

MICROBIOTICA

Mikrobiom Modulation – Evidenzbasiert

Innovall® CU



Indikation	Zur diätetischen Behandlung von Colitis ulcerosa. ¹
Zusammensetzung	1 Portionsbeutel enthält 8 Bakterienstämme (<i>Streptococcus thermophilus</i> DSM24731, <i>Bifidobacterium breve</i> DSM24732, <i>Bifidobacterium longum</i> DSM24736, <i>Bifidobacterium infantis</i> (DSM24737), <i>Lactobacillus acidophilus</i> DSM24735, <i>Lactobacillus plantarum</i> DSM24730, <i>Lactobacillus paracasei</i> DSM24733, <i>Lactobacillus delbrueckii</i> ssp. <i>bulgaricus</i> DSM24734) mit mindestens 450 Milliarden vermehrungsfähigen Keimen. ¹
Empfohlene Anwendung	Die Anwendung von Innovall® CU wird empfohlen für Erwachsene und Kinder ab 4 Jahren. Täglich sollte der Inhalt von 2 Portionsbeuteln in ein kaltes Getränk ohne Kohlensäure oder Lebensmittel (z. B. Joghurt) eingerührt und eingenommen werden. Innovall® CU eignet sich für eine langfristige Einnahme. Empfohlen wird eine Einnahme für mindestens acht Wochen. ¹

Studien

Tursi A et al., 2004²

Beschleunigung der Remissionsinduktion bei leichter bis mittelschwerer Colitis ulcerosa

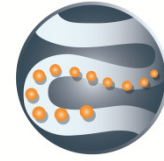
- Randomisierte, kontrollierte Multizenterstudie bei 90 Patienten mit aktiver*, leichter bis mittelschwerer Colitis ulcerosa zum Vergleich der Wirksamkeit und Sicherheit von Innoval[®] CU in Kombination mit Balsalazid-Standardtherapie in leichter Dosierung mit der Monotherapie mit Balsalazid in mittlerer Dosierung und der Monotherapie mit Mesalazin über 8 Wochen.
- Die Kombination aus Innoval[®] CU und Balsalazid war beiden Monotherapien hinsichtlich des Erreichens einer Remission überlegen: 80 % der Patienten erreichten eine Remission bei adjuvanter Gabe von Innoval[®] CU zu Balsalazid im Vergleich zu 77 % und 53,3 % unter Balsalazid- bzw. Mesalazin-Monotherapie (ITT $p < 0,02$).
- Unter der Therapie mit Innoval[®] CU und Balsalazid konnte bereits nach 4 Tagen eine Remission erzielt werden im Vergleich zu 7,5 und 13 Tagen unter Balsalazid- bzw. Mesalazin-Monotherapie ($p < 0,01$).

* maximal 4 Wochen bestehend oder neu diagnostiziert

Tursi A et al., 2010³

63 % Responder bei leichter bis mittelschwerer Colitis ulcerosa

- Randomisierte, Placebo-kontrollierte, doppelblinde Studie bei 144 Patienten mit Colitis ulcerosa-Rezidiv zum Vergleich der Wirksamkeit und Sicherheit von Innoval[®] CU in Kombination der Therapie mit 5-Aminosalizylsäure (5-ASA) und/oder einem Immunsuppressivum in stabiler Dosierung über 8 Wochen.
- Bei 63,1 % der Patienten unter der Kombinationstherapie verringert sich die Aktivität der Krankheit (gemessen mittels des ulcerative colitis disease activity index, UCDAI) um die Hälfte des Ausgangswerts im Vergleich zu 40,8 % in der Placebo-Gruppe (ITT $p = 0,031$).



MICROBIOTICA

Mikrobiom Modulation – Evidenzbasiert

Gionchetti P et al. Gastroenterology 2000; 119: 305-309⁴

Aufrechterhaltung der Remission bei chronischer Pouchitis

- Randomisierte, Placebo-kontrollierte, doppelblinde Studie bei 40 Patienten zur Wirksamkeit von Innoval[®] CU in der Aufrechterhaltung der Remission nach Pouchitis über 9 Monate.
- Innoval[®] CU senkt die Rezidivrate im Vergleich zu Placebo signifikant um 85 % ($p < 0,001$).

Quellen

1. Information für Fachkreise Innoval[®] CU, aktueller Stand
2. Tursi A et al. Med Sci Monit, 2004; 10(11): PI126-131.
3. Tursi A et al. Am J Gastroenterol 2010; 105: 2218-2227.
4. Gionchetti P et al. Gastroenterology 2000; 119: 305-309.