

## Mounjaro<sup>®</sup> (Tirzepatid) ist in Österreich ab Juni 2024 verfügbar

Sehr geehrte Frau Apothekerin!  
Sehr geehrter Herr Apotheker!

Ab 15. Juni 2024 kann Mounjaro<sup>®</sup> bei **österreichischen Großhändlern** bezogen werden.

Gemäß Fachinformation ist Mounjaro<sup>®</sup> zugelassen für:<sup>1</sup>

### TYP-2-DIABETES

Mounjaro<sup>®</sup> ist angezeigt zur Behandlung von Erwachsenen mit unzureichend eingestelltem Typ-2-Diabetes mellitus als Ergänzung zu Diät und Bewegung

- als Monotherapie, wenn die Einnahme von Metformin wegen Unverträglichkeiten oder Kontraindikationen nicht angezeigt ist,
- zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung von Diabetes mellitus.

### GEWICHTSMANAGEMENT

Mounjaro<sup>®</sup> ist angezeigt als Ergänzung zu einer kalorienreduzierten Diät und erhöhter körperlicher Aktivität zum Gewichtsmanagement, einschließlich Gewichtsabnahme und Gewichtserhaltung, bei Erwachsenen mit einem Ausgangs-Body-Mass-Index (BMI) von

- $\geq 30 \text{ kg/m}^2$  (Adipositas) oder
- $\geq 27 \text{ kg/m}^2$  bis  $< 30 \text{ kg/m}^2$  (Übergewicht) bei Vorliegen mindestens einer gewichtsbedingten Begleiterkrankung (z. B. Hypertonie, Dyslipidämie, obstruktive Schlafapnoe, Herz-Kreislauf-Erkrankung, Prädiabetes oder Typ-2-Diabetes mellitus).

Eli Lilly wird einen Erstattungsantrag für die Indikation Typ-2-Diabetes mellitus einreichen. Die Indikation Gewichtsmanagement ist seitens des Gesetzgebers von der Erstattung ausgeschlossen.<sup>2</sup>

Mounjaro<sup>®</sup> steht in **Durchstechflaschen** zur Verfügung. 1 Durchstechflasche enthält die Dosis für eine Woche (0,5 ml s.c. Injektionslösung).

	Wirkstärke	Packungsgröße	PZN
<b>Startdosis</b>	<b>2,5 mg / 0,5 ml</b>	4 Stück	5530470
<b>Erhaltungsdosis</b>	<b>5 mg / 0,5 ml</b>	4 Stück	5530487
<b>Übergangsdosis</b>	<b>7,5 mg / 0,5 ml</b>	4 Stück	5530493
<b>Erhaltungsdosis</b>	<b>10 mg / 0,5 ml</b>	4 Stück	5530501
<b>Übergangsdosis</b>	<b>12,5 mg / 0,5 ml</b>	4 Stück	5530518
<b>Erhaltungsdosis</b>	<b>15 mg / 0,5 ml</b>	4 Stück	5530524

FACHINFORMATION  
SCANNEN



**Bitte beachten Sie für die Abgabe des Medikaments:**

- Spritzen, Nadeln und Alkoholtupfer zur Verabreichung sind **nicht** in der Packung enthalten und können im Gespräch an die/den Patient:in abgegeben werden.
- Die Gebrauchsinformation für die Durchstechflasche von Mounjaro<sup>®</sup> enthält keine spezifischen Empfehlungen bezüglich Spritzen-Typ, Nadellänge oder Nadelstärke.
- Unabhängig von der Wirkstärke, enthält eine wöchentliche Verabreichung Mounjaro<sup>®</sup> 0,5 ml. Es kann sein, dass die Durchstechflasche eine Überfüllung aufweist.<sup>1</sup> Es werden Spritzen mit einem Fassungsvermögen von 1,0 ml empfohlen. Eine Spritze mit einer fest angebrachten Nadel kann eine bessere Dosiergenauigkeit bieten.
- Mounjaro<sup>®</sup> sollte mit einer Nadel verabreicht werden, die für die subkutane Injektion geeignet ist.<sup>1</sup> Empfohlene Nadelstärken: 29 bis 32G.

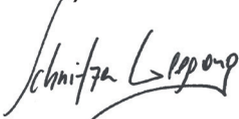
Für Ihre ausführliche Beratungsleistung an der TARA bieten wir Ihnen einen **Block (20 Blätter) mit allen wesentlichen Informationen** zur Verabreichung, Dosierung und Lagerung von Mounjaro<sup>®</sup> zur Bestellung an. Bitte fordern Sie die gewünschte Anzahl gleich mit **beiliegender Faxbestellung** an.

Damit wir Sie ab sofort direkt und zeitnah über **relevante Services oder wichtige Informationen** zum Produkt informieren können, ersuchen wir höflichst um Ihre **Einverständniserklärung**. Bitte um Retournierung des ausgefüllten und unterschriebenen Formulars in der Beilage oder um Ihre elektronische Anmeldung via QR Code bzw. hier: <https://account.lilly.com>.

Sollten Sie Fragen zu Mounjaro<sup>®</sup> haben, freuen wir uns auf Ihren Anruf unter 01/711 78-335.

Mit freundlichen Grüßen

Eli Lilly Ges.m.b.H.



Mag. Wolfgang Schnitzer  
Associate Director Diabetes & Adipositas

ANMELDUNG  
E-MAIL-SERVICE



**PS: Fordern Sie gleich die Informationsblöcke für Ihre Beratungsgespräche an!**

1. Fachinformation Mounjaro<sup>®</sup>. Aktueller Stand der Information.  
2. Liste nicht erstattungsfähiger Arzneimittelkategorien gemäß § 351c Abs. 2 ASVG.  
Internet: [https://www.ris.bka.gv.at/Dokumente/Avsv/AVSV\\_2004\\_0034/AVSV\\_2004\\_0034.pdf](https://www.ris.bka.gv.at/Dokumente/Avsv/AVSV_2004_0034/AVSV_2004_0034.pdf) Datum des Zugriffs: 28.04.2024

**Mounjaro<sup>®</sup> - Kurzfachinformation**

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8 der Fachinformation.

**1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS:** Mounjaro<sup>®</sup> 2,5 mg/5 mg/7,5 mg/10 mg/12,5 mg/15 mg Injektionslösung in einem Fertigpen / Injektionslösung in einer Durchstechflasche / KwikPen Injektionslösung in einem Fertigpen **2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG:** Fertigpen / Durchstechflasche, Einzeldosis: Jede/r Fertigpen / Durchstechflasche enthält 2,5 mg/5 mg/7,5 mg/10 mg/12,5 mg/15 mg Tirzepatid in 0,5 ml Lösung (5 mg/ml, 10 mg/ml, 15 mg/ml, 20 mg/ml, 25 mg/ml, 30 mg/ml). Fertigpen (KwikPen), Mehrfachdosis: Jede Dosis enthält 2,5 mg/5 mg/7,5 mg/10 mg/12,5 mg/15 mg Tirzepatid in 0,6 ml Lösung. Jeder Mehrfachdosis-Fertigpen enthält 10 mg/20 mg/30 mg/40 mg/50 mg/60 mg Tirzepatid in 2,4 ml (4,17 mg/ml, 8,33 mg/ml, 12,5 mg/ml, 16,7 mg/ml, 20,8 mg/ml, 25 mg/ml). Jeder Pen gibt 4 Dosen zu je 2,5 mg/5 mg/7,5 mg/10 mg/12,5 mg/15 mg ab. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1. **4.1 Anwendungsgebiete:** Typ-2-Diabetes mellitus: Mounjaro<sup>®</sup> ist angezeigt zur Behandlung von Erwachsenen mit unzureichend eingestelltem Typ 2 Diabetes mellitus als Ergänzung zu Diät und Bewegung • als Monotherapie, wenn die Einnahme von Metformin wegen Unverträglichkeiten oder Kontraindikationen nicht angezeigt ist, • zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung von Diabetes mellitus. Studienergebnisse hinsichtlich Kombinationen, Auswirkungen auf die glykämische Kontrolle, sowie auf die untersuchten Populationen, sind in den Abschnitten 4.4, 4.5 und 5.1 zu finden. **Gewichtsmanagement:** Mounjaro<sup>®</sup> ist angezeigt als Ergänzung zu einer kalorienreduzierten Diät und erhöhter körperlicher Aktivität zum Gewichtsmanagement, einschließlich Gewichtsabnahme und Gewichtserhaltung, bei Erwachsenen mit einem Ausgangs-Body-Mass-Index (BMI) von •  $\geq 30$  kg/m<sup>2</sup> (Adipositas) oder •  $\geq 27$  kg/m<sup>2</sup> bis  $< 30$  kg/m<sup>2</sup> (Übergewicht) bei Vorliegen mindestens einer gewichtsbedingten Begleiterkrankung (z. B. Hypertonie, Dyslipidämie, obstruktive Schlafapnoe, Herz-Kreislauf-Erkrankung, Prädiabetes oder Typ 2 Diabetes mellitus). **4.3 Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. **6.1 Liste der sonstigen Bestandteile:** Fertigpen / Durchstechflasche, Einzeldosis: Dinatriumhydrogenphosphat 7 H<sub>2</sub>O (E339), Natriumchlorid, Salzsäure 36 % (zur pH-Wert Einstellung), Natriumhydroxid (zur pH-Wert Einstellung), Wasser für Injektionszwecke. Fertigpen (KwikPen), Mehrfachdosis: Dinatriumhydrogenphosphat 7 H<sub>2</sub>O (E339), Benzylalkohol (E1519), Glycerin, Phenol, Natriumchlorid, Salzsäure 36 % (zur pH-Wert Einstellung), Natriumhydroxid (zur pH-Wert Einstellung), Wasser für Injektionszwecke. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antidiabetika, exkl. Insuline, **ATC- Code:** A10BX16. **7. INHABER DER ZULASSUNG:** Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Niederlande. **Abgabe:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Stand der Information:** April 2024. **Weitere Angaben, insbesondere zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie ggf. Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.**



BITTE DIESE

# ANTWORT RETOURNIEREN

1 x wöchentlich

**mounjaro**<sup>®</sup>

Tirzepatid

Fax: 01/711 78-551

E-Mail: [lilly\\_aut@lilly.com](mailto:lilly_aut@lilly.com)

Für Ihre ausführliche Beratungsleistung an der TARA bieten wir Ihnen einen **Block** (20 Blätter) **mit allen wesentlichen Informationen** zur Verabreichung, Dosierung und Lagerung von Mounjaro<sup>®</sup>. Bitte fordern Sie die gewünschte Anzahl gleich hier an.

**JA**

wir bestellen:

1 Block „Patientenmerkblatt Mounjaro<sup>®</sup>“

2 Blöcke „Patientenmerkblatt Mounjaro<sup>®</sup>“

Apotheke

Adresse

Vorname / Nachname

Datum

Unterschrift

Ihre persönlichen Daten (Name, Anschrift, Details zur Bestellung) werden von Eli Lilly Ges.m.b.H. („Lilly“) und von Lilly beauftragten Dritten verwendet, um Ihre Bestellung abzuwickeln. Lilly kann Ihre Daten auch nutzen, um gesetzlichen oder behördlichen Verpflichtungen nachzukommen, hierzu zählt auch das berechnete Interesse von Lilly zur Datenaufbewahrung. Um den Service mittels individueller Profile zu verbessern, kann Lilly Ihre Daten aus verschiedenen Interaktionen kombinieren. Sie sind nicht verpflichtet uns Ihre Daten zur Verfügung zu stellen. In diesem Fall kann Ihre Bestellung jedoch nicht ausgeführt werden. Weitere Hinweise zum Datenschutz finden Sie unter [www.lilly.at/datenschutz](http://www.lilly.at/datenschutz) bzw. Anfragen richten Sie an die Abteilung Ethik & Compliance, Eli Lilly Ges.m.b.H., 1030 Wien, Erdberger Lände 26A oder [lilly\\_aut@lilly.com](mailto:lilly_aut@lilly.com).



# IHR EINVERSTÄNDNIS FÜR DIE DIREKTE DIGITALE KOMMUNIKATION



Eli Lilly Ges.m.b.H.  
Fax: 01/711 78-551  
E-Mail: lilly\_aut@lilly.com

Damit wir Ihnen in Zukunft wichtige Informationen kurzfristig per E-Mail zukommen lassen können, ersuchen wir Sie um Ihr Einverständnis für die direkte digitale Kommunikation per Fax oder per E-Mail.

Hiermit geben Sie uns Ihre Zustimmung, dass wir Ihnen in Zukunft klinisch relevante Informationen oder Bestellformulare zur Patientenversorgung ohne individuelle Anforderung zukommen lassen dürfen:

Ich stimme zu, dass die Eli Lilly Gesellschaft m.b.H. (Lilly) meine personenbezogenen Daten wie Name, Titel, E-Mail-Adresse in Übereinstimmung mit der unten angeführten Datenschutzerklärung nutzt, um mir per E-Mail Informationen zu medizinischen Themen sowie Informationen zu Lillys Produkten und Dienstleistungen (einschließlich Werbematerialien) zur Verfügung zu stellen. Lilly verwendet in der E-Mail-Kommunikation übliche Web-Beacons. Diese ermöglichen es Lilly und seinen Vertriebsmitarbeitern, zu erkennen, ob und wann ich die E-Mails erhalten haben und ob ich diese öffnen konnte bzw. mit welchem Gerät und Geräteeinstellungen. Mit diesen Informationen kann Lilly zu geschäftlichen Zwecken ein Profil meiner Nutzungsdaten erstellen. Diese können es Lilly ermöglichen, basierend auf meinem berufsbezogenen Profil und Profilen von Personen mit ähnlichen Interessen, mir Angebote und Informationen (online oder persönlich) zur Verfügung zu stellen, die meine berufliche Interaktion mit Lilly verbessern können. Mir ist bekannt, dass diese Zustimmung freiwillig ist und ich sie jederzeit, mit Wirkung für die Zukunft, widerrufen kann.

.....  
**Bezeichnung der Apotheke**

.....  
Titel/Vorname/Nachname

.....  
E-Mail

.....  
Telefon

.....  
Datum

.....  
Unterschrift

Anmeldung  
E-Mail-Service



Datenschutz-  
erklärung

