



Entdecken Sie die LEQVIO® Perspektive

Kraftvolle LDL-C-Senkung^{a,1} mit wenigen Spritzen und viel Freiheit.^{b,1} LEQVIO® hemmt PCSK9, bevor es entsteht.^{c,2}

Kraftvolle LDL-C-Senkung bis zu 65 %^{a,1} gegenüber Placebo

Wenige Spritzen, viel Freiheit^{b,1}

Hemmt PCSK9, bevor es entsteht^{2,c}

LEQVIO® wird bei Erwachsenen mit primärer Hypercholesterinämie (heterozygot familiär und nicht-familiär) oder gemischter Dyslipidämie zusätzlich zu diätetischer Therapie angewendet.

LDL-C: Low Density Lipoprotein Cholesterin, PCSK9: Proproteinconvertase Subtilisin/Kexin Typ 9

^a In der gepoolten Analyse der Phase-III-Studien wurde mit subkutan verabreichtem LEQVIO® bereits an Tag 90 eine LDL-C-Senkung um 50 % bis 55 % erreicht und während der Langzeittherapie aufrechterhalten. Die maximale LDL-C-Senkung wurde nach einer zweiten Verabreichung an Tag 150 erreicht. Eine geringfügige, jedoch statistisch signifikant gesteigerte LDL-C-Senkung bis zu 65 % war mit niedrigeren LDL-C-Ausgangswerten (etwa < 2 mmol/l [77 mg/dl]), höheren PCSK9-Ausgangswerten, höheren Statin-Dosen und höherer Statin-Intensität assoziiert.¹

^b Durch: 1. Einzelne subkutane Injektion zu Behandlungsbeginn, nach 3 Monaten und danach alle 6 Monate.
2. Lagerung bei Raumtemperatur.¹

^c LEQVIO® hemmt die Translation von PCSK9 in der Leberzelle.²

1. LEQVIO® aktuelle Fachinformation.

2. https://www.ema.europa.eu/en/documents/assessment-report/leqvio-epar-public-assessment-report_en.pdf

LEQVIO® 284 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. **Wirkstoff:** Inclisiran. **Zusammensetzung:** Arzneimittel wirksame Bestandteile: Jede Fertigspritze enthält Inclisiran-Natrium entsprechend 284 mg Inclisiran in 1,5 ml Lösung. Jeder Milliliter enthält Inclisiran-Natrium entsprechend 189 mg Inclisiran. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumhydroxid, konzentrierte Phosphorsäure. **Anwendungsgebiete:** Leqvio wird bei Erwachsenen mit primärer Hypercholesterinämie (heterozygot familiär und nicht-familiär) oder gemischter Dyslipidämie zusätzlich zu diätetischer Therapie angewendet: in Kombination mit einem Statin oder einem Statin mit anderen lipidsenkenden Therapien bei Patienten, die mit der maximal tolerierbaren Statin-Dosis die LDL-C-Ziele nicht erreichen, oder allein oder in Kombination mit anderen lipidsenkenden Therapien bei Patienten mit Statin-Intoleranz oder für welche ein Statin kontraindiziert ist. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen:** Häufig: Reaktionen an der Injektionsstelle. **Verschreibungspflichtig.** **Weitere Hinweise:** Siehe Fachinformation. Stand: März 2022 (MS 02/22.3). Novartis Pharma GmbH, Roonstr. 25, 90429 Nürnberg. Tel.: (0911) 273-0, Fax: (0911) 273-12 653. www.novartis.de

Licensed from Alnylam Pharmaceuticals, Inc.



Mehr Informationen zu LEQVIO® erhalten Sie hier:

