

Referenzen

^a MAVENCLAD[®] wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit hochaktiver schubförmiger MS (RMS), definiert durch klinische oder bildgebende Befunde.³

^b PIRA definiert als bestätigte Behinderungsprogression (CDP) ohne Schub innerhalb von 90 Tagen über ≥ 6 Monate.

^c 6-Monats-CDP definiert als Verbesserung des EDSS-Werts vs. Baseline von ≥ 1 Punkt bei einem Baseline-EDSS-Wert von 0,5–5, von $\geq 0,5$ Punkten bei einem Baseline-EDSS-Wert von > 5 bzw. von $\geq 1,5$ Punkten bei einem Baseline-EDSS-Wert von 0, jeweils über einen Zeitraum von ≥ 6 Monaten.

[1] Montalban X et al., ECTRIMS 2025 [P1707].

[2] Vermersch P et al., ECTRIMS 2025 [P335].

[3] Fachinformation MAVENCLAD[®], aktueller Stand.