



{{customText[Sehr geehrter Herr Prof.|Sehr geehrte Frau Prof.|Lieber Herr Prof.|Liebe Frau Prof.|Sehr geehrter Herr Prim.|Sehr geehrte Frau Prim.|Lieber Herr Prim.|Liebe Frau Prim.|Sehr geehrter Herr Doz.|Sehr geehrte Frau Doz.|Lieber Herr Doz.|Liebe Frau Doz.|Sehr geehrter Herr OA Dr.|Sehr geehrte Frau OÄ Dr.|Lieber Herr OA Dr.|Liebe Frau OÄ Dr.|Sehr geehrter Herr Dr.|Sehr geehrte Frau Dr.|Lieber Herr Dr.|Liebe Frau Dr.|Sehr geehrter Herr|Sehr geehrte Frau|Lieber Herr|Liebe Frau]}} {{accLname}}

Wie mit {{customText(100)}} besprochen, darf ich Ihnen eine Email zukommen lassen.

Gerne würde ich Sie informieren zum Medikament **Lupkynis® (Voclosporin)**, welches für die Behandlung der **Lupus Nephritis** in Österreich verfügbar ist.

Für eine Beratung stehe ich Ihnen unter der Emailadresse {{userEmailAddress}} oder telefonisch unter {{User.MobilePhone}} zur Verfügung.

Möchten Sie gerne regelmässig informiert werden?

Falls wir Sie regelmässig mit Informationen und Neuigkeiten zu Lupkynis® informieren dürfen, tragen Sie sich doch in unseren Email-Verteiler ein.



{{customText(300)}}

{{customText[Herzliche Grüße|Freundliche Grüße|Liebe Grüße|Herzliche Grüße|Viele Grüße|Herzliche Grüße, und hoffentlich bis bald|Sonnige Grüße|Mit besten Grüßen|Mit freundlichen Grüßen|Beste Grüße|Alles Gute und viele Grüße|Bis dahin verbleibe ich mit herzlichen Grüßen]}}

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

AT-LUP-2500029_v1.0_04/2025



▽ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.

Bezeichnung des Arzneimittels: Lupkynis 7,9 mg Weichkapseln

Qualitative und Quantitative Zusammensetzung: Jede Weichkapsel enthält 7,9 mg Voclosporin. Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung: Jede Weichkapsel enthält 21,6 mg Ethanol und 28,7mg Sorbitol. Lupkynis kann Spuren von Sojalecithin enthalten. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Kapselinhalt: Ethanol, Tocofersolan, Polysorbat 40, Mittelkettige Triglyceride. Kapselhülle: Gelatine, Sorbitol, Glycerol, Gereinigtes Wasser, Titandioxid (E 171), Eisen (III)-oxid (E 172), Eisen (III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172). Verarbeitungshilfsstoffe: (3-sn-Phosphatidyl)cholin (Soja). **Anwendungsgebiete:** Lupkynis wird angewendet in Kombination mit Mycophenolat-Mofetil zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit aktiver Lupus-Nephritis (LN) der Klassen III, IV oder V (einschließlich gemischter Klassen III/V und IV/V). **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Die gleichzeitige Anwendung von Voclosporin mit starken CYP3A4-Inhibitoren (z. B. Ketoconazol, Itraconazol, Clarithromycin). **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Immunsuppressiva, Calcineurin-Inhibitoren, ATC-Code: L04AD03. Inhaber der Zulassung: Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V., Herikerbergweg 292, 1101 CT Amsterdam, Niederlande. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. Weitere Informationen zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekte sowie zu Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation. V1

© [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 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 der Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH Austria*, 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. DSGVO zustehenden Rechte können unter folgendem [Link](#) abgerufen werden. Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an privacy@otsuka.at.

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH – Austria*, Sägereistrasse 20, 8152 Glattbrugg, Schweiz

*Authorized by the Marketing Authorization Holder: Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.,

Herikerbergweg 291, 1101 CT, Amsterdam, The Netherlands

