



Nevolat® auf einen Blick

Mehr erreichen mit Nevolat®: Mit etabliertem Liraglutid zur realistischen Gewichtsreduktion

Nevolat®¹ (Liraglutid) bietet eine praxistaugliche Ergänzung der leitliniengerechten multimodalen Basistherapie² Ihrer preisbewussten Patient:innen mit einem **Ausgangs-Body-Mass-Index (BMI)** von

- $\geq 30 \text{ kg/m}^2$ (Adipositas) oder
- $\geq 27 \text{ kg/m}^2$ bis $< 30 \text{ kg/m}^2$ (Übergewicht) und mindestens einer **gewichtsbedingten Begleiterkrankung**.

Praxiserprobt: leitliniengerechte Therapieoption mit klarer Struktur

Mit seinem bekannten Wirk- und Sicherheitsprofil ist **Liraglutid** seit über zehn Jahren klinisch etabliert und wird in der aktuellen **S3-Leitlinie Adipositas – Prävention und Therapie**² als GLP-1-RA empfohlen. Die kurze, klar definierte **Titration über vier Wochen** erleichtert den strukturierten Einstieg in die Therapie, und die tägliche Verabreichung ermöglicht eine frühzeitige Abschätzung der Verträglichkeit sowie schnelle Intervention. Dazu trägt auch der **Nevolat® Fertigpen** bei: Er ist identisch zum bekannten Pen des Liraglutid-Referenzpräparats und ermöglicht bei bereits eingestellten Patient:innen eine reibungslose Substitution.

Therapiezugang erleichtern: bezahlbar für mehr Patient:innen

Nevolat® bietet eine evidenzbasierte und gleichzeitig kosteneffiziente Option für das ärztlich begleitete Gewichtsmanagement. Damit wird der Zugang zum medikamentös unterstützten Abnehmen für eine breitere Bevölkerungsgruppe erleichtert – ein relevanter Aspekt in der hausärztlichen Betreuung von Patient:innen mit Übergewicht oder **Adipositas**, bei der soziale und finanzielle Rahmenbedingungen entscheidend sind.

Ausgeglichen zum Ziel: Gewichtskontrolle mit realistischen Fortschritten

Nevolat® lässt sich gezielt in strukturierte Programme zu Ernährung, Bewegung und Verhaltensänderung integrieren und unterstützt eine realistische graduelle Gewichtsreduktion im Sinne eines **nachhaltigen Gewichtsmanagements**.¹ Die im Vergleich zu anderen GLP-1-Antagonisten geringere Reduktion kann es vielen Patient:innen ermöglichen, sich körperlich und mental besser auf den Gewichtsverlust einzustellen. Damit kann **Nevolat®** einen wichtigen Beitrag zur Risikoreduktion von adipositasbedingten Folgeerkrankungen, zur langfristigen Gewichtsstabilisierung und zur Verbesserung der Lebensqualität leisten.



NEU: Das erste Liraglutid-Generikum bei Adipositas.

Bioäquivalent zum Referenzprodukt: Nevolat® als Teil der langfristigen Versorgung

Nevolat® ist bioäquivalent zum Referenzprodukt vom Erstanbieter und verfügt damit über ein vergleichbares Wirkungs- und Sicherheitsprofil. Die über **10-jährige Anwendungserfahrung** mit Liraglutid in Deutschland stärkt das Vertrauen in die Therapie – gerade bei Patient:innen, die bei der Behandlung auf bewährte Wirkstoffe setzen. Für Sie als Hausärzt:in bedeutet die Verordnung des bekannten Wirkstoffs Liraglutid als Alternative zum Originalpräparat: **Erfahrung bei den Nebenwirkungen, Verlässlichkeit in der Therapie.**

Unterstützung über die Verordnung hinaus

Als Ihr Partner im **ärztlich begleiteten Gewichtsmanagement** stellen wir weiteres Servicematerial zur Verfügung. Unsere Services steigern das Therapieverständnis und unterstützen die Aufklärung Ihrer Patient:innen – beispielsweise mit der Website gesundabnehmen.de.

Machen Sie Nevolat® zu Ihrem Eskalationsschritt Nr. 1

Nevolat® eignet sich als kosteneffizientes medikamentöses Add-on der **leitliniengerechten multimodalen Adipositas therapie**.² Ermöglichen Sie mehr Patient:innen eine langfristige, alltagstaugliche Gewichtskontrolle – mit **Nevolat®**.

Sie interessieren sich für weitere Details wie Wirkmechanismus, Nebenwirkungsprofil, Dosierung und Anwendung oder die Lagerung? Werfen Sie einen Blick in die [FAQ zu Nevolat®](#)!

Weitere Informationen zu **Nevolat®** finden Sie auf unserer Website unter: www.nevolat.de

Quellen:

1. Fachinformation Nevolat®, aktuellster Stand.

2. Deutsche Adipositas-Gesellschaft (DAG) e.V. S3-Leitlinie Adipositas – Prävention und Therapie, Version 5.0, Oktober 2024. Verfügbar unter: <https://register.awmf.org/de/leitlinien/detail/050-001>. Zugriff am: 14.07.2025.

