

TOKENS:

Tokens sind in **gelb** markiert

Token Name	Description
{{accFname}}	First name of the customer
{{accLname}}	Last name of the customer
{{userName}}	Name of the Otsuka employee sending the email
{{userEmailAddress}}	Email Address of the Otsuka employee sending the email
{{userPhoto}}	Displays a phot of the sender (if one is uploaded in Veeva)
{{VaultDocID}}	Links to a Vault <u>PromoMats</u> document with the corresponding <u>VaultDocID</u> . For example, {{20156}} points to Vault document ID 20156.
{{customText}} {{customText(100)}} {{customText(200)}} {{customText(300)}}	Puts a free text field where a rep/medic can add some specific additional information on the email Specific number of characters allowed in the text e.g. 100, 200, 300.
{{customText[options]}}	Allows the reps to choose from several pre-defined options before sending the email. The Email template will list out <u>all</u> of these options
{{insertEmailFragments}}	Placeholder on the email where an Otsuka user can add some attached content
{{addToCalendar}}	Inserts an .ICS attachment for recipients to add to their calendars
{{ISILink}}	Links to a Vault document of type "Important Safety Information"
{{PieceLink}}	Links to a Vault document associated as the Related Piece.
{{PILink}}	Links to a Vault document associated to a Prescribing Information Vault document.

Link der Test-Email innerhalb von Gmail:



Weniger Injektionen, mehr Flexibilität für Schizophrenie-Patienten: Abilify Maintena® 960 mg seit Juni 2024 in Deutschland verfügbar!

{{customText[Sehr geehrter Herr Dr.|Sehr geehrte Frau Dr.|Sehr geehrter Herr Prof.|Sehr geehrte Frau Prof.|Sehr geehrter Herr|Sehr geehrte Frau|Lieber Herr Dr.|Liebe Frau Dr. |Hallo Herr Dr.|Hallo Frau Dr.|Hallo Herr|Hallo Frau|Lieber Herr|Liebe Frau]}} {{accLname}},

{{customText(300)}}

{{userName}}
{{userEmailAddress}}
{{User.MobilePhone}}
{{userPhoto}}

Ich bin gern für Sie da!

Besuchstermin anfragen

Patientenwünsche erfüllen: Mit Abilify Maintena® 960 mg mehr Flexibilität im Alltag



Mit **Abilify Maintena® 960 mg** steht Ihnen nun erstmals eine Behandlungsoption mit Aripiprazol in Deutschland zur Verfügung, die nur noch alle 2 Monate angewendet werden muss.¹

Ein kürzlich publizierter Artikel beschäftigt sich mit den Vorteilen von Depot-Antipsychotika mit längerem Injektionsintervall wie **Abilify Maintena® 960 mg** für Ärzte & Patienten.

Die Schizophrenie-Therapie sollte so erfolgen, dass der Alltag der Patienten davon so wenig wie möglich beeinflusst wird, etwa durch die Verringerung der Anwendungshäufigkeit der Antipsychotika.

Was sind die allgemeinen Vorteile einer reduzierten Injektionsfrequenz wie mit **Abilify Maintena® 960 mg**?

- Stärkere Therapie-Persistenz und weniger Behandlungsabbrüche²
- Reduzierte Rückfall- und Hospitalisierungsrate²
- Erleichterter Übergang von der stationären zur ambulanten Behandlung²
- Mehr Zeit für die Kommunikation über nicht-medikamentöse Themen²
- Verbesserte Akzeptanz der Medikation bei Patienten²

Abilify Maintena® – Mehr Flexibilität im Alltag!

Abilify Maintena® 960 mg bietet viele Pluspunkte über die bekannten Vorteile von **Abilify Maintena® 400 mg** hinaus (Abb. 1).

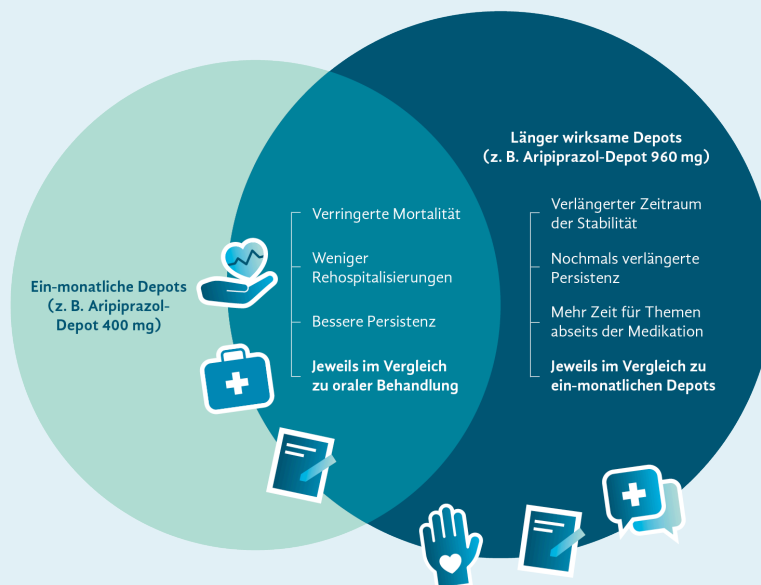


Abbildung 1: Vorteile antipsychotischer Depotformulierungen für einmonatliche Depots und länger wirksame Depots. (mod. nach 2)

[Erfahren Sie mehr und lesen Sie hier die Publikation in voller Länge!](#)

Abilify Maintena® 960 mg – Stabile Plasmakonzentrationen und vergleichbare Wirksamkeit

In der Zulassungsstudie wurde **Abilify Maintena® 960 mg** mit Blick auf **Stabilität, Sicherheit und Wirksamkeit** im Vergleich zu **Abilify Maintena® 400 mg** untersucht. Es konnte gezeigt werden, dass **Abilify Maintena® 960 mg über das gesamte zweimonatige Dosierungsintervall ähnliche Aripiprazol-Konzentrationen** wie **Abilify Maintena® 400 mg** aufweist und die mittleren Aripiprazol-Plasmakonzentrationen **konstant** über der therapeutischen Grenze ($C_{min} > 95$ ng/ml) lagen (siehe Abb. 2).^{3,*}

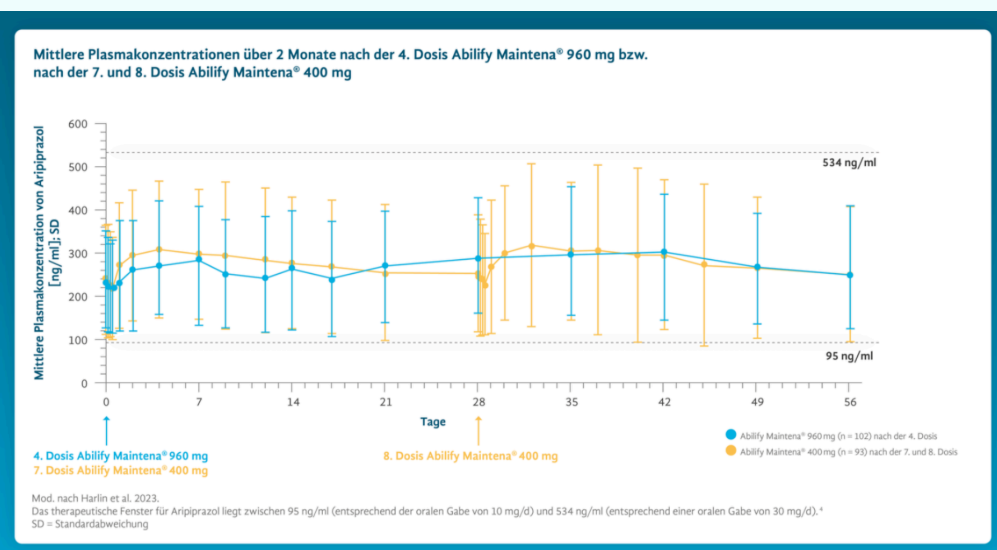


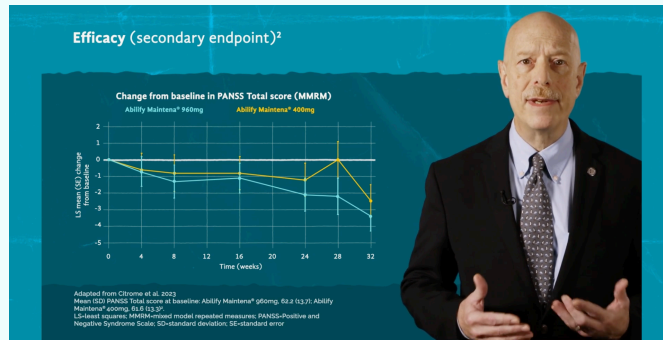
Abbildung 2: Mittlere Aripiprazol-Plasmakonzentrationen nach der vierten Dosis von **Abilify Maintena® 960 mg** im Vergleich zur siebten und achten Dosis von **Abilify Maintena®** [mod. nach 3,*].

Außerdem konnte gezeigt werden, dass **Abilify Maintena® 960 mg**

- ⇒ eine vergleichbare Wirksamkeit bei Positiv- und Negativsymptomen wie **Abilify Maintena® 400 mg** hat.^{4,*}
- ⇒ ein vergleichbares Sicherheits- und Verträglichkeitsprofil wie **Abilify Maintena® 400 mg** zeigt.^{4,*}

Zudem kann **Abilify Maintena® 960 mg** aufgrund des längeren

Injektionsintervalls mehr Flexibilität und Erleichterung im Alltag mit sich bringen.



Möchten Sie mehr über die Wirksamkeit und Sicherheit von **Abilify Maintena® 960 mg** erfahren? Dr. Leslie Citrome, Mitautor der Zulassungsstudie, erklärt [hier](#) die wichtigsten Aspekte der Studie kurz und kompakt für Sie!

Möchten Sie von den Vorteilen von **Abilify Maintena® 960 mg** für Ihren Behandlungsalltag und Ihre Patienten profitieren? Dann machen Sie sich gerne mit **Abilify Maintena® 960 mg** vertraut!

Fachinformation

Anwendungshinweise

Ein Service von:



© [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 opcpv@otsuka.de.

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 von Otsuka Pharma GmbH, Europa-Allee 52, 60327 Frankfurt am Main, Deutschland, 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-DSGVO) und der Ihnen gem. der DSGVO zustehenden Rechte können unter folgendem [Link](#) abgerufen werden. Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an privacy@otsuka.de.

Otsuka - Sitz: Frankfurt am Main, Amtsgericht Frankfurt - Handelsregister: HRB 46388, Ust.-IdNr: DE197947202, Steuer-Nr.: 014 240 97630

- Geschäftsführer: Pontus Billstam

*Die Aussagekraft der offenen Studie unterliegt bestimmten Einschränkungen, wie der Bereitschaft, sich das Medikament applizieren zu lassen, die die Aussagen beeinflussen. Primäre Endpunkte betrafen den Vergleich der Sicherheit und Verträglichkeit von Aripiprazol 960 mg alle 2 Monate und Aripiprazol 400 mg einmal monatlich sowie den entsprechenden Vergleich der therapeutischen Plasmakonzentrationen. Sekundäre Endpunkte betrafen die Wirksamkeit. Das Studiendesign war nicht ausgelegt, um die statistische Signifikanz von Veränderungen gegenüber dem Ausgangswert bei den Wirksamkeitsmerkmalen zu zeigen.

1. Fachinformation Abilify Maintena® 960 mg, aktueller Stand.
2. Baune BT. Curr Med Res Opin. 2024;40:87-96.
3. Harlin M et al CNS Drugs 2023;37:337-350.
4. Citrome L et al. J Clin Psychiatry. 2023;84:23m14873.

ABILIFY MAINTENA® 300 mg/400 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Depot-Injektionssuspension/ABILIFY MAINTENA® 400 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze/ABILIFY MAINTENA® 720 mg/960 mg Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze. **Wirkstoff:** Aripiprazol. **Zusammensetzung:** Arzneilich wirksamer Bestandteil: 1 Durchstechfl. ABILIFY MAINTENA® 300 mg/400 mg enthält 300 mg/400 mg Aripiprazol. 1 Fertigspr. ABILIFY MAINTENA® 400 mg enthält 400 mg Aripiprazol. Nach Rekonstitution enthält 1 ml Suspension 200 mg Aripiprazol, 1 Fertigspr. ABILIFY MAINTENA® 720 mg/960 mg enthält 720 mg/960 mg Aripiprazol pro 2,4 ml/3,2 ml (300 mg/ml). **Sonstige Bestandteile:** ABILIFY MAINTENA® 300 mg/400 mg: Pulver: Carboxymethylcellulose-Natrium, Mannitol (Ph. Eur.) (E421), Natriumdihydrogenphosphat 1 H₂O (E339), Natriumhydroxid (E524); Lösungsmittel: Wasser für Injektionszwecke; ABILIFY MAINTENA® 720 mg/960 mg: Carboxymethylcellulose-Natrium, Macrogol 400, Povidon K17 (E1201), Natriumchlorid, Natriumdihydrogenphosphat-Monohydrat (E339), Natriumhydroxid (zur Einstellung des pH-Werts) (E524), Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** ABILIFY MAINTENA® 300 mg/400 mg wird für die Erhaltungstherapie von Schizophrenie bei erwachsenen Patienten, die stabil mit oral angewendetem Aripiprazol eingestellt wurden, angewendet. ABILIFY MAINTENA® 720 mg/960 mg wird für die Erhaltungstherapie von Schizophrenie bei erwachsenen Patienten, die stabil mit Aripiprazol

eingestellt wurden, angewendet. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Aripiprazol oder einen der sonstigen Bestandteile.

Nebenwirkungen: *Häufig:* Gewicht erhöht(a), Diabetes mellitus, Gewicht erniedrigt, Agitiertheit, Angst, Unruhe, Schlaflosigkeit, extrapyramidale Erkrankung, Akathisie, Tremor, Dyskinesie, Sedierung, Somnolenz, Schwindelgefühl, Kopfschmerzen, Mundtrockenheit, muskuloskelettale Steifigkeit, Erektionsstörung, Schmerzen an der Injektionsstelle(a) (Auftreten häufiger bei Injektionen in Delta- im Vergleich zu Glutealmuskelc)), Verhärtung an der Injektionsstelle, Ermüdung, Kreatinphosphokinase im Blut erhöht. *Gelegentlich:* Neutropenie, Anämie, Thrombozytopenie, Neutrophilenzahl erniedrigt, Leukozytenzahl erniedrigt, Überempfindlichkeit, Prolaktin im Blut erniedrigt, Hyperprolaktinämie, Hyperglykämie, Hypercholesterinämie, Hyperinsulinämie, Hyperlipidämie, Hypertriglyceridämie, Appetitstörung, Suizidgedanken, Psychose, Halluzination, Wahn, Hypersexualität, Panikreaktion, Depression, Affektlabilität, Apathie, Dysphorie, Schlafstörung, Zähneknirschen, verminderte Libido, Stimmungsänderung, Dystonie, tardive Dyskinesie, Parkinsonismus, Bewegungsstörung, psychomotorische Hyperaktivität, Syndrom der ruhelosen Beine, Negro-Zeichen, Hypertonie, Bradykinesie, Sabbern, Geschmacksstörung, Parosmie, Blickkrampf, verschwommenes Sehen, Augenschmerzen, Diplopie, Photophobie, ventrikuläre Extrasystolen, Bradykardie, Tachykardie, Elektrokardiogramm T-Wellen-Amplitude erniedrigt, Elektrokardiogramm anomal, Elektrokardiogramm Umkehrung der T-Welle, Hypertonie, Orthostasesyndrom, Blutdruck erhöht, Husten, Schluckauf, gastroösophageale Refluxkrankheit, Dyspepsie, Erbrechen, Diarrhoe, Übelkeit, Schmerzen im Oberbauch, abdominale Beschwerden, Obstipation, häufiger Stuhlgang, Hypersalivation, anomaler Leberfunktionstest, erhöhtes Leberenzym, erhöhte Alaninaminotransferase, erhöhte Gamma-glutamyltransferase, erhöhtes Bilirubin im Blut, erhöhte Aspartataminotransferase, Alopezie, Akne, Rosazea, Ekzem, Hautinduration, Muskelrigidität, Muskelspasmen, Muskelzucken, Muskelspannung, Myalgie, Schmerz in einer Extremität, Arthralgie, Rückenschmerzen, eingeschränkte Gelenkbeweglichkeit, Nackenrigidität, Trismus, Nephrolithiasis, Glykosurie, Galaktorrhoe, Gynäkomastie, Brust schmerzempfindlich, vulvovaginale Trockenheit, Fieber, Asthenie, Gangstörung, Brustkorbbeschwerden, Reaktion an der Injektionsstelle (Auftreten häufiger bei Injektionen in Delta- im Vergleich zu Glutealmuskelc)), Erythem an der Injektionsstelle, Schwellung an der Injektionsstelle, Beschwerden an der Injektionsstelle, Injektionsstelle juckend, Durst, Trägheit, Glukose im Blut erhöht, Glukose im Blut erniedrigt, glykosyliertes Hämoglobin erhöht, Taillenumfang vergrößert, Cholesterin im Blut erniedrigt, Triglyzeride im Blut erniedrigt. *Häufigkeit nicht bekannt:* Leukopenie, allergische Reaktion (z. B. anaphylaktische Reaktion, Angioödem einschließlich geschwollener Zunge, Zungenödem, Gesichtsoedeme, Pruritus oder Urtikaria), diabetisches hyperosmolares Koma, diabetische Ketoazidose, Anorexie, Appetit vermindert(b) Hyponatriämie, vollendeter Suizid, Suizidversuch, Spielsucht-Störung, Störungen der Impulskontrolle, Essattacken, zwanghaftes Kaufverhalten, Poriomanie, Nervosität, Aggression, malignes neuroleptisches Syndrom, Grand-mal-Anfall, Serotonin Syndrom, Sprechstörung, plötzlicher Tod, Herzstillstand, Torsades de Pointes, ventrikuläre Arrhythmien, QT-Verlängerung, Synkope, venöse Thromboembolie (einschließlich Lungenembolie und tiefer Venenthrombose), Oropharyngealspasmus, Laryngospasmus, Aspirationspneumonie, Pankreatitis, Dysphagie, Leberversagen, Ikterus, Hepatitis, alkalische Phosphatase erhöht, Ausschlag, Lichtempfindlichkeitsreaktion, Hyperhidrosis, Arzneimittelwirkung mit Eosinophilie und systemischen Symptomen (DRESS), Rhabdomyolyse, Harnretention, Harninkontinenz, Arzneimittelentzugssyndrom des Neugeborenen, Priapismus, Störung der Temperaturregulation (z. B. Hypothermie, Fieber), Brustkorbschmerz, peripheres Ödem, Fluktuation des Blutzuckers. a) Lt. klinischen Studien für ABILIFY MAINTENA® 960 mg/720 mg: sehr häufig b) Nur im klinischen Studienprogramm zu ABILIFY MAINTENA® 960 mg/720 mg berichtet. c) Nur zutreffend für ABILIFY MAINTENA® 400 mg/300 mg **Warnhinweise:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V., Herikerbergweg 292, 1101 CT, Amsterdam, Niederlande. **Örtliche Vertretung in D:** Otsuka Pharma GmbH, Europa-Allee 52, 60327 Frankfurt am Main. **Stand:** Juni 2024. **Weitere Einzelh. u. Hinweise siehe Fach- u. Gebrauchsinformation. Verschreibungspflichtig.**

DE-AM2-2500104 V1.0

Abilify Maintena® 960mg - Mehr Flexibilität im Alltag

1 message

Marcel Neu <mneu@crm.otsuka-europe.com>
Reply-To: Marcel Neu <mneu@otsuka.de.invalid>
To: Volker Böhning <otsukatest012020@gmail.com>

9 April 2025 at 12:23

**Weniger Injektionen, mehr Flexibilität für Schizophrenie-Patienten: Abilify Maintena® 960 mg seit Juni 2024 in Deutschland verfügbar!**

Sehr geehrter Herr Dr. Böhning,

Test 1,2,3

Marcel Neu
mneu@otsuka.de.invalid

Ich bin gern für Sie da!

Besuchstermin anfragen

Patientenwünsche erfüllen: Mit Abilify Maintena® 960 mg mehr Flexibilität im Alltag

Mit **Abilify Maintena® 960 mg** steht Ihnen nun erstmals eine Behandlungsoption mit Aripiprazol in Deutschland zur Verfügung, die nur noch alle 2 Monate angewendet werden muss.¹

Ein kürzlich publizierter Artikel beschäftigt sich mit den Vorteilen von Depot-Antipsychotika mit längerem Injektionsintervall wie **Abilify Maintena® 960 mg** für Ärzte & Patienten.

Die Schizophrenie-Therapie sollte so erfolgen, dass der Alltag der Patienten davon so wenig wie möglich beeinflusst wird, etwa durch die Verringerung der Anwendungshäufigkeit der Antipsychotika.

Was sind die allgemeinen Vorteile einer reduzierten Injektionsfrequenz wie mit **Abilify Maintena® 960 mg**?

- Stärkere Therapie-Persistenz und weniger Behandlungsabbrüche²
- Reduzierte Rückfall- und Hospitalisierungsrate²
- Erleichterter Übergang von der stationären zur ambulanten Behandlung²

- Mehr Zeit für die Kommunikation über nicht-medikamentöse Themen²
- Verbesserte Akzeptanz der Medikation bei Patienten²

Abilify Maintena® – Mehr Flexibilität im Alltag!

Abilify Maintena® 960 mg bietet viele Pluspunkte über die bekannten Vorteile von **Abilify Maintena® 400 mg** hinaus (Abb. 1).

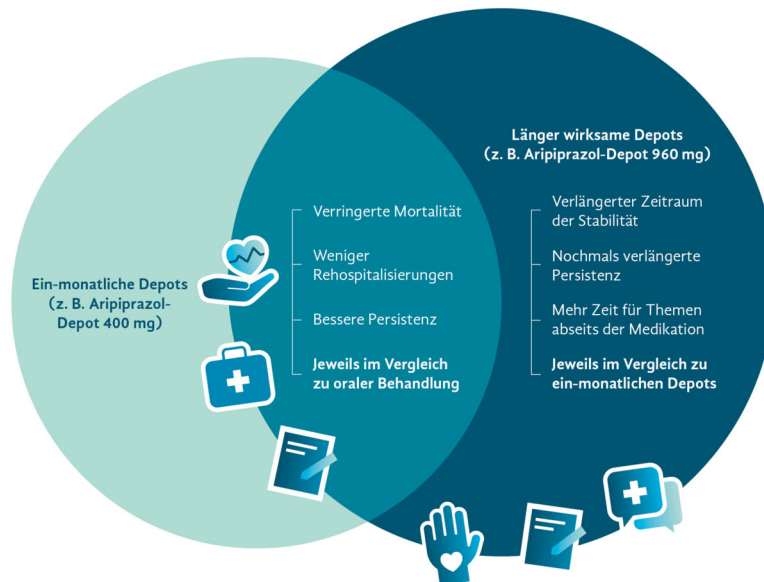


Abbildung 1: Vorteile antipsychotischer Depotformulierungen für einmonatliche Depots und länger wirksame Depots. (mod. nach 2)

Erfahren Sie mehr und lesen Sie hier die Publikation in voller Länge!

Abilify Maintena® 960 mg – Stabile Plasmakonzentrationen und vergleichbare Wirksamkeit

In der Zulassungsstudie wurde **Abilify Maintena® 960 mg** mit Blick auf **Stabilität, Sicherheit und Wirksamkeit** im Vergleich zu **Abilify Maintena® 400 mg** untersucht. Es konnte gezeigt werden, dass **Abilify Maintena® 960 mg über das gesamte zweimonatige Dosierungsintervall ähnliche Aripiprazol-Konzentrationen** wie **Abilify Maintena® 400 mg** aufweist und die mittleren Aripiprazol-Plasmakonzentrationen **konstant** über der therapeutischen Grenze ($C_{min} > 95$ ng/ml) lagen (siehe Abb. 2).^{3,*}

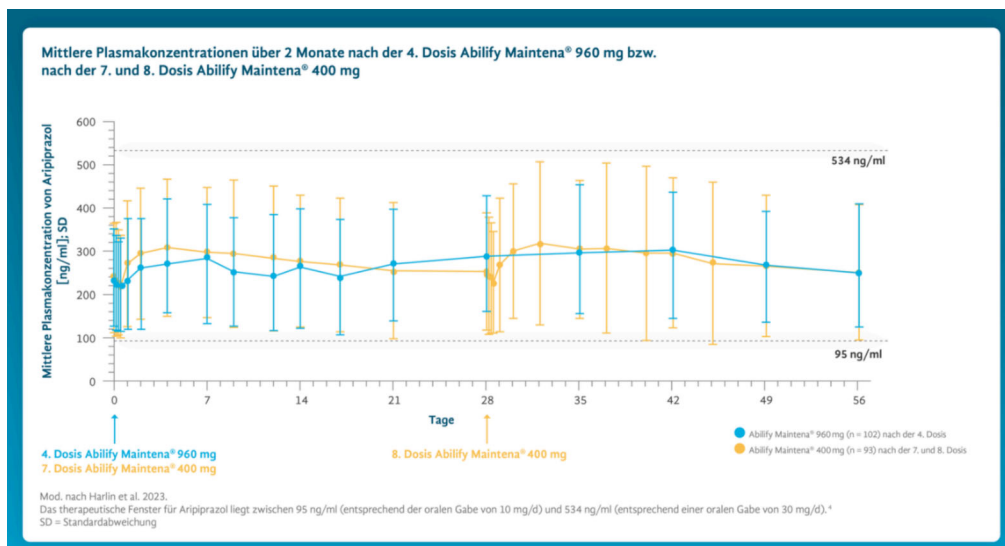
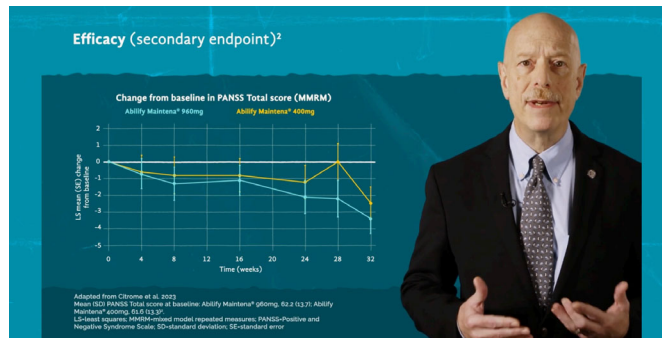


Abbildung 2: Mittlere Aripiprazol-Plasmakonzentrationen nach der vierten Dosis von **Abilify Maintena® 960 mg** im Vergleich zur siebten und achten Dosis von Abilify Maintena® [mod. nach 3,*].

Außerdem konnte gezeigt werden, dass **Abilify Maintena® 960 mg**

- ⇒ eine vergleichbare Wirksamkeit bei Positiv- und Negativsymptomen wie **Abilify Maintena® 400 mg** hat.^{4,*}
- ⇒ ein vergleichbares Sicherheits- und Verträglichkeitsprofil wie **Abilify Maintena® 400 mg** zeigt.^{4,*}

Zudem kann **Abilify Maintena® 960 mg** aufgrund des längeren Injektionsintervalls mehr Flexibilität und Erleichterung im Alltag mit sich bringen.



Möchten Sie mehr über die Wirksamkeit und Sicherheit von **Abilify Maintena® 960 mg** erfahren? Dr. Leslie Citrome, Mitautor der Zulassungsstudie, erklärt [hier](#) die wichtigsten Aspekte der Studie kurz und kompakt für Sie!

Möchten Sie von den Vorteilen von **Abilify Maintena® 960 mg** für Ihren Behandlungsalltag und Ihre Patienten profitieren? Dann machen Sie sich gerne mit **Abilify Maintena® 960 mg** vertraut!

Fachinformation

Anwendungshinweise

Ein Service von:



© [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 opgpv@otsuka.de.

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 von Otsuka Pharma GmbH, [Europa-Allee 52, 60327 Frankfurt am Main, Deutschland](#), 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-DSGVO) und der Ihnen gem. der DSGVO zustehenden Rechte können unter folgendem [Link](#) abgerufen werden. Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an privacy@otsuka.de.

*Die Aussagekraft der offenen Studie unterliegt bestimmten Einschränkungen, wie der Bereitschaft, sich das Medikament applizieren zu lassen, die die Aussagen beeinflussen. Primäre Endpunkte betrafen den Vergleich der Sicherheit und Verträglichkeit von Aripiprazol 960 mg alle 2 Monate und Aripiprazol 400 mg einmal monatlich sowie den entsprechenden Vergleich der therapeutischen Plasmakonzentrationen. Sekundäre Endpunkte betrafen die Wirksamkeit. Das Studiendesign war nicht ausgelegt, um die statistische Signifikanz von Veränderungen gegenüber dem Ausgangswert bei den Wirksamkeitsmerkmalen zu zeigen.

1. Fachinformation Abilify Maintena® 960 mg, aktueller Stand.

2. Baune BT. Curr Med Res Opin. 2024;40:87-96.

3. Harlin M et al CNS Drugs 2023;37:337-350.

4. Citrome L et al. J Clin Psychiatry. 2023;84:23m14873.

ABILIFY MAINTENA® 300 mg/400 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Depot-Injektionssuspension/ABILIFY MAINTENA® 400 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze/ABILIFY MAINTENA® 720 mg/960 mg Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze. **Wirkstoff:** Aripiprazol. **Zusammensetzung:** Arzneilich wirksamer Bestandteil: 1 Durchstechfl. ABILIFY MAINTENA® 300 mg/400 mg enthält 300 mg/400 mg Aripiprazol. 1 Fertigspr. ABILIFY MAINTENA® 400 mg enthält 400 mg Aripiprazol. Nach Rekonstitution enthält 1 ml Suspension 200 mg Aripiprazol, 1 Fertigspr. ABILIFY MAINTENA® 720 mg/960 mg enthält 720 mg/960 mg Aripiprazol pro 2,4 ml/3,2 ml (300 mg/ml). **Sonstige Bestandteile:** ABILIFY MAINTENA® 300 mg/400 mg: Pulver: Carmellose-Natrium, Mannitol (Ph. Eur.) (E421), Natriumdihydrogenphosphat 1 H₂O (E339), Natriumhydroxid (E524); **Lösungsmittel:** Wasser für Injektionszwecke; ABILIFY MAINTENA® 720 mg/960 mg: Carmellose-Natrium, Macrogol 400, Povidon K17 (E1201), Natriumchlorid, Natriumdihydrogenphosphat-Monohydrat (E339), Natriumhydroxid (zur Einstellung des pH-Werts) (E524), Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** ABILIFY MAINTENA® 300 mg/400 mg wird für die Erhaltungstherapie von Schizophrenie bei erwachsenen Patienten, die stabil mit oral angewendetem Aripiprazol eingestellt wurden, angewendet. ABILIFY MAINTENA® 720 mg/960 mg wird für die Erhaltungstherapie von Schizophrenie bei erwachsenen Patienten, die stabil mit Aripiprazol eingestellt wurden, angewendet. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Aripiprazol oder einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen:** *Häufig:* Gewicht erhöht, Diabetes mellitus, Gewicht erniedrigt, Agitiertheit, Angst, Unruhe, Schlaflosigkeit, extrapyramidale Erkrankung, Akathisie, Tremor, Dyskinesie, Sedierung, Somnolenz, Schwindelgefühl, Kopfschmerzen, Mundtrockenheit, muskuloskelettale Steifigkeit, Erektionsstörung, Schmerzen an der Injektionsstelle (Auftreten häufiger bei Injektionen in Delta- im Vergleich zu Glutealmuskel), Verhärtung an der Injektionsstelle, Ermüdung, Kreatinphosphokinase im Blut erhöht. *Gelegentlich:* Neutropenie, Anämie, Thrombozytopenie, Neutrophilenzahl erniedrigt, Leukozytenzahl erniedrigt, Überempfindlichkeit, Prolaktin im Blut erniedrigt, Hyperprolaktinämie, Hyperglykämie, Hypercholesterinämie, Hyperinsulinämie, Hyperlipidämie, Hypertriglyceridämie, Appetitstörung, Suizidgedanken, Psychose, Halluzination, Wahn, Hypersexualität, Panikreaktion, Depression, Affektlabilität, Apathie, Dysphorie, Schlafstörung, Zähneknirschen, verminderte Libido, Stimmungsänderung, Dystonie, tardive Dyskinesie, Parkinsonismus, Bewegungsstörung, psychomotorische Hyperaktivität, Syndrom der ruhelosen Beine, Hypertonie, Bradykinesie, Sabbern, Geschmacksstörung, Parosmie, Blickkrampf, verschwommenes Sehen, Augenschmerzen, Diplopie, Photophobie, ventrikuläre Extrasystolen, Bradykardie, Tachykardie, Elektrokardiogramm T-Wellen-Amplitude erniedrigt, Elektrokardiogramm anomal, Elektrokardiogramm Umkehrung der T-Welle, Hypertonie, Orthostasesyndrom, Blutdruck erhöht, Husten, Schluckauf, gastroösophageale Refluxkrankheit, Dyspepsie, Erbrechen, Diarrhoe, Übelkeit, Schmerzen im Oberbauch, abdominale Beschwerden, Obstipation, häufiger Stuhlgang, Hyperalivation, anomaler Leberfunktionstest, erhöhtes Leberenzym, erhöhte Alaninaminotransferase, erhöhte Gamma-glutamyltransferase, erhöhtes Bilirubin im Blut, erhöhte Aspartataminotransferase, Alopezie, Akne, Rosazea, Ekzem, Hautinduration, Muskelrigidität, Muskelspasmen, Muskelzucken, Muskelspannung, Myalgie, Schmerz in einer Extremität, Arthralgie, Rückenschmerzen, eingeschränkte Gelenkbeweglichkeit, Nackenrigidität, Trismus, Nephrolithiasis, Glykosurie, Galaktorrhoe, Gynäkomastie, Brust schmerzempfindlich, vulvovaginale Trockenheit, Fieber, Asthenie, Gangstörung, Brustkorbbeschwerden, Reaktion an der Injektionsstelle (Auftreten häufiger bei Injektionen in Delta- im Vergleich zu Glutealmuskel)), Erythem an der Injektionsstelle, Schwellung an der Injektionsstelle, Beschwerden an der Injektionsstelle, Injektionsstelle juckend, Durst, Trägheit, Glukose im Blut erhöht, Glukose im Blut erniedrigt, glykosyliertes Hämoglobin erhöht, Taillenumfang vergrößert, Cholesterin im Blut erniedrigt, Triglyzeride im Blut erniedrigt. *Häufigkeit nicht bekannt:* Leukopenie, allergische Reaktion (z. B. anaphylaktische Reaktion, Angioödem einschließlich geschwollener Zunge, Zungenödem, Gesichtssedeme, Pruritus oder Urtikaria), diabetisches hyperosmolares Koma, diabetische Ketoazidose, Anorexie, Appetit vermindert, Hyponatriämie, vollendeter Suizid, Suizidversuch, Spielsucht-Störung, Störungen der Impulskontrolle, Essattacken, zwanghaftes Kaufverhalten, Poromanie, Nervosität, Aggression, malignes neuroleptisches Syndrom, Grand-mal-Anfall, Serotonin Syndrom, Sprechstörung, plötzlicher Tod, Herzstillstand, Torsades de Pointes, ventrikuläre Arrhythmien, QT-Verlängerung, Synkope, venöse Thromboembolie (einschließlich Lungenembolie und tiefer Venenthrombose), Oropharyngealspasmus, Laryngospasmus, Aspirationspneumonie, Pankreatitis, Dysphagie, Leberversagen, Ikterus, Hepatitis, alkalische Phosphatase erhöht, Ausschlag, Lichtempfindlichkeitsreaktion, Hyperhidrosis, Arzneimittelwirkung mit Eosinophilie und systemischen Symptomen (DRESS), Rhabdomyolyse, Harnretention, Harninkontinenz, Arzneimittelentzugssyndrom des Neugeborenen, Priapismus, Störung der Temperaturregulation (z. B. Hypothermie, Fieber), Brustkorbschmerz, peripheres Ödem, Fluktuation des Blutzuckers. a) Lt. klinischen Studien für ABILIFY MAINTENA® 960 mg/720 mg: sehr häufig b) Nur im klinischen Studienprogramm zu ABILIFY MAINTENA® 960 mg/720 mg berichtet. c) Nur zutreffend für ABILIFY MAINTENA® 400 mg/300 mg **Warnhinweise:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V., [Herikerbergweg 292, 1101 CT, Amsterdam, Niederlande.](#) **Örtliche Vertretung in D:** Otsuka Pharma GmbH, [Europa-Allee 52, 60327 Frankfurt am Main.](#) **Stand:** Juni 2024. **Weitere Einzel- u. Hinweise siehe Fach- u. Gebrauchsinformation. Verschreibungspflichtig.**