

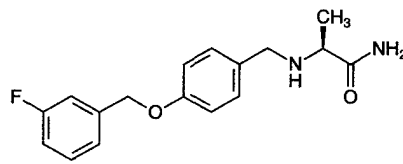
Neue Arzneimittel

AMT Beilage Wissenschaftliche Beratung: Prof. Dr. Dr. Ernst Mutschler Frankfurt/Main
Redaktion: Dr. Monika Neubeck (verantwortlich)

86 MAO-B-HEMMER UND IONENKANAL-MODULATOR

Safinamid

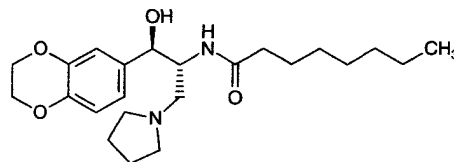
Patienten mit idiopathischer Parkinson-Krankheit im mittleren bis späten Stadium mit On-/Off-Fluktuationen können nun auch mit dem reversiblen MAO-B-Hemmer und Ionenkanal-Blocker/-Modulator Safinamid (Xadago®) behandelt werden. Die Substanz mit dualen Wirkmechanismus wird als Zusatztherapeutikum zu einer stabilen Dosis Levodopa eingesetzt.



90 GLUCOCEREBROSID-SYNTHESE-INHIBITOR

Eliglustat

Eliglustat (Cerdelga®) ist zur Langzeitbehandlung von erwachsenen Patienten mit Morbus Gaucher Typ 1 indiziert. Der Glucocerebrosid-Synthase-Inhibitor verhindert die Synthese und damit die Anreicherung von Glucocerebrosiden in den Fresszellen des Körpers. Vor Behandlungsbeginn ist zwingend eine CYP2D6-Genotypisierung erforderlich, um das optimale Dosierungsregime festlegen zu können.



93 NICHT-NUKLEOSIDISCHER NS5B-INHIBITOR

Dasabuvir

Der nicht-nukleosidische NS5B-Inhibitor Dasabuvir (Exviera®) wird peroral in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung der chronischen Hepatitis C bei Erwachsenen angewendet. Ein definitiver Wirksamkeitsnachweis liegt derzeit nur für die Anwendung in Kombination mit Ombitasvir, Paritaprevir und Ritonavir zur Behandlung von Infektionen durch das Hepatitis-C-Virus vom Genotyp 1 vor.

