



## **Merz bringt Durchstechflasche mit 200 Einheiten Xeomin auf den US-Markt**

**Neue Größe erleichtert Ärzten bessere Dosierung in der Spastiktherapie**

**Frankfurt am Main / Raleigh, N.C., USA, 8. März 2016 – Merz Nordamerika, die US-amerikanische Tochtergesellschaft der global agierenden Merz-Pharma-Gruppe, hat die Verfügbarkeit von Xeomin® (Incobotulinumtoxin A) in Form einer Durchstechflasche mit 200 Einheiten auf dem US-amerikanischen Markt bekanntgegeben. Diese neue Größe von 200 Einheiten komplexproteinfreies Clostridium Botulinumneurotoxin Typ A pro Durchstechflasche erleichtert den therapeutischen Einsatz von Xeomin im kürzlich in den USA zugelassenen Indikationsbereich der Spastik der oberen Extremitäten bei Erwachsenen.\***

„Wir hoffen, mit der neuen Größe von 200 Einheiten Xeomin die Verabreichungsmöglichkeiten für Behandler flexibler zu gestalten“, sagt Glenn Block, Vice President und US Head von Merz Neurosciences. „Wir kommen damit dem Wunsch vieler Ärzte nach größerer Individualisierung in der symptomatischen Behandlung von Patienten mit Bewegungsstörungen wie dem Blepharospasmus, Torticollis spasmodicus und der Spastik der oberen Extremitäten durch verschiedene Größen nach. Je nach individuell benötigter Dosis können 50, 100 oder 200 Einheiten Durchstechflaschen kombiniert werden.“

Xeomin ist das einzige Botulinumtoxin-Präparat, das vor der Rekonstitution nicht gekühlt werden muss. Bei Raumtemperatur sind ungeöffnete Durchstechflaschen je nach Größe über einen Zeitraum von bis zu 48 Monate haltbar. Die Lagerung von Xeomin gestaltet sich für die Behandler so deutlich flexibler.

In den USA steht Xeomin Ärzten nun in den drei verschiedenen Größen 50, 100 und 200 Einheiten zur Verfügung. Um die Benutzerfreundlichkeit zu erhöhen, sind Etikett, Stopfen und Kappe einer jeden Durchstechflasche unterschiedlich farblich gekennzeichnet.

Die neue Durchstechflasche mit 200 Einheiten Xeomin ist bisher nur in den USA zugelassen.

\* Xeomin ist in Deutschland zugelassen zur symptomatischen Behandlung von Blepharospasmus, zervikaler Dystonie mit überwiegend rotatorischer Komponente (Torticollis spasmodicus) sowie zur Behandlung der Spastik der oberen Extremitäten nach Schlaganfall mit Handgelenkbeugung und gefausteter Hand bei Erwachsenen.<sup>1</sup>

Merz Pharmaceuticals  
Dr. Kirsten Schuster  
PR & eMedia Neurologie, Ästhetik,  
Stoffwechsel  
Eckenheimer Landstraße 100  
D-60318 Frankfurt am Main  
Tel.: +49 69 1503-165  
[kirsten.schuster@merz.de](mailto:kirsten.schuster@merz.de)

[www.merz.de](http://www.merz.de)



### Über XEOMIN®

Xeomin® ist ein verschreibungspflichtiges Arzneimittel, das intramuskulär injiziert wird. Es ist in Deutschland zugelassen zur symptomatischen Behandlung von Blepharospasmus, zervikaler Dystonie mit überwiegend rotatorischer Komponente (Torticollis spasmodicus) sowie Spastik der oberen Extremitäten nach Schlaganfall mit Handgelenkbeugung und gefausteter Hand bei Erwachsenen. Heute ist Xeomin® weltweit in 49 Ländern verfügbar, und mehr als eine Million Patienten konnten weltweit mit Xeomin behandelt werden.

### Über die Merz-Pharma-Gruppe

Merz ist ein Pharmaunternehmen in Privatbesitz mit Hauptsitz in Frankfurt am Main und 36 Tochtergesellschaften in Europa, Nord- und Südamerika sowie Asien-Pazifik. Das Unternehmen ist in der Forschung, Entwicklung und im Vertrieb von innovativen medizinischen Produkten für die Ästhetik und im Bereich der neurologischen Bewegungsstörungen tätig.

In der Ästhetik bietet Merz ein maßgeschneidertes und gut aufeinander abgestimmtes Portfolio von Produkten für minimalinvasive Behandlungen. Mit den dermalen Fillern Radiesse, Belotero und Glytone, dem Botulinumneurotoxin Bocouture/Xeomin und der Pflegeserie Neocutis ist das Unternehmen ein wichtiger Akteur auf dem weltweiten Ästhetik-Markt. Durch die Akquisition von Ulthera wurde das Produktspektrum Mitte 2014 um eine Ultraschall-Technologie zur nicht invasiven Hautstraffung und -verjüngung ergänzt. Zur Behandlung von neurologischen Bewegungsstörungen hat Merz mit Xeomin das erste Botulinumneurotoxin frei von Komplexproteinen entwickelt.

Mit den Marken tetesept und Merz Spezial ist Merz Consumer Care ein führender Anbieter von OTC-Medikamenten, Nahrungsergänzungsmitteln und Hautpflege-Produkten in den deutschsprachigen Ländern.

Die Merz-Pharma-Gruppe beschäftigt weltweit 2.754 Mitarbeiter. Im Geschäftsjahr 2014/15 erzielte das Unternehmen einen Umsatz von 1.157,0 Mio. Euro (Vorjahr: 994,0 Mio. Euro).

### Pressekontakt:

Merz Pharmaceuticals GmbH & Co. KGaA  
Eckenheimer Landstraße 100  
60318 Frankfurt am Main

Dr. Kirsten Schuster  
PR & eMedia Management Neurologie, Ästhetik, Stoffwechsel  
E-Mail: [kirsten.schuster@merz.de](mailto:kirsten.schuster@merz.de)  
Tel. +49 69 1503-165

Katja Marx  
Corporate Communications  
E-Mail: [katja.marx@merz.de](mailto:katja.marx@merz.de)  
Tel. +49 69 1503-1176