



Caring for People's Health

**Mehr als 30 Jahre  
Erfahrung und über  
165.000 Patientenjahre<sup>1,2</sup>**

## **APO-go® POD System First-Line einsetzen in der DAT**

bei unzureichender Wirkung der  
optimierten oralen Therapie bei  
Morbus Parkinson



**APO-go® POD System**  
Apomorphin-Pumpen-Therapie  
Easy handling

### **APO-go® seit 1.12.2024 in der Gelben Box gelistet**

Die Pumpentherapie mit APO-go® stellt die bewährte kontinuierliche Therapiealternative für die Behandlung der fortgeschrittenen Parkinson-Krankheit in Österreich dar und ist die Einzige, die nun **aus der Gelben Box verschrieben** werden kann.

**Vorbefüllte Patronen erleichtern die Vorbereitung** der Infusion, da das Medikament nicht mehr umgefüllt werden muss.

✦ **Mehr als 30 Jahre Erfahrung** und **über 165.000 Patientenjahre.**<sup>1,2</sup>

✦ **Stark wirksam** wie der **Goldstandard.**<sup>3</sup>

✦ **Kostengünstigste kontinuierliche Therapie** bei Parkinson in Österreich – die Einzige, die **nun aus der Gelben Box** verschrieben werden kann.

# APO-go® POD System: Starke und schnelle Wirkung<sup>4,5</sup>

Darreichungsform	Vorbefüllte, gebrauchsfertige Patrone
Haltbarkeit und Lagerung	48h nach Anbruch bei Raumtemperatur
Akku- bzw. Batterielaufzeit der Pumpe	Batterie hält mindestens 100 Infusionen
Größe der Pumpe	76 x 49 x 29 mm
Gewicht der Pumpe	127 g
Handling	Gebrauchsfertige Patrone und 3 zeitlich programmierbare Flussraten

## Vorteile für Patienten

- ✦ **Schnelle Wirkung**
- ✦ **Flexible Tragezeiten** und trotzdem volle Wirkung (muss nicht 24h getragen werden)
- ✦ Kleiner und leichter als Crono Pumpen und somit **leichter und diskreter** zu tragen
- ✦ **Leiser** Betrieb
- ✦ **Intuitive** und **benutzerfreundliche** Oberfläche

## Vorteile für Ärzte

- ✦ **Schnelle Wirkung**
- ✦ **Flexible Tragezeiten** und trotzdem volle Wirkung (muss nicht durchgängig 24h getragen werden)
- ✦ **Programmierbar** – mehrere Flussraten zur Anpassung an **unterschiedliche Patientenbedürfnisse**
- ✦ **Verbesserte Genauigkeit** in Bezug auf die infundierte Arzneimittelmenge

In diesen 3 Einzelvideos erfahren Sie, wie Sie die **Crono PAR4 20-Pumpe** für die tägliche Anwendung programmieren:



### Video 1:

Datum • Uhrzeit • Bolus-Dosis • Füllvolumen und Alarm am Infusionsende

<https://www.youtube.com/watch?v=69kQBsxjpyA>



### Video 2:

Automodus bzw. freier Modus • Flussrate im freien Modus • Flussraten im Automodus • Flussratenprofil im Automodus

<https://www.youtube.com/watch?v=Fq4yVws5DBA>

### Video 3:

Sperren der Pumpe

<https://www.youtube.com/watch?v=pBuJgJDBQ64>



1 Apomorphine: Periodic Safety Update Report No. 12, Period covered: 2019-11-20 to 2022-11-19. 2 Public Assessment Report Mutual Recognition Procedure, UK/H/0342/03/MR. 3 Kempster P.A. et al. Comparison of motor response to apomorphine and levodopa in Parkinson's disease. J Neurol Neurosurg Psychiatry. 1990 Nov;53(11):1004-1007. 4 Fachinformation APO-go® 5 mg/ml Infusionslösung in einer Patrone, Stand Februar 2024. 5 Datenblatt Crono PAR4 20 Pumpe, <https://www.canespa.it/de/pdf/Crono%20Par4%202020.pdf>, letzter Zugriff: 2.7.2025.

#### FACHKURZINFORMATION:

**APO-go® 5 mg/ml Infusionslösung in einer Patrone. Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** 1 ml Infusionslösung enthält 5 mg Apomorphinhydrochlorid-Hemihydrat. Jede 20 ml Patrone enthält 100 mg Apomorphinhydrochlorid-Hemihydrat. Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung: Natriummetabisulfit (E 223) 0,5 mg pro ml. APO-go enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro 20 ml. **Anwendungsgebiete:** APO-go ist angezeigt zur Behandlung von Erwachsenen. Zur Behandlung motorischer Fluktuationen („ON-OFF“-Phänomen) bei Patienten mit Morbus Parkinson, die durch oral verabreichte Antiparkinsonmittel nicht ausreichend behandelbar sind. **Gegenanzeigen:** Bei Patienten mit Atemdepression, Demenz, psychotischen Erkrankungen oder Leberinsuffizienz. Apomorphin darf nicht bei Patienten angewendet werden, die auf Levodopa mit einer „ON“-Reaktion ansprechen, die durch schwerwiegende Dyskinesien oder Dystonien gekennzeichnet ist. Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 in der Fachinformation genannten sonstigen Bestandteile. Die gleichzeitige Anwendung von Apomorphin mit Arzneimitteln der Klasse der 5-HT<sub>3</sub>-Antagonisten ist kontraindiziert (z. B. Ondansetron, Granisetron, Dolasetron, Palonosetron und Alosetron), siehe Abschnitt 4.5 in der Fachinformation. APO-go ist kontraindiziert bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antiparkinsonmittel, Dopaminrezeptoragonisten, ATC-Code: N04B C07. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Natriummetabisulfit (E 223), Salzsäure, konzentriert (zur Einstellung des pH-Werts), Wasser für Injektionszwecke. **Zulassungsinhaber:** STADA Arzneimittel AG, Stadastraße 2-18, 61118 Bad Vilbel, Deutschland. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Weitere Angaben zu Nebenwirkungen, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, Gewöhnungseffekten und zu den Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. Stand der Information:** Februar 2024.

STADA Arzneimittel GmbH

Muthgasse 36/2, 1190 Wien | Tel.: +43 1 367 85 85 0 | office@stada.at | www.stada.at