

VEOZA™ (fezolinetant) is indicated for the treatment of moderate to severe vasomotor symptoms (VMS) associated with menopause\*<sup>1</sup>



# TREAT TARGETED WITH NONHORMONAL VEOZA

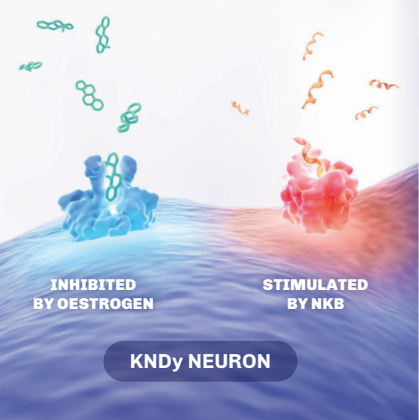
VEOZA first-in-class NK3R antagonist that targets specific neurons in the hypothalamus, which are a source of VMS.<sup>2,3</sup>

\*See section 5.1 in SmPC

## HOW VMS START IN THE HYPOTHALAMUS

### Homeostasis

KNDy neurons in the hypothalamus are inhibited by oestrogen and stimulated by the neuropeptide NKB. The balance between inhibition and activation contributes to body temperature regulation<sup>3</sup>



### Menopause

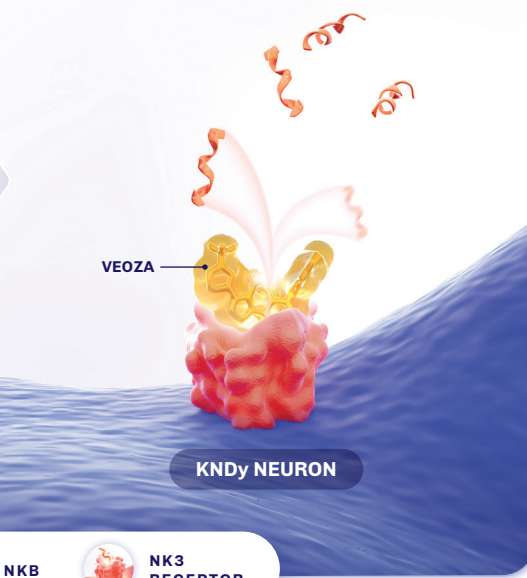
Oestrogen decline during the menopause transition and disrupts the balance between activation by NKB and inhibition by oestrogen. **Unopposed, NKB signalling causes** heightened KNDy neuronal activity. This triggers heat dissipation mechanisms, including vasodilation and sweating – VMS<sup>3</sup>



## HOW VEOZA DISRUPTS HOT FLUSHES

### Blocking NKB to reduce heat

VEOZA selectively binds to the NK3 receptor to **block NKB** from binding on the KNDy neuron. This action is postulated to restore the balance in KNDy neuronal activity in the thermo-regulatory centre of the hypothalamus<sup>2</sup>



KNDy=kisspeptin/neurokinin B/dynorphin; NK3=neurokinin 3; NKB=neurokinin B; VMS=vasomotor symptoms; NK3R=neurokinin 3 receptor

Concomitant use of moderate or strong CYP1A2 inhibitors with VEOZA is contraindicated.

VEOZA is not recommended in women using hormone replacement therapy with oestrogens (local vaginal preparations excluded).

Liver function tests (LFTs) must be performed prior to initiation of fezolinetant.

During the first three months of treatment, monthly LFTs must be performed, and thereafter based on clinical judgement.

Learn more at [VEOZA.no](http://VEOZA.no)



THIS MEDICINAL PRODUCT IS SUBJECT TO ADDITIONAL MONITORING

# REDEFINE HOW YOU TREAT MENOPAUSAL VMS

## VEOZA™ (fezolinetant) 45 mg filmdrasjerte tabletter

▼ Dette legemiddelet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning på elektronisk meldeskjema: [www.dmp.no/meldeskjema](http://www.dmp.no/meldeskjema)

**Farmakoterapeutisk gruppe:** Middel mot vasomotoriske symptomer ved menopause (G02CX06). **Indikasjoner:** Behandling av moderate til alvorlige vasomotoriske symptomer (VMS) assosiert med menopause (se preparatomtalen (SPC) pkt. 5.1). \***Dosering:** 45 mg 1 gang daglig. **Kontraindikasjoner:** Overfølsomhet for innholdsstoffene. Samtidig bruk av moderate eller sterke CYP1A2-hemmere. Kjent eller mistenkt graviditet. \***Forsiktighetsregler:** Diagnosen må inkludere medisinsk (inkl. familie) historie. Under behandlingen skal det utføres periodiske kontroller. **Leverfunksjonstester:** Skal utføres før behandlingsstart og månedlig i løpet av de tre første månedene med behandling, deretter basert på klinisk vurdering. Behandlingen skal ikke startes eller fortsettes dersom testresultatene oppfyller forhåndsdefinerte kriterier. Pasienten skal informeres om tegn/symptomer på leverskade og rådes til å kontakte lege umiddelbart hvis disse oppstår. **Lever-/nyresykdom:** Anbefales ikke til personer med

Child-Pugh klasse B (moderat) eller C (alvorlig) kronisk leversvikt, eller til personer med alvorlig nedsatt nyrefunksjon. **Ikke anbefalt** ved onkologisk behandling mot brystkreft eller andre østrogenavhengige maligniteter, eller til kvinner som bruker hormonerstatningsterapi med østrogener (lokale vaginale preparater unntatt). Har ikke blitt studert hos kvinner over 65 år eller hos kvinner med en historie med anfall eller andre krampeforstyrrelser. Dyrestudier har vist reproduksjonstoksisitet. \***Bivirkninger:** Insomni, diaré, abdominalsmerter, økt ALAT, økt ASAT, alle med frekvens <10%, og legemiddelindusert leverskade (DILI) med ukjent frekvens.

**MT-innehaver:** Astellas Pharma Europe B.V., Nederland. **Reseptgruppe:** C **Refusjon:** Nei. **Pakningsstørrelse og pris (pr. 10.02.2025):** 45 mg: 30 tabletter (blister) 836.90 kr. **Lokal representant:** Astellas Pharma, Tel: +47 66 76 46 00. For mer informasjon se [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no)

Basert på SPC godkjent: 07.02.2025.

\*Avsnittet er omskrevet og/eller forkortet sammenlignet med den godkjente SPC. **Preparatomtalen kan bestilles kostnadsfritt fra den lokale representanten**

**REFERENCES:** 1. VEOZA SmPC §4.1 02.2025. 2. VEOZA SmPC §5.1 02.2025. 3. Depypere H, Lademacher C, Siddiqui E, Fraser GL. Fezolinetant in the treatment of vasomotor symptoms associated with menopause. Expert Opin Investig Drugs. 2021;30(7):681-94.

