

Referenzen

^a In den USA ist MAVENCLAD® zur Behandlung von schubförmiger MS bei Erwachsenen zugelassen und allgemein empfohlen für Patienten, die auf eine andere MS-Therapie unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben. In der EU wird MAVENCLAD® angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit hochaktiver schubförmiger MS, definiert durch klinische oder bildgebende Befunde.⁹

^b In Australien ist MAVENCLAD® zur Behandlung von schubförmiger MS bei Erwachsenen zugelassen. In der EU wird MAVENCLAD® angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit hochaktiver schubförmiger MS, definiert durch klinische oder bildgebende Befunde.⁹

^c Retrospektive Analyse aus 6 ambulanten MS-Zentren in Deutschland. In die Analyse eingeschlossene Anti-CD20-Präparate: Ocrelizumab, Ofatumumab. 31 Patienten wechselten von Anti-CD20-Therapien auf MAVENCLAD® (Ocrelizumab, n = 28; Ofatumumab, n = 3). 40 Patienten wechselten von MAVENCLAD® auf Anti-CD20-Therapien (Ocrelizumab, n = 24; Ofatumumab, n = 16). Die Anzahl der Behandlungszyklen in der Ersttherapie betrug im Median (IQR) 4 (2–5) unter Anti-CD20 und 2 (2–4) unter MAVENCLAD®.

^d MAVENCLAD® wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit hochaktiver schubförmiger MS, definiert durch klinische oder bildgebende Befunde.⁹

[1] Frahm N et al. Ther Adv Neurol Disord 2024;17: 1–17.

[2] Ellenberger D et al. J Neuro 2025; 272 (9):609.

[3] Konen FF et al. Neurotherapeutics 2026; 23(1): e00812.

[4] Okuda D et al. ACTRIMS 2024; #P491.

[5] Forsberg et al. ECTRIMS 2025; #P1762.

[6] Katz J et al. ACTRIMS 2026; #P401.

[7] O'Neill DTD et al. ECTRIMS 2023; #P1580.

[8] Dukkupati R et al. ACTRIMS 2024; #P483.

[9] Fachinformation MAVENCLAD®, aktueller Stand.