

VÁ ALÉM DO TRATAMENTO PADRÃO AO TRATAR A SÍNDROME CORONARIANA AGUDA^{1,2}

Repatha[®]
(evolocumabe)

AMGEN[®]
Cardiovascular

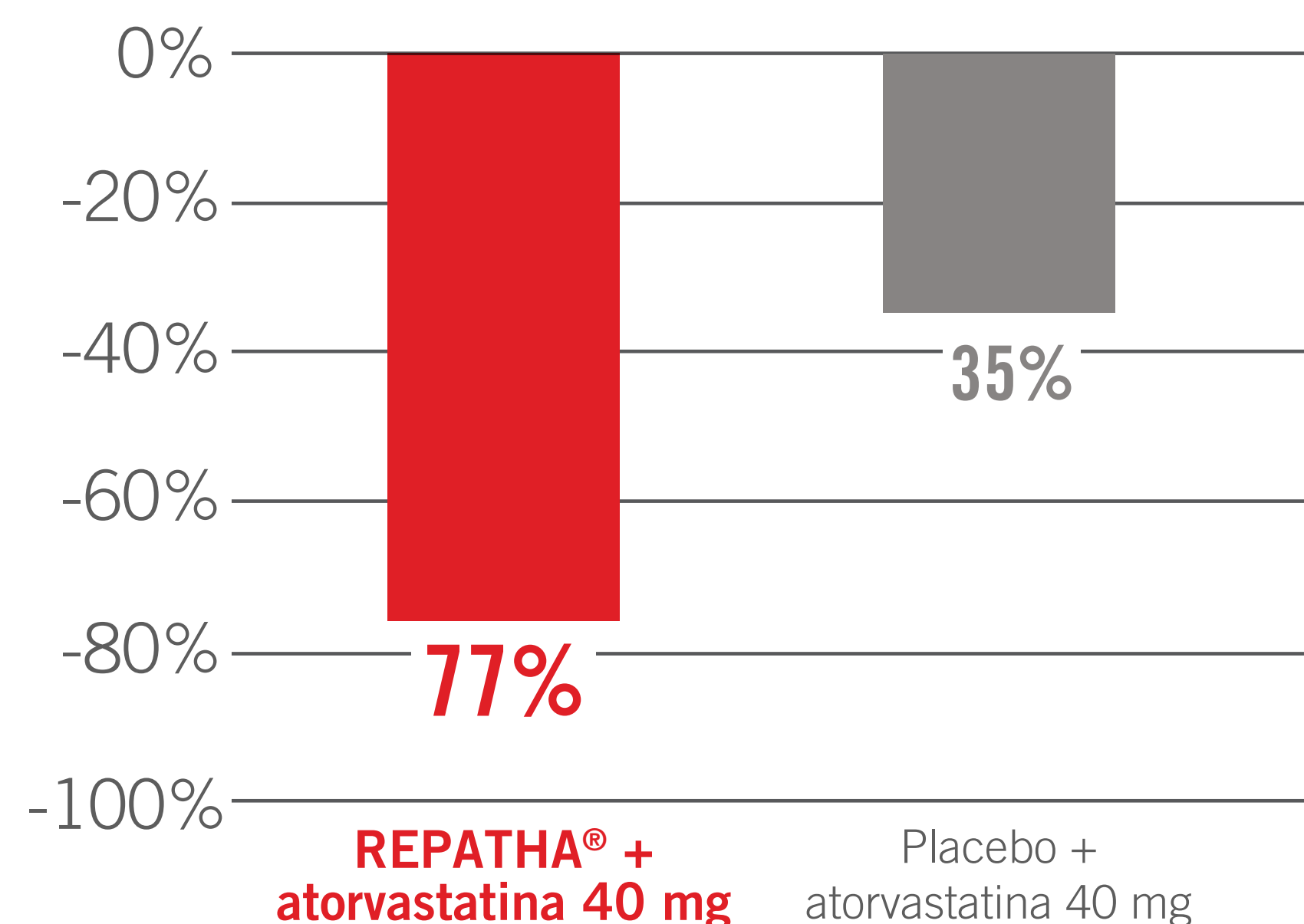
ESTUDO EVOPACS

O PRIMEIRO ESTUDO AVALIANDO A EFICÁCIA E SEGURANÇA DE EVOLOCUMABE INICIADO NAS PRIMEIRAS 72 HORAS DA SCA¹

- Estudo randomizado, duplo-cego, controlado por placebo, multicêntrico;
- Pacientes incluídos apresentaram SCA e níveis de LDL-C ≥ 70 mg/dL;
- Repatha**[®] 420 mg administrado uma vez por via subcutânea + terapia com estatina de alta intensidade ou placebo + terapia com estatina de alta intensidade.

REDUÇÃO INTENSA DO LDL-C DURANTE A FASE AGUDA DA SCA ADICIONANDO **REPATHA**^{®1}

Redução média do LDL-C basal em 8 semanas



Adaptado de ref 1

AO ADICIONAR **REPATHA**[®], 9 EM CADA 10 PACIENTES ALCANÇARAM A META ESTABELECIDADA PELO ESC* (< 55 MG/DL)^{1,2}

90%

dos pacientes com SCA sob regime de **Repatha**[®] + estatina de alta intensidade alcançaram a meta ESC/EAS mais rigorosa de < 55 mg/dL vs. 11% com estatina de alta intensidade + placebo.



Imagem meramente ilustrativa.



Simples dosagem: uma dose de 140 mg a cada 2 semanas.³



Potente: redução média de **77%** dos níveis de LDL-C basais com adição de **Repatha**[®].¹



Previsível: mais de **90%** dos pacientes atingiram a meta.¹

VÁ ALÉM DO TRATAMENTO PADRÃO AO TRATAR A SÍNDROME CORONARIANA AGUDA^{1,2}

 **Repatha**[®]
(evolocumabe)

 **AMGEN**[®]
Cardiovascular

ESC = Sociedade Europeia de Cardiologia.

Referências bibliográficas: **1.** Koskinas KC, Windecker S, Pedrazinni G, *et al.* Evolocumab for early reduction of LDL-cholesterol levels in patients with acute coronary syndromes (EVOPACS). JACC. 2019. doi 10.1016/j.jacc.2019.08.010. **2.** ESC/EAS. Eur Heart J. 2019; Advance online publication. **3.** Bula Repatha[®] (evolocumab) aprovada pela ANVISA em 30/06/2020.

REPATHA[®] (evolocumabe). **INDICAÇÕES:** Indicado para adultos com hipercolesterolemia primária (familiar heterozigótica e não familiar) ou dislipidemia mista, como adjuvante à dieta: em combinação à estatina ou à estatina + outras terapias hipolipemiantes em pacientes incapazes de atingir os níveis da lipoproteína de baixa densidade (LDL-C) com o máximo de dose de estatina tolerada, ou isoladamente ou em combinação a outras terapias hipolipemiantes em pacientes que são intolerantes à estatina, ou para aqueles cuja estatina é contraindicada. Indicado em adultos e adolescentes ≥ 12 anos com hipercolesterolemia familiar homozigótica (HFHo) em combinação a outras terapias hipolipemiantes. Indicado para adultos com doença cardiovascular aterosclerótica estabelecida (infarto do miocárdio, acidente vascular cerebral ou doença arterial periférica) para reduzir o risco cardiovascular pela redução dos níveis de LDL-C, como adjuvante à correção de outros fatores de risco: em combinação com a dose máxima de estatina, com ou sem outras terapias hipolipemiantes, ou isoladamente ou em combinação a outras terapias hipolipemiantes em pacientes que são intolerantes à estatina, ou para os quais a estatina é contraindicada.

CONTRAINDICAÇÕES: hipersensibilidade aos componentes da composição. **ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES:** Quando usar REPATHA em combinação às estatinas ou outras terapias hipolipemiantes, consultar a bula. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. O risco de amamentar recém-nascidos não pode ser excluído. Não foram observadas diferenças globais na segurança ou eficácia entre pacientes ≥ 65 anos de idade e os pacientes mais jovens. REPATHA deve ser usado com cautela em pacientes com insuficiência hepática grave. Reações de hipersensibilidade foram relatadas em pacientes tratados com REPATHA, incluindo alguns que levaram a descontinuação da terapia. A proteção da agulha da caneta preenchida é feita de um derivado do látex, que pode causar

reações alérgicas. **INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS:** Não são necessários ajustes nas doses de estatina quando

usadas em combinação ao REPATHA. **POSOLOGIA:** Hipercolesterolemia Primária (Familiar heterozigótica e não familiar) e Dislipidemia Mista em adultos:

A dose recomendada é de 140 mg a cada 2 semanas ou de 420 mg 1x/mês; ambas as doses são clinicamente equivalentes. HFHo em adultos e adolescentes ≥ 12 anos: A dose recomendada é de 420 mg 1x/mês. Doença cardiovascular aterosclerótica estabelecida em adultos: A dose recomendada de REPATHA é de 140 mg a cada duas semanas ou 420 mg uma vez ao mês; as duas doses são clinicamente equivalentes. Não é necessário ajuste de dose em pacientes com insuficiência renal leve a moderado, insuficiência hepática leve e pacientes idosos. A segurança e eficácia de REPATHA em crianças < 18 anos não foram estabelecidas na indicação para hipercolesterolemia primária familiar heterozigótica e não familiar e dislipidemia mista. A segurança e eficácia de REPATHA em crianças < 12 anos não foi estabelecida para HFHo. Uso subcutâneo administrado no abdômen, coxa ou na parte superior do braço. Não deve ser administrado por via intravenosa ou via intramuscular. A dose de 140 mg deve ser aplicada utilizando uma caneta preenchida. A dose de 420 mg 1x/mês deve ser administrada utilizando-se 3 canetas preenchidas *SureClick* consecutivamente dentro de 30 minutos. Antes da administração, a solução deve ser verificada. **REAÇÕES ADVERSAS:** O perfil de segurança na população com HFHo foi consistente com o demonstrado na hipercolesterolemia primária (familiar heterozigótica e não familiar) e na dislipidemia mista. As reações mais frequentes no local da injeção foram hematomas, eritema, hemorragia, dor no local e inchaço. Não foram observadas diferenças globais na segurança ou eficácia entre os pacientes adultos e adolescentes com hipercolesterolemia familiar homozigótica. MS 1.0244.0007. **Venda sob prescrição médica. AO PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO. Distribuição exclusiva à classe médica.** (MB-REP 03-1).

PR-REP-BRA-000021-04-2021 | Material Aprovado em Junho de 2021.

Material promocional aprovado de acordo com as regulamentações locais, destinado apenas aos profissionais da saúde habilitados a prescrever e/ou dispensar medicamentos. A Amgen[®] recomenda o uso de seus medicamentos, de acordo com a aprovação regulatória local. Todas as referências citadas neste material estão disponíveis mediante solicitação dos profissionais da saúde ao SIC (Serviço de Informações Científicas), através do número gratuito 0800 742 0800 e/ou e-mail sicbrasil@amgen.com

 **AMGEN**[®]