



**Praluent**<sup>®</sup>  
alirokumab

# För patienter med aterosklerotisk hjärt-kärl- sjukdom efter hjärtinfarkt med LDL $\geq 2,0$ mmol/l<sup>\*1</sup>

\* trots maximalt tolererad dos  
statin i kombination med ezetimib.

**Praluent**  
– den enda PCSK9-hämmaren för injektion  
en gång i månaden i en förfylld penna<sup>†2</sup>

† lämplig startdos till patienter med LDL 2,0 till 3,6 mmol/l är Praluent 75 mg varannan vecka. Vid behov kan dosen upp-titreras till 300 mg en gång i månaden eller 150 mg varannan vecka för maximal LDL-sänkande effekt av Praluent.



## Praluent 300 mg en gång i månaden<sup>2</sup>

### Subventionsvillkor<sup>1</sup>

**Praluent (alirokumab) subventioneras för patienter som trots maximalt tolererbar behandling med statin och ezetimib har:**

- Diagnostiserad aterosklerotisk hjärt-och kärlsjukdom och kvarstående LDL  $\geq 2,0$  mmol/l.
- Diagnostiserad heterozygot familjär hyperkolesterolemi och kvarstående LDL  $\geq 2,6$  mmol/l.

**Aktuella behandlingsmål** för patienter med mycket hög risk\*\* för kardiovaskulära händelser enligt ESC/EAS dyslipidemi-riktlinjer 2019<sup>3</sup>:

- LDL-kolesterol  $< 1,4$  mmol/l och  $\geq 50$  % LDL-reduktion från ett obehandlat utgångsvärde.

Praluent förvaras i kylskåp (2°C–8°C), men kan förvaras i rumstemperatur (under 25°C) och skyddat från ljus under högst 30 dagar.

\*\* Manifest aterosklerosjukdom; diabetes med organskador eller minst tre betydande riskfaktorer eller tidigdebuterande typ 1-diabetes ( $> 20$  års duration); CKD (e-GFR  $< 30$  ml/min/1,73 m<sup>2</sup>); SCORE  $\geq 10$  %; familjär hyperkolesterolemi med en eller flera betydande riskfaktorer.



# Praluent®

alirokumab

**Praluent®** (alirokumab), injektionsvätska, lösning i förfyllda injektionspennor 75 mg, 150 mg och 300 mg, Rx, F, C10AX14. **Indikation:** Praluent är indicerat hos vuxna med primär hyperkolesterolemi (heterozygot familjär samt icke-familjär) eller blandad dyslipidemi, som tillägg till diet samt hos vuxna med etablerad aterosklerotisk kardiovaskulär sjukdom för att reducera kardiovaskulär risk genom att sänka nivåerna av LDL-kolesterol, i tillägg till korrigerande av andra riskfaktorer. Praluent ges i kombination med maximalt tolererad statindos med eller utan annan lipidsänkande behandling, ensamt eller i kombination med annan lipidsänkande behandling hos patienter som är statintoleranta, eller där statinbehandling är kontraindicerad. **Varning och försiktighet:** Praluent ska användas med försiktighet till patienter med gravt nedsatt njur- och leverfunktion. För ytterligare information, se [www.fass.se](http://www.fass.se). **Kontaktuppgifter:** Praluent tillhandahålls av Sanofi AB, tel +46 8 634 50 00, [www.sanofi.se](http://www.sanofi.se). Vid frågor om våra läkemedel kontakta: [infoavd@sanofi.com](mailto:infoavd@sanofi.com). Datum för senaste översyn av produktresumé: december 2021.

**Begränsningar:** Subventioneras för patienter med diagnostiserad heterozygot familjär hyperkolesterolemi som trots maximal tolererbar behandling med statin och ezetimib har kvarstående LDL-kolesterol på 2,6 mmol/l eller högre samt för patienter med diagnostiserad aterosklerotisk hjärt- och kärlsjukdom som trots maximal tolererbar behandling med statin och ezetimib har kvarstående LDL-kolesterol på 2,0 mmol/l eller högre.

**Referenser:** 1. TLV beslut 23 april 2022. 2. Praluent produktresumé, [www.fass.se](http://www.fass.se). 3. Mach F, *et al* and the ESC Scientific Document Group Eur Heart J. 2019, pii: ehz455. doi: 10.1093/eurheartj/ehz455.



sanofi

SANOFI AB, Box 30052, 104 25 Stockholm, [www.sanofi.se](http://www.sanofi.se)