



Aus Wilate® 450/900 wird Wilate® 500/1000

Von *vondergathen*

Erstellt am 27 Apr 2012 - 13:22

Octapharma GmbH. Das neue Wilate® mit einem höheren Gehalt der Wirkstoffe von Willebrand-Faktor (VWF) und Faktor VIII (FVIII) wurde in 27 europäischen Ländern, Kanada und den USA zugelassen.

Ab dem 2. Quartal 2012 wird Wilate® 500/1000 in Deutschland zur Verfügung stehen.

Wilate® 500/1000 enthält gegenüber dem bewährten Wilate® 450/900 mehr VWF und FVIII. Das physiologische 1:1-Verhältnis der beiden Wirkstoffe ermöglicht eine Dosierung nach FVIII oder VWF. Nach einer Wilate-Gabe verlaufen die VWF- und FVIII-Aktivitäten in der Pharmakokinetik gleichförmig. So ist ein Therapiemonitoring nach VWF oder FVIII möglich.

Wilate® 500/1000 wird mit einem verbesserten Injektions-Set geliefert. Die Vorbereitung der Wilate-Lösung wird durch das nadelfreie Transferset mit integriertem Filter (Mix2vial®) sicherer und einfacher. Die Flügelkanüle mit besonders scharfer Nadel sorgt für eine leichte Punktion und der Nadelschutz vermeidet versehentliche Nadelstichverletzungen. Ein extra langer Schlauch der Flügelkanüle ist besonders praktisch für Patienten, die das Konzentrat selber injizieren.

Damit wurde der Wunsch vieler Patienten nach einer einfacheren und sichereren Heimtherapie umgesetzt.

Wilate® wird zur Therapie von akuten Blutungen, zur vorbeugenden Behandlung bei Operationen und zur Langzeitprophylaxe bei Patienten mit von Willebrand Syndrom (VWS) sowie zur Therapie und Prophylaxe bei Patienten mit Hämophilie A eingesetzt.

Bärbel Helmich

Produktmanagement Hämophilie

Octapharma GmbH

Elisabeth-Selbert Straße 11

40764 Langenfeld

Tel. 02173 917-0 (221)

Mobil 01788800178

baerbel.helmich@octapharma.de [1]

- [Forschung, Studien und Entwicklung](#)

Quellen URL (aufgerufen am 14 Mai 2021 - 12:21): <https://www.medcom24.de/node/16177>

Links:

[1] <mailto:baerbel.helmich@octapharma.de>