

Esogno[®]

Eszopiclon



Esogno[®] - das *next generation* Hypnotikum

Eine Innovation für Insomnie-Patienten

- Keine psychotrope Substanz¹
- Langfristige Wirksamkeit^{2,*}



Verfügbare Wirkstärken und Packungsgrößen

○ 1 mg > Filmtabletten zu
○ 3 mg 10 und 30 Stück

GEROT  LANNACH

Esogno®

Eszopiclon

Esogno® - sag der Schlaflosigkeit gute Nacht

Wirkstoff

Eszopiclon

Wirkstoffgruppe

Z-Substanz (Benzodiazepin-Rezeptor-Agonist) der nächsten Generation

Anwendungsgebiet

Behandlung von Schlafstörungen bei Erwachsenen (primäre und komorbide Insomnien)



Behandlungsdauer

Kurzfristige Behandlung	Verlängerte Behandlungsdauer in bestimmten Fällen, z.B. chronische Schlafstörungen (regelmäßige Überwachung und Bewertung des Zustands des Patienten erforderlich)				
Erforderliche Mindestdauer - bis zu einem Monat	2 Monate	3 Monate	4 Monate	5 Monate	bis zu 6 Monate

Benzodiazepine oder Benzodiazepin-ähnliche Substanzen sind nur bei schweren Schlafstörungen, wenn die Leistungsfähigkeit des Patienten stark beeinträchtigt oder der Patient einem großen Leidensdruck ausgesetzt ist, angezeigt.

Weitere Informationen entnehmen Sie bitte der aktuellen Fachinformation.

Dosierung

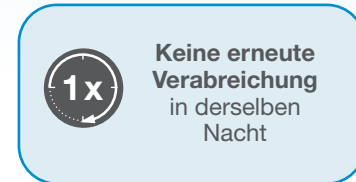
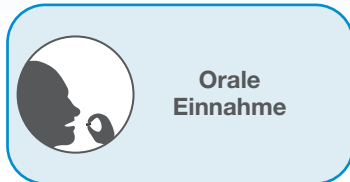
	Anfangsdosis	Dosisanpassung	Maximaldosis
Erwachsene	1 mg	2-3 mg (üblicherweise wirksame Dosis)	max. 3 mg oder max. 2 mg bei gleichzeitiger Anwendung von potenten CYP3A4-Hemmstoffen
Ältere Patienten ≥ 65 Jahre	1 mg	2 mg	max. 2 mg
	bei gleichzeitiger Anwendung von potenten CYP3A4-Hemmstoffen: KI		
Patienten mit Niereninsuffizienz	leicht/mäßig: ✓ schwer: max. 2 mg		
Patienten mit Leberinsuffizienz	leicht/mäßig: ✓ schwer: KI (CAVE: Enzephalopathie)		

✓ Keine Dosisanpassung erforderlich

KI Kontraindikation

Es wird empfohlen, die für den Patienten niedrigste wirksame Dosis anzuwenden.

Art der Anwendung



Weitere Informationen entnehmen Sie bitte der aktuellen Fachinformation.

Esogno®

Eszopiclon



Esogno® lässt Ihre Patienten besser schlafen

Vorteile

Hypnotikum der nächsten Generation

- Eine Innovation für Insomnie-Patienten
- Keine psychotrope Substanz¹
- Wirksam in der niedrigsten Dosierung aller Z-Substanzen³

Wirksam in der Kurz- und Langzeitbehandlung^{2,*}

- Anhaltende Verbesserung des Ein- und Durchschlafens²
- Für einen Behandlungszeitraum von bis zu 6 Monaten zugelassen^{2,*}
- Keinerlei Toleranzentwicklung über bis zu 6 Monate²

Sichere Wahl für spezielle Patientengruppen

- Geringe Inzidenz von Hangover-Effekten^{2,4}
- Sichere Wahl für ältere Patienten in Bezug auf Sturzverletzungen⁵
- Wirksam bei depressions- oder angstbedingter Insomnie, als Add-on zu SSRIs²

* Ausdehnung des Behandlungszeitraums in bestimmten Fällen, z.B. bei Patienten mit chronischen Schlafstörungen, auf maximal 6 Monate

Abkürzung: SSRI = selektive Serotonin Wiederaufnahmehemmer

Quellen:

¹ Eszopiclon ist nicht als psychotroper Stoff in der Psychotropenverordnung erfasst, Verordnung der Bundesministerin für Arbeit, Gesundheit und Soziales über den Verkehr und die Gebarung mit psychotropen Stoffen (Psychotropenverordnung – PV), StF: BGBl. II Nr. 375/1997: <https://www.ris.bka.gv.at/GeltendeFassung.wxe?Abfrage=Bundesnormen&Gesetzesnummer=10011054>, download am 03.11.2020.

² Fachinformation Esogno® Stand 11/2019; Public Assessment Report Esogno®, DE/H/5813/001-003/D, 22.01.2021: <https://mri.cts-mrp.eu/Human/Product/Details/58697>, download am 04.03.2021.

³ Austria Codex Fachinformationen, Stand 10/2021.

⁴ Boyle J, et al. Next-day cognition, psychomotor function, and driving-related skills following nighttime administration of eszopiclone. Hum Psychopharmacol 2008;23:385-97.

⁵ Tom et al. Nonbenzodiazepine Sedative Hypnotics and Risk of Fall-Related Injury. Sleep 2016;39:1009-14.

Esogno® 1 mg bzw. 3 mg-Filmtabletten

Zusammensetzung: Jede Filmtablette enthält 1 mg bzw. 3 mg Eszopiclon. **Sonstige Bestandteile:** Tablettenkern: mikrokristalline Cellulose, Calciumhydrogenphosphat, Croscarmellose-Natrium, wasserfreies hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat. Tablettenfilm: Hypromellose, Talkum, Titandioxid (E 171), Macrogol 3350; Indigocarmin-Aluminiumlack (E 132). **Anwendungsgebiete:** Esogno ist angezeigt zur Behandlung von Schlafstörungen bei Erwachsenen, üblicherweise zur kurzfristigen Behandlung. Benzodiazepine oder Benzodiazepin-ähnliche Substanzen sind nur bei schweren Schlafstörungen, wenn die Leistungsfähigkeit des Patienten stark beeinträchtigt oder der Patient einem großen Leidensdruck ausgesetzt ist, angezeigt. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff, Zopiclon oder einen der sonstigen Bestandteile; Myasthenia gravis; schwere respiratorische Insuffizienz; schweres Schlafapnoe-Syndrom; schwere Leberinsuffizienz; ältere Patienten die gleichzeitig potente CYP3A4-Hemmstoffe erhalten; Kinder und Jugendliche unter 18 Jahren. **Wirkstoffgruppe:** Pharmakotherapeutische Gruppe: Nervensystem; Psycholeptika; Hypnotika und Sedativa; Benzodiazepin-verwandte Mittel; ATC-Code: N05CF04. **Inhaber der Zulassung:** G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, 8502 Lannach. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Packungsgrößen:** 10 und 30 Stück.

Weitere Angaben zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie Angaben über Gewöhnungseffekte entnehmen Sie bitte den veröffentlichten Fachinformationen!