









Erfahren Sie hier mehr über die erste Real-Life Studie zu Trimbow®



Trimbow

Die einzige extrafeine 3-fach Fixkombination²

CH-TBO-22011/500302/202205

Die Wirksamkeit und die Verträglichkeit von Trimbow® werden unter Praxisbedingungen bestätigt¹:

- 7 Punkte verringerte Symptomlast*
- 57% moderate Exazerbationen
- 27% schwere Exazerbationen
- + 138 ml verbesserte Lungenfunktion**



Trimbow

Die einzige extrafeine 3-fach Fixkombination²

trimbow-bpco.ch

* im CAT-Score ** FEV1 nach 52 Wochen bei GOLD 3 und 4

Referenzen: 1. Marth K, et al. TRICOP - A Real-world effectiveness study with a single-inhaler extrafine triple therapy over 52 weeks in Austrian patients with COPD. Respir Med. 2021;182:106398. doi:10.1016/j.rmed.2021.106398. 2. Trimbow® Fachinformation, Januar 2020, www.swismedicinfo.h.

Trimbow® 87/5/9, Lösung zur Druckgasinhalation. Z: Jede abgegebene Dosis (die das Mundstück verlässt) enthält 87 µg Becometasondipropionat, 5 µg Formotteroflumaration Dilyvärd und 9 µg Gkroppyronulm (als 11 µg Gkroppyroniumbornoii). I: Zur Erhaltungstherapie bei enwachsenen Patienten mit moderater bis schwerer chronisch obstruktiver Lungenerkrankung (OPO) mit ±1 Exceptation in den letzten 12 Monaten, die mit einer Kombination aus einem inhalativen Kortikosteroid und einem langwirksamen Beta-2-Agonisten oder einer Kombination aus einem langwirksamen Beta-2-Agonisten und einem langwirksamen Muskarin-Antagonisten nicht ausreichend eingestells sind. D: Zweimal täglich 2. Inhalationen. NIt: Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der Hillistoffe. Wirt Trimbows oblie nicht zur Auftherapie von Bronchopssamen oder von Eszerbationen bei

COPD angewendet werden. Nach Anwendung mit Trimbow kann ein paradoxer Bronchospasmus mit stärkerem Giemen und Atemnot auftreten, ebenso wurden Überempfindlichkeitsreaktionen vom Soforttyp berichtet. Vorsicht ist bei Patienten mit kardiovaskulären Erkrankungen oder Herzrhythmusstörungen, Thyreotoxikose, Diabetes mellitus, Phäochromozytom und unkorrigierter Hypokaliämie geboten. Es sollte auf eine mögliche Entwicklung einer Pneumonie geachtet werden. Gurgeln oder Spülen mit Wasser nach Verwendung des Produktes ist empfohlen. S/S: Während Schwangerschaft und Stillzeit wenn möglich nicht anwenden. UAW: Häufig: Pneumonie, Pharyngitis, orale Candidose, Harnwegsinfektion, Nasopharyngitis, Kopfschmerzen, Dysphonie. IA: Anwendung nicht kardioselektiver Beta-Blocker vermeiden, Vorsicht ist bei gleichzeitiger Anwendung anderer beta-adrenerger Arzneimittel geboten. L: Packung mit 120 und 360 Hüben. Apotheke: im Kühlschrank lagern (2-8°C). Keinen Temperaturen über 50°C aussetzen. Nach Abgabe an Patienten: 4 Monate bei Raumtemperatur (bis 25°C). Liste B. Detaillierte Informationen: www.swissmedicinfo.ch. Zulassungsinhaberin: Chiesi AG, CH-1752 Villars-sur-Glâne. Auslieferfirma: OM Pharma Suisse AG, CH-1752 Villars-sur-Glâne. Stand der Information: Januar 2020. Fachpersonen können die genannten Referenzen bei OM Pharma Suisse AG