

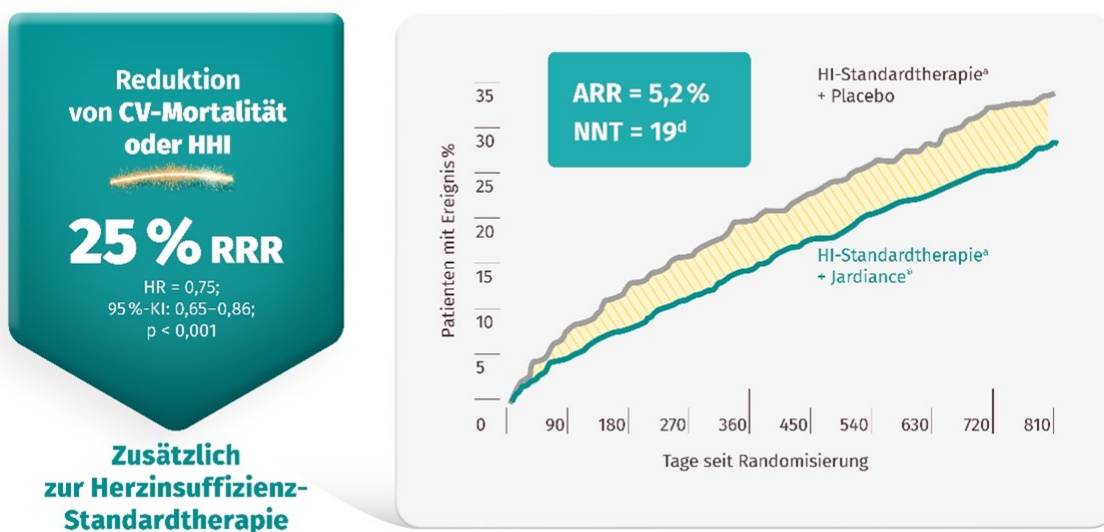
Jardiance® – jetzt zugelassen für Ihre Patientinnen und Patienten mit Herzinsuffizienz (HFrEF)^{1,#}

Mit der Zulassung des SGLT2-Hemmers Jardiance® zur Behandlung von Erwachsenen mit symptomatischer, chronischer Herzinsuffizienz und reduzierter Ejektionsfraktion (HFrEF) steht nun eine Therapieoption zur Verfügung, die effektiv kardioresnale Endpunkte verbessert.^{1,2} Die Zulassung von Jardiance® basiert auf den Ergebnissen der EMPEROR-Reduced®-Studie. Alle Ergebnisse der Studie wurden zusätzlich zur Herzinsuffizienz-Standardtherapie erreicht und waren unabhängig vom Diabetesstatus der Patient*innen.^{2,a}

Reduktion der kardiovaskulären Mortalität oder HHI

Jardiance® reduzierte in der EMPEROR-Reduced®-Studie das relative Risiko für kardiovaskulären Tod oder Hospitalisierung aufgrund von Herzinsuffizienz um 25 %. Der Effekt zeigte sich bereits früh nach Therapiebeginn und blieb über die ganze Studie hinweg bestehen.^{2,3,a,b,c}

Risikoreduktion zusätzlich zur Standardtherapie



Risikoreduktion für CV-Mortalität oder Hospitalisierung aufgrund von Herzinsuffizienz

Reduktion von Hospitalisierungen^{2,e}



Reduktion von HHI: 30 % RRR

Zusätzlich wurde nachgewiesen, dass Jardiance® das relative Risiko für erste und wiederholte Hospitalisierungen aufgrund von Herzinsuffizienz um 30 % reduziert.^{2,e}

Schutz der Nierenfunktion^{2,f}



4 x geringere Abnahme der Nierenfunktion

Jardiance® erhält die Nierenfunktion: Im Vergleich zu Placebo führte die Therapie mit Jardiance® zu einer 4 x geringeren mittleren jährlichen eGFR-Abnahme.^{2,g}

Jardiance® - einfache Anwendung für Patientinnen und Patienten mit HFrEF¹

Jardiance® ergänzt oral und auf einfache Weise bestehende Herzinsuffizienztherapien:¹

1 x Oral, 1 x täglich, 10 mg	Keine Titration
Unabhängig von den Mahlzeiten	Therapiebeginn bis eGFR 20 ml/min/1,73 m² möglich

Jardiance® - gute Verträglichkeit¹

Für Patientinnen und Patienten mit HFrEF wurde das günstige Sicherheits- und Verträglichkeitsprofil von Jardiance® erneut bestätigt.^{1,2,4} Die Nebenwirkungen in der Studie waren auf Placeboniveau und es zeigte sich ein ähnliches Sicherheitsprofil bei Personen mit und ohne Typ-2-Diabetes.²

ARR = absolute Risikoreduktion

CV = kardiovaskuläre

GFR = geschätzte glomeruläre Filtrationsrate

HFrEF = Herzinsuffizienz mit reduzierter Ejektionsfraktion

HI = Herzinsuffizienz

HHI = Hospitalisierungen aufgrund von Herzinsuffizienz

HR = Hazard Ratio

KI = Konfidenzintervall

NNT = Number needed to treat

RRR = relative Risikoreduktion

SGLT2 = Natriumabhängiger Glucosetransporter-2

Erwachsene mit symptomatischer, chronischer Herzinsuffizienz (NYHA-Klasse II-IV) und reduzierter linksventrikulärer Ejektionsfraktion ($LVEF \leq 40\%$).

- a. Alle Patienten wurden mit einer adäquaten Herzinsuffizienz-Therapie behandelt, dazu gehörten Diuretika, Inhibitoren des Renin-Angiotensin-Systems sowie von Neprilysin, Betablocker, Mineralokortikoid-Rezeptorantagonisten und, wenn indiziert, kardiologische Devices.
- b. Der primäre Endpunkt in der EMPEROR-Reduced®-Studie war eine Kombination aus kardiovaskulärer Mortalität oder Hospitalisierung aufgrund von Herzinsuffizienz – analysiert als Zeit bis zum ersten Ereignis.
- c. In Bezug auf den primären Endpunkt waren die Unterschiede zwischen Jardiance® und Placebo an Tag 12 erstmals signifikant.
- d. Die NNT über die Dauer der Studie (mittlere Nachbeobachtung 16 Monate) betrug 19.
- e. Das Auftreten von Hospitalisierungen aufgrund von Herzinsuffizienz (erste und wiederholte) war ein confirmatorischer sekundärer Endpunkt in der EMPEROR-Reduced®-Studie.
- f. Jardiance® verringerte die mittlere jährliche Abnahme der eGFR und reduzierte den kombinierten Nierenendpunkt (terminale Nierenerkrankungen, nachhaltige, deutliche eGFR-Abnahme) gegenüber Placebo.
- g. Die Rate der eGFR-Verschlechterung war ein confirmatorischer sekundärer Endpunkt der EMPEROR-Reduced®-Studie.

[1] Fachinformation Jardiance® (Empagliflozin), aktueller Stand.

[2] Packer M et al. N Engl J Med 2020; 383(15): 1413-1424.

[3] Anker S. Präsentation auf der DGK-Jahrestagung 2021; Top Line Studies 2020/2021, 9. April 2021.

[4] Zinman B et al. N Engl J Med 2015; 373(22): 2117-2128.

Zugelassen für Erwachsene mit symptomatischer HFrEF

Die Zulassung von Jardiance® gilt unabhängig vom Diabetesstatus und basiert auf der EMPEROR-Reduced®-Studie.



Neue Zulassung

Jardiance® - zugelassen für Erwachsene mit symptomatischer HFrEF



Neue Zulassung

Wie lassen sich Erwachsene mit symptomatischer, chronischer Herzinsuffizienz (HFrEF) behandeln?
Mit SGLT2-Hemmern steht jetzt eine Therapieoption zur Verfügung

PC-DE-107676
Stand August 2021

Mit freundlicher Unterstützung der Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG