

HEMLIBRA[®] – bei Hämophilie A

Die erste **subkutane Therapie** für Ihre Patienten.¹

Für alle Schweregrade: Mild, moderat und schwer¹

- ✓ **Signifikante Senkung der jährlichen Blutungsrate (ABR)**^{2,3}
- ✓ **Flexible Applikationsintervalle**¹
- ✓ **Überzeugendes Sicherheitsprofil**^{2,3}



ABR = annualised bleed rate (jährliche Blutungsrate)

* Mehr Freiheit dank mehr Zeit, im Vergleich zu bisherigen Medikamenten für Hämophilie A-Patienten (Verabreichung Hemlibra: subkutan; Bisherige: intravenös)¹

1. Arzneimittel-Fachinformationen Hemlibra[®] unter www.swissmedicinfo.ch

2. Mahlangu, Johnny et al., Research and practice in thrombosis and haemostasis, vol. 8, 2, 102364, Mar. 2024, doi:10.1016/j.rpth.2024.102364

3. Négrier, Claude et al., The Lancet. Haematology, vol. 10, 3 (2023): e168-e177. doi:10.1016/S2352-3026(22)00377-5

Die hier gelisteten Referenzen können von Fachpersonen bei Roche Pharma (Schweiz) AG angefordert werden.

Die Kurzfachinformation zu Hemlibra[®] liegt am Stand auf.

Roche Pharma (Schweiz) AG • Grenzacherstrasse 124 • 4058 Basel
M-CH-00003039/Juli 2024