

Como un fuerte complemento del máximo tratamiento tolerado con estatinas¹

DOS RAZONES PARA AMAR SYBRAVA® (inclisiran)

Dos
dosis al
año.^{1*}

Reducción eficaz
y sostenida del
C-LDL.^{1†}

*SYBRAVA® se dosifica inicialmente, de nuevo a los 3 meses y luego una vez cada 6 meses.¹

†La reducción de C-LDL se mantuvo durante cada intervalo de dosificación de 6 meses.¹

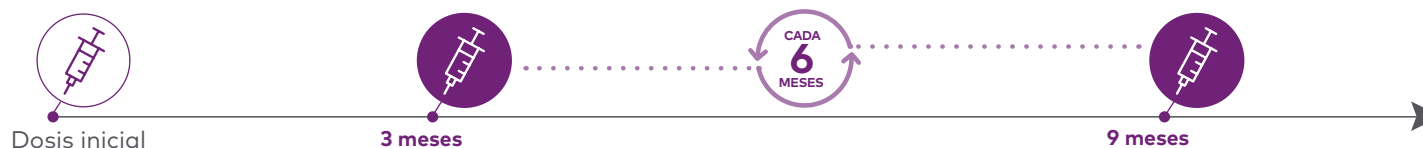
* No es un paciente real

 **SYBRAVA®**
inclisiran inyección
284 mg/1.5 mL

DOS DOSIS AL AÑO¹

- Administrado por profesionales de la salud¹
- Inyección subcutánea única¹
- Jeringa precargada individual^{1*}
- No requiere refrigeración¹
- No se requiere educación del paciente sobre la administración¹

Cómo administrar SYBRAVA^{®1}



Puede integrarse sin problemas en la rutina de atención médica de un paciente.¹

Le brinda la confianza de que sus pacientes recibieron su dosis por 6 meses.¹

SYBRAVA[®] se administra inicialmente, de nuevo a los 3 meses y luego una vez cada 6 meses.¹

*SYBRAVA[®] debe ser claro, entre incoloro y ligeramente amarillo. Esta variación de color es normal y no tiene impacto en la calidad general de SYBRAVA[®].

Como un fuerte complemento del máximo tratamiento tolerado con estatinas¹

REDUCCIÓN EFICAZ Y SOSTENIDA DEL C-LDL^{1†}

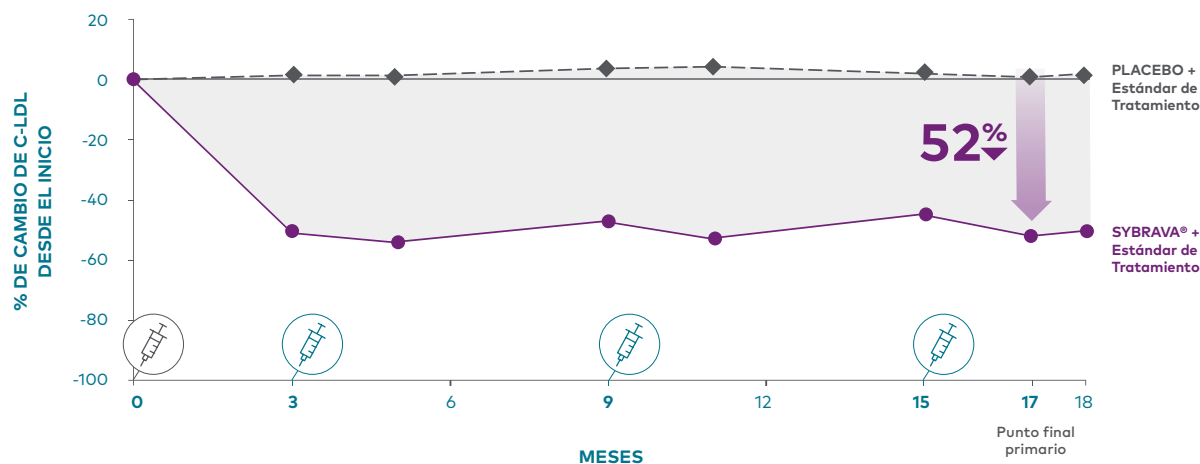
[†]La reducción de C-LDL se mantuvo durante cada intervalo de dosificación de 6 meses.¹

En el estudio clínico ORION-10,
SYBRAVA® demostró:

52%
DE REDUCCIÓN
EFECTIVA DE
C-LDL
de diferencia entre grupos
en el Mes 17[‡]

[‡] Diferencia entre grupos de -52,3 % (IC del 95 %: -55,7 %, -48,8 %; P<0,001) se refiere a la diferencia entre el grupo de placebo (1,0 %) y el grupo de SYBRAVA® (-51,3 %).

ORION-10: REDUCCIÓN DE C-LDL CON SYBRAVA®²



Los pacientes de ambos grupos del estudio estaban en el máximo tratamiento tolerado con estatinas. SYBRAVA® también se estudió en el ensayo clínico ORION-11 (N=1617) en una población mixta de pacientes (ASCVD y pacientes de riesgo equivalente) con resultados similares a los de ORION-10 (N=1561).

Diseño del estudio¹

ORION-10 fue un ensayo clínico multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo de 18 meses de duración de pacientes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica establecida (ASCVD). Los pacientes estaban tomando una dosis máxima tolerada de estatina con o sin otra terapia modificadora de lípidos y requerían una reducción adicional de C-LDL.

A todos los pacientes se les administraron inyecciones subcutáneas de SYBRAVA® 284 mg o placebo en el mes 0, mes 3, mes 9 y mes 15.

 **SYBRAVA®**
inclisiran inyección
284 mg/1,5 mL

SYBRAVA® FUE BIEN TOLERADO EN 3 ENSAYOS PIVOTALES DE FASE III DURANTE 18 MESES¹

- En 3 ensayos pivotaes de fase III, se observaron más de 3500 pacientes.^{2,3}
- Las reacciones adversas más frecuentes fueron predominantemente leves o moderadas en el lugar de la inyección (8,2 % frente a 1,8 % con placebo).¹
- SYBRAVA® puede utilizarse en pacientes con insuficiencia hepática leve a moderada o insuficiencia renal leve, moderada o grave, sin necesidad de ajustes de dosis.¹
- No se espera que SYBRAVA® presente interacciones farmacológicas clínicamente significativas.¹

La interrupción debido a eventos adversos fue similar en los pacientes que tomaron SYBRAVA® (2,5 %) frente a los que recibieron placebo (1,9 %).¹

Los eventos adversos más comunes informados (≥ 3 % de los pacientes tratados con SYBRAVA® y que ocurrieron con más frecuencia que con placebo) fueron reacción en el lugar de la inyección (incluye términos relacionados como dolor en el lugar de la inyección, eritema y erupción cutánea), artralgia, infección del tracto urinario, diarrea, bronquitis, dolor en las extremidades y disnea.¹

Los datos de seguridad se derivan de 3 ensayos controlados con placebo (ORION-9, ORION-10 y ORION-11).¹

MÁS BAJO.‡ POR MÁS TIEMPO.‡ SYBRAVA®¹

En ORION-9, -10 y -11, los pacientes que recibieron SYBRAVA® tenían niveles de C-LDL significativamente más bajos que aquellos que recibieron placebo además del máximo tratamiento tolerado con estatinas.¹

‡ DOS DOSIS AL AÑO^{1*}

Dos dosis en el consultorio le brindan la confianza de que sus pacientes recibieron la dosis requerida durante 6 meses.¹

‡ REDUCCIÓN EFICAZ Y SOSTENIDA DE C-LDL^{1†}

SYBRAVA® redujo el C-LDL hasta en un 52 %.¹

Elija primero SYBRAVA® para una reducción efectiva y sostenida de C-LDL, como fuerte complemento a la dosis máxima tolerada de estatinas por sus pacientes con ASCVD.¹

En ORION-9, -10 y -11, los pacientes recibieron SYBRAVA® o placebo además del máximo tratamiento tolerado con estatinas.¹

*SYBRAVA® se dosifica inicialmente, de nuevo a los 3 meses, y luego una vez cada 6 meses.¹

†La reducción de C-LDL se mantuvo durante cada intervalo de dosificación de 6 meses.¹

 **SYBRAVA®**
inclisiran inyección
284 mg/1.5 mL

Referencias: 1. LEQVIO®. Core Data Sheet. Novartis Pharma AG; 2020. 2. Ray KK, Wright RS, Kallend D, et al; ORION-10 and ORION-11 Investigators. Two phase 3 trials of inclisiran in patients with elevated LDL cholesterol. N Engl J Med. 2020;382(16):1507-1519. 3. Raal FJ, Kallend D, Ray KK, et al; ORION-9 Investigators. Inclisiran for the treatment of heterozygous familial hypercholesterolemia. N Engl J Med. 2020;382(16):1520-1530. 4. Último prospecto aprobado por MSP

Distribuidor autorizado por Novartis

Material para uso exclusivo del profesional médico. Prohibida su exhibición y/o entrega a pacientes, consumidores y/o público en general



Scienza Uruguay (Murry SA). Av. Luis Alberto de Herrera 1248-WTC Torre 2 Piso 19. Of 1906. Montevideo - Uruguay. Líneas Rotativas (+ 598 2) 1988 9000 - ventas@scienza.com.uy - www.scienza.com.uy

Para acceder a la información del producto escanee el código QR o solicítelo al 1998 9000⁴



LINK:

Para visualizar la información del importador favor dirigirse al siguiente link: <https://prod.cac.novartis.com/informacion-del-importador>

QR:

Para visualizar la información del importador favor escanear el siguiente código QR:



2022.4.14