

Unser Service: Praxisorientierte Servicematerialien rund um KEVZARA®

Jetzt einfach per Fax 069 / 305 192 69 47 oder online per QR-Code bestellen!



Ihr direkter Draht zum
KEVZARA®-Außendienst

Sibylle Eidt
Spezialaußendienst Rheumatologie



Tel.: +49 (0) 160 5845854
E-Mail: sibylle.eidt@sanofi.com

▼ Patientenmaterial zur Abgabe an Ihre Patienten

Bitte fragen Sie Ihre gewünschte Bestellanzahl ein!

<input type="checkbox"/>	Patienten Einstellheft (Bestell-Nr. 347545)
<input type="checkbox"/>	Patientenpass (Bestell-Nr. 336375)
<input type="checkbox"/>	Ärztliche Bescheinigung für Reisende (Bestell-Nr. 346050)
<input type="checkbox"/>	Mundgesundheit (Bestell-Nr. 346475)
<input type="checkbox"/>	Rheumatoide Arthritis verstehen (Bestell-Nr. 347150)
<input type="checkbox"/>	Anwendung – Fertigspritze (Bestell-Nr. 346043)
<input type="checkbox"/>	Anwendung – Fertigten (Bestell-Nr. 347149)
<input type="checkbox"/>	Behandlung mit KEVZARA® (Bestell-Nr. 347173)
<input type="checkbox"/>	Bewegung (Bestell-Nr. 347174)
<input type="checkbox"/>	Ernährung (Bestell-Nr. 347151)

Service material für das Patientengespräch und Ihre Praxis

<input type="checkbox"/>	Fachinformation (Bestell-Nr. 336131)
--------------------------	--------------------------------------

Sanofi E-Mail-Service

Spannende Kongressberichte, neueste Forschungsergebnisse, aktuelle Fortbildungen und vieles mehr.

Ich habe die Informationen zur ePermission gelesen und möchte mich für den Sanofi-E-Mail-Service Rheumatologie anmelden.

ePermission

Hiermit erkläre ich bis zu meinem Widerruf mein Einverständnis, dass die Sanofi-Aventis Deutschland GmbH („Sanofi“) die von mir bereitgestellten personenbezogenen Daten zum Zwecke des Erhalts von Informationen und Angeboten per E-Mail zu Produkten und Dienstleistungen von Sanofi verarbeitet, sowie bei elektronischer Kommunikation mein Nutzungsverhalten zur Optimierung der Informationen und Angebote auswertet.

Ich kann meine Einwilligung jederzeit mit Wirkung für die Zukunft widerrufen, indem ich eine E-Mail an PrivacyCouncilGSA@sanofi.com schicke.

Ich bin darüber informiert, dass Sanofi einen User-Account für mich erstellt, um meine Einwilligung und meine Interessengebiete zu verwalten. Solange der User-Account nicht von mir aktiviert d. h. mit einem Passwort geschützt wurde, kann Sanofi für mich Anpassungen an den Account Informationen vornehmen. Darüber werde ich per E-Mail benachrichtigt. Ich habe die Möglichkeit nach der von Sanofi durchzuführenden Verifizierung meiner Fachkreisangehörigkeit, meinen User-Account über den nachfolgenden Link zu aktivieren, um diesen selbstständig zu verwalten, anstatt durch Sanofi verwalten zu lassen: <https://www.campus.sanofi/de/profil-erstellen>. Wenn ich meinen User-Account aktiviert habe, kann Sanofi meine Einstellungen noch sehen, aber nicht mehr editieren.

Weitere Informationen zum Datenschutz und Ihren Rechten sowie auch zur sonstigen Verarbeitung Ihrer Daten können Sie in unseren Datenschutz-hinweisen unter <https://datenschutz.sanofi.de/einwilligungserklaerung/finden>. (Permission-ID: PT-DE-03)

E-Mail

Name

Praxis / Klinik

Straße

PLZ / Ort

Datum

Unterschrift

sanofi

Keyzara® 150/200 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze; 150/200 mg Injektionslösung in einem Fertigpen. **Wirkstoff:** Sarilumab. **Zusammens.:** *Arzneil. wirks. Bestandtl.:* 1 Fertigspritze/1 Fertigpen enthält 150/200 mg Sarilumab in 1,14 ml (131,6 mg/ml/ 175 mg/ml) Lösung. *Sonst. Bestandtl.:* Histidin, Arginin, Polysorbat 20, Sucrose, Wasser f. Inj.-zwecke. **Anw.-geb.:** In Komb. m. Methotrexat (MTX) b. Erwachs. m. mittelschwerer bis schwerer rheumatoider Arthritis, die auf ein od. mehrere DMARDs unzureichend angesprochen od. diese nicht vertragen haben. Als Monotherapie, wenn MTX nicht vertragen wird od. ungeeignet ist. **Gegenanz.:** Überempfindlichk. geg. d. Wirkst. od. sonst. Bestandtl., aktive schw. Infektionen. **Warnhinw. u. Vorsichtsmaßn.:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Im Kühlschrank lagern. Nicht einfrieren. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen. **Nebenw.:** aus kontrollierten klinischen Studien: *Infekt./parasitäre Erkr.:* Häufig: Inf. d. ob. Atemw., Harnwegsinf., Nasopharyngitis, oraler Herpes; gelegentl.; Pneumonie, Zellulitis, Divertikulitis. *Blut/Lympe:* Sehr häufig: Neutropenie, häufig: Thrombozytopenie, Leukopenie. *Stoffw./Ernähr.:* Häufig: Hypercholesterinämie, Hypertriglyzeridämie. *GIT:* Seltener: Gastrointestinale Perforation. *Leber/Galle:* Häufig: Transaminasen erhöht. *Allg./Erkrank. a. Verabreichungsort:* Häufig: Erythem an Injekt.-stelle, Injekt.-stelle juckend. **Verschreibungspflichtig.**

Pharmazeutischer Unternehmer: **Sanofi Winthrop Industrie**, 82 avenue Raspail, 94250 Gentilly, Frankreich.
Örtlicher Vertreter d. Zulassungsinhabers: **Sanofi-Aventis Deutschland GmbH**, 65926 Frankfurt am Main.

Stand: November 2022