

# Herzstark + Lebensstark: ENTRESTO® +

## HERZSTARK:<sup>1</sup>

Von Anfang an gezielt das Herz Ihrer erwachsenen HFrEF-Patient\*innen stärken mit einer EF-Verbesserung von ca. 10 %-Punkten<sup>§,1,2</sup>

## LEBENSSTARK:<sup>3-6</sup>

Schutz vor Hospitalisierungen (-21%)<sup>#,3</sup>, Verbesserung des Überlebens (-20 % CV-Mortalität)<sup>#,3</sup> sowie Steigerung der Lebensqualität<sup>6</sup>

+ Bei HFrEF-Patient\*innen ab NYHA-Klasse II

<sup>§</sup> vs. Baseline (nach 12 Monaten). \* ENTRESTO® im Vergleich zum ACE-Hemmer Enalapril (PARADIGM-HF-Studie). ENTRESTO® 200 mg 2x täglich vs. Enalapril 10 mg 2x täglich, zusätzlich zur Standardmedikation. CV: kardiovaskulär; EF: Ejektionsfraktion; HFrEF: Herzinsuffizienz mit reduzierter Ejektionsfraktion.

1. Januzzi JI et al. Association of Change in N-Terminal Pro-B-Type Natriuretic Peptide Following Initiation of Sacubitril-Valsartan Treatment With Cardiac Structure and Function in Patients With Heart Failure With Reduced Ejection Fraction. *JAMA*. 322(11):1085-1095 (2019). 2. Deutsche Gesellschaft für Kardiologie – Herz- und Kreislaufforschung e.V. (2022) ESC Pocket Guidelines. Herzinsuffizienz, Version 2021. Börsen Brückmeier Verlag GmbH, Grünwald; Kurzfassung der „2021 ESC Pocket Guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure“ (*European Heart Journal*. 2021 – doi: 10.1093/eurheartj/ehab388). 3. McMurray JJF et al. Angiotensin-Receptor Inhibition versus Enalapril in Heart Failure. *N Engl J Med*. 371(11):993-1004 (2014). 4. Dorell S et al. Impact of sacubitril/valsartan treatment on depression and anxiety in heart failure with reduced ejection fraction. *Acta Cardiol*. 75(6):774-782 (2020). 5. Polity MV et al. Clinical and echocardiographic benefit of Sacubitril/Valsartan in a real-world population with HF with reduced ejection fraction. *Sci Rep*. 10(1):6665 (2020). 6. Chandra A et al. Effects of Sacubitril-Valsartan on physical and social activity limitations in patients with heart failure – A secondary analysis of the PARADIGM-HF Trial. *JAMA Cardiol*. 3(6):498-505 (2018).

Entresto® 24 mg/26 mg Filmtabletten, Entresto® 49 mg/51 mg Filmtabletten, Entresto® 97 mg/103 mg Filmtabletten

**Wirkstoffe:** Sacubitril u. Valsartan. **Zus.-setz.-Arznei. wirts. Bestandt.:** 1 Filmtabl. enth.: 24,3 mg bzw. 48,6 mg bzw. 97,2 mg Sacubitril und 25,7 mg bzw. 51,4 mg bzw. 102,8 mg Valsartan (als Sacubitril-Natrium-Valsartan-Dinatrium (1:1) 2,5 H<sub>2</sub>O). **Sonst. Bestandt.:** Tabl.-Aern: Mikrokrist. Cellulose, niedrig substituierte Hydroxypropylcellulose, Croscopolon (Typ A), Magnesiumstearat, Talkum, hochdisp. Siliciumdioxid, Färbemittel: Hydratisierte, Substitutionsyp 2910 (3 mPa·s), Titanindioxid (E171), Macrogol (4000), Talkum, Eisen(III)-oxid (E172). -24 mg/26 mg Filmtabl. u. -97 mg/103 mg Filmtabl. zusätzl.: Eisen(III)-oxid (E172). -49 mg/51 mg Filmtabl. zusätzl.: Eisen(III)-hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O (E172). **Anwend.-gebiete:** Bei erwachsenen Patienten zur Behandl. einer symptomatischen, chronischen Herzinsuffizienz mit reduzierter Ejektionsfraktion. **Gegenanz.:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe od. einen der sonst. Bestandt. Gleichzeit. Anwend. von ACE-Hemmern. Entresto darf erst 36 Stunden nach Absetzen einer Therapie mit ACE-Hemmern gegeben werden. Anamnestisch bekanntes Angioödem im Zus.-hang mit e. früheren ACE-Hemmer- od. ARB-Therapie. Hereditäres od. idiopathisches Angioödem. Bei Auftreten e. Angioödems muss Entresto sofort abgesetzt werden. Gleichzeit. Anwend. mit Aisikeren-haltigen AM bei Patienten mit Diabetes mellitus od. bei Patienten mit Nierenfunktionsstörung (eGFR < 60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>). Schwere Leberinsuffizienz, biläre Zirrhose od. Cholestase. Zweites u. drittes Schwangerschafts-Trimester. Stillzeit. **Nebenw.:** Sehr häufig: Hyperkalämie, Hypotonie, Nierenfunktionsstör. Häufig: Anämie, Hypokaliämie, Hypoglykämie, Schwindel, Kopfschmerzen, Synkope, Vertigo, Orthostat. Hypotonie, Husten, Diarrhö, Übelkeit, Gastritis, Nierenversagen (einschl. akutes Nierenversagen), Ermüdung, Asthmie, Gelenkentz. Überempfindlichkeit, Posturaler Schwindel, Pruritus, Hautausschlag, Angioödem. Selten: Halluzinationen (einschl. akut. und opt. Halluzinationen), Schlafstörungen. Sehr selten: Paranoia. **Verschreibungspflichtig. Weit. Hinweis:** S. Fachinformation. Stand: Mai 2021 (MS 06/21.11). Novartis Pharma GmbH, Roonstr. 25, 90429 Nürnberg, Tel.: (0911) 273-0, Fax: (0911) 273-12 653. www.novartis.de