

Fußnoten & Referenzen

CAMZYOS® wird angewendet bei erwachsenen Patient:innen zur Behandlung der symptomatischen (NYHA-Klasse II – III) hypertrophen obstruktiven Kardiomyopathie.⁵

§ Gemessen in der EXPLORER-HCM Studie mittels Kansas City Cardiomyopathy Questionnaire Overall Summary Score (KCCQ-OSS) mit einem Unterschied zwischen den Gruppen von + 9,1 (95 % KI 5,5 bis 12,8; p < 0,0001) zugunsten von CAMZYOS® in Woche 30.²

^ Gemessen im kombinierten primären Endpunkt der EXPLORER-HCM Studie, bestehend aus Erfassung des Peak-VO₂ und der NYHA-Klasse mit einem Unterschied von 19,4 % (95 % KI 8,7 bis 30,1; p = 0,0005) zugunsten von CAMZYOS®.¹

* Patient:innen, die mit CAMZYOS® behandelt wurden, zeigten in der EXPLORER-HCM Studie eine schnelle Verbesserung des LVOT-Gradienten in Ruhe und nach Valsalva.¹

HOcm: hypertrophe obstruktive Kardiomyopathie; **KCCQ:** Kansas City Cardiomyopathy Questionnaire; **LVOT:** linksventrikulärer Ausflusstrakt; **NYHA:** New York Heart Association; **Peak-VO₂:** maximale Sauerstoffaufnahme.

Referenzen:

1. Olivetto I, Oreziak A, Barriales-Villa R, et al. Mavacamten for treatment of symptomatic obstructive hypertrophic cardiomyopathy (EXPLORER-HCM): a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial. *Lancet*. 2020;396(10253):759 – 769.
2. Spertus JA, Fine JT, Elliott P, et al. Mavacamten for treatment of symptomatic obstructive hypertrophic cardiomyopathy (EXPLORER-HCM): health status analysis of a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial. *Lancet*. 2021;397(10293):2467 – 2475.
3. Desai MY, Owens A, Geske JB, et al. Myosin inhibition in patients with obstructive hypertrophic cardiomyopathy referred for septal reduction therapy. *J Am Coll Cardiol*. 2022;80(2):95 – 108.
4. Garcia-Pavia P, Oreziak A, Masri A, et al. Long-term effect of mavacamten in obstructive hypertrophic cardiomyopathy. *Eur Heart J*. 2024;45(47):5071 – 5083.
5. [CAMZYOS® \(Mavacamten\) Fachinformation, aktueller Stand.](#)