendung entdecken**

## Vorteile auf einen Blick:

- Stabile Plasmaspiegel über 2 Monate<sup>3</sup>
- Aufrechterhaltung der klinischen Stabilität und Lebensqualität<sup>4</sup>
- Vergleichbares Sicherheits- und Verträglichkeitsprofil wie Abilify Maintena<sup>®3</sup>
- Mehr Flexibilität durch das längere Injektionsintervall

**Besuchstermin vereinbaren**

Die Verkaufsware wird voraussichtlich ab Herbst 2025 verfügbar sein. Weitere Informationen dazu folgen.

{{customRichText}}

{{customRichText(|Freundliche Grüsse):Required}}

{{userName}}

{{userEmailAddress}}

{{userPhoto}}

**Referenzen (Literatur auf Anfrage bei Lundbeck erhältlich):** 1. Fachinformation Abilify Asimtufii®, [www.swissmedinfo.ch](http://www.swissmedinfo.ch). 2. EMA Fachinformation Abilify Asimtufii®, [www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/abilify-maintena](http://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/abilify-maintena) 3. Harlin M, et al. A Randomized, Open-Label, Multiple-Dose, Parallel-Arm, Pivotal Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Pharmacokinetics of Aripiprazole 2-Month Long-Acting Injectable in Adults With Schizophrenia or Bipolar I Disorder. *CNS Drugs* 2023;37(4):337–350. 4. Citrome L, et al. Safety and Efficacy of Aripiprazole 2-month Ready-to-Use 960 mg: Secondary Analysis of Outcomes in Adult Patients With Schizophrenia in a Randomized, Open-label, Parallel-Arm, Pivotal Study. *J Clin Psychiatry*. 2023;84(5):23n14873.

**Abilify Maintena®/Abilify Asimtufii® (Aripiprazol).** I: Für die Erhaltungstherapie von Schizophrenie bei erwachsenen Patienten, die zuvor stabil mit Aripiprazol eingestellt wurden. **D:** Empfohlene Dosierung 400 mg monatlich (Abilify Maintena®) oder 960 mg zweimonatlich (Abilify Asimtufii®). Behandlungsbeginn mit einer Injektion: Eine Injektion 400 mg oder 960 mg kombiniert mit oralem Aripiprazol (10 mg oder 20 mg) über 14 aufeinanderfolgende Tage. Behandlungsbeginn mit zwei Injektionen: Zwei Injektionen 400 mg oder je eine 400 mg und eine 960 mg Injektion in zwei verschiedene Muskeln kombiniert mit einer oralen Aripiprazol-Dosis von 20 mg. Beim Wechsel von 400 mg einmal monatlich auf 960 mg zweimonatlich, Abilify Asimtufii® 960 mg nicht früher als 26 Tage nach der letzten 400 mg Injektion injizieren, danach Abilify Asimtufii® 960 mg alle 2 Monate. Intramuskuläre Injektion durch eine medizinische Fachperson, deltoidal (400 mg) oder gluteal (400 mg; 960 mg). Dosisanpassung bei langsamen Metabolisierern von CYP2D6 und aufgrund von Interaktionen (detaillierte Information [www.swissmedinfo.ch](http://www.swissmedinfo.ch)). **KI:** Kinder und Jugendliche <18 Jahre. Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen Hilfsstoff. **VM:** Suizidalität. Kardio-/zerebrovaskuläre Erkrankungen. Prädisposition zu Hypotonie. Hypertonie. Risikofaktoren für venöse Thromboembolien. Familienanamnese von QT-Verlängerung. Spätdyskinesien. Malignes neuroleptisches Syndrom. Krampfanfälle. Demenzbedingte Psychosen. Ältere Patienten (>65 Jahre). Sturzneigung. Hyperglykämie. Diabetes mellitus oder Risikofaktoren. Überempfindlichkeitsreaktionen. Gewichtszunahme. Dysphagie. Vorgeschichte von Spielsucht. **IA:** Gemäss Daten von oralem Aripiprazol: Verstärkte Wirkung  $\alpha$ 1-adrenerger Antihypertensiva. Alkohol und zentralwirksame Substanzen. Arzneimittel, die QT-Verlängerung oder Störungen des Elektrolythaushalts verursachen. Starke Inhibitoren von CYP2D6 oder CYP3A4. Induktoren von CYP3A4. SSRIs/SNRIs oder Medikamente, welche die Aripiprazol Konzentrationen erhöhen (Serotoninsyndrom). **SS/S:** Nicht empfohlen. Extrapyramidale und/oder Entzugs-Symptome beim Neugeborenen. **UAW:** Häufig: Gewichtszunahme, Diabetes mellitus, Gewichtsabnahme, Schlaflosigkeit, Agitiertheit, Angst, Ruhelosigkeit, extrapyramidale Störung, Akathisie, Tremor, Dyskinesie, Sedierung, Somnolenz, Schwindelgefühl, Kopfschmerzen, Mundtrockenheit, Steifigkeit des Bewegungsapparates, erektile Dysfunktion, Ermüdung, Schmerzen/Induration an der Einstichstelle, erhöhte Kreatin-Phosphokinase im Blut. **P:** Abilify Maintena® Depot-Injektionssuspension Fertigspritze à 400 mg und Rekonstitutions-Set mit Pulver und Lösungsmittel in der Durchstechflasche à 300 mg: 1-Monatspackung [B]. Abilify Asimtufii® Depot-Injektionssuspension Fertigspritze à 960 mg und 720 mg: 2-Monatspackung [B]. Die vollständige Fachinformation ist unter [www.swissmedinfo.ch](http://www.swissmedinfo.ch) publiziert. Lundbeck (Schweiz) AG, Opfikon, [www.lundbeck.ch](http://www.lundbeck.ch).

16062022FI (400 mg) / 24062025FI (960 mg)



Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, Sägereistrasse 20/Postfach, CH-8152 Glattbrugg, [www.otsuka.ch](http://www.otsuka.ch)  
Lundbeck (Schweiz) AG, Balz-Zimmermann-Strasse 7, CH-8152 Glattbrugg, [www.lundbeck.ch](http://www.lundbeck.ch)

CH-ASMT-0010 07.2025 CH-AM2-2500008 V1.0

© [Otsuka]

Bei einem unerwünschten Ereignis oder einer sonstigen Pharmakovigilanz-relevanten Situation zu einem Otsuka-Produkt (oder zu einem von uns vertriebenen Produkt eines Partnerunternehmens), wenden Sie sich bitte an [safety@otsuka.ch](mailto:safety@otsuka.ch)

Dieses Schreiben ist einzig für medizinische Fachkreise bestimmt. Ganz gleich, welchen Link Sie benutzen, um auf Inhalte dieser E-Mail zuzugreifen, bestätigen Sie damit, dass Sie zu den medizinischen Fachkreisen gehören. Wenn Sie nicht den medizinischen Fachkreisen angehören, beachten Sie bitte, dass Sie nicht der beabsichtigte Empfänger dieser E-Mail sind und daher diese E-Mail löschen sollten. Sollten Sie in dieser E-Mail auf externe Links klicken, so werden Sie zu externen Webseiten weitergeleitet. Für den Inhalt dieser externen Webseiten sind wir nicht verantwortlich. Diese E-Mail wurde Ihnen Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, Sägereistrasse 20, CH-8152 Glattbrugg, Schweiz, zugesandt.

Um sich von weiteren Mitteilungen abzumelden, klicken Sie bitte [hier](#). Diese E-Mail enthält vertrauliche und/oder rechtlich geschützte Informationen. Wenn Sie nicht der richtige Adressat sind, oder diese E-Mail irrtümlich erhalten haben, informieren Sie bitte den Absender und löschen Sie diese Mail. Das unerlaubte Kopieren sowie die unbefugte Weitergabe dieser E-Mail und der darin enthaltenen Informationen sind nicht gestattet. Informationen über die Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten (Art. 13 DS-GVO) und der Ihnen gem. DSGVO zustehenden Rechte können unter folgendem [Link](#) abgerufen werden. Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an [privacy@otsuka.ch](mailto:privacy@otsuka.ch).

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH - Sitz: CH-8152 Glattbrugg, Sägereistrasse 20, Schweiz