



# AGIRE PRIMA<sup>1</sup>



INTENSIVO.<sup>2</sup> RAPIDO.<sup>3</sup> PRECOCE.<sup>4</sup>

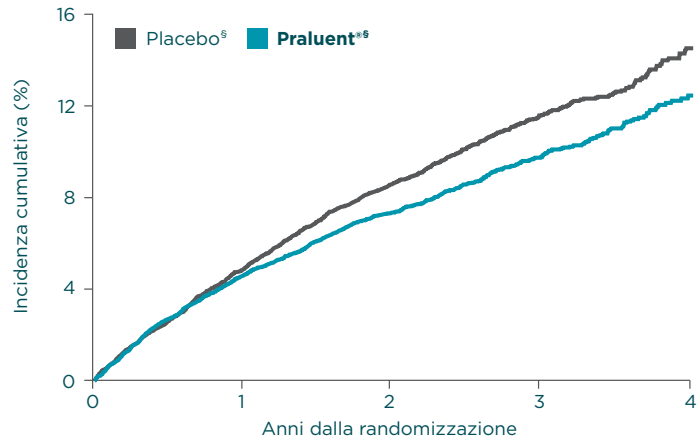
Riduzione del rischio  
di MACE nei pazienti con SCA  
e sicurezza dimostrata nel lungo termine<sup>5</sup>

sanofi



Pazienti rappresentativi della popolazione inclusa nello studio. Elaborazione grafica di dati testuali, Rif 6.

## NEI PAZIENTI CON SCA RECENTE PRALUENT® HA RIDOTTO SIGNIFICATIVAMENTE IL RISCHIO DI MACE<sup>6</sup>



Incidenza cumulativa dell'endpoint primario composito (MACE)<sup>6</sup>  
Mod. da Fig. 2, Rif. 6.

Follow-up 2,8 anni (mediana)<sup>6</sup>

PRALUENT® vs placebo<sup>6§</sup>



HR 0,85 (IC 95% 0,78-0,93)<sup>6</sup>  
p<0,001<sup>6</sup>

EFFICACIA



## PRALUENT® HA RIDOTTO SIGNIFICATIVAMENTE IL RISCHIO DI MACE NEL LUNGO TERMINE<sup>5</sup>

L'analisi post-hoc ha valutato l'**efficacia** e la **sicurezza** di PRALUENT® nel sottogruppo di pazienti con SCA recente e follow-up minimo di 3 anni e massimo di 5 anni<sup>5</sup>



**8.242**  
pazienti dello studio  
ODYSSEY OUTCOMES  
con follow-up ≥3 anni<sup>5,^</sup>

Follow-up ≥3 anni<sup>5</sup>

PRALUENT® vs placebo<sup>5§</sup>



HR 0,83 (IC 95% 0,74-0,94)<sup>5</sup>  
p=0,003<sup>5</sup>

\*Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo che ha arruolato 18.924 pazienti con SCA recente (1-12 mesi prima) in terapia con statine ad alta intensità o MTD. L'endpoint primario era un composito di: morte per malattia coronarica, infarto miocardico non fatale, ictus ischemico fatale o non fatale o angina instabile che richiede ricovero (MACE).<sup>6</sup>

<sup>§</sup>In entrambi i bracci di trattamento i pazienti ricevevano statine ad alta intensità o MTD.<sup>6</sup>

<sup>^</sup>Di questi, 6.651 pazienti con un follow-up fino a 4 anni e 1.574 pazienti con un follow-up fino a 5 anni.<sup>5</sup>



SICUREZZA

ANALISI POST-HOC  
ODYSSEY  
OUTCOMES

**PRALUENT® ha dimostrato un profilo di sicurezza simile a placebo  
nel sottogruppo di pazienti con *follow-up* massimo di 5 anni<sup>5#</sup>**

# PRALUENT®

## TRATTAMENTO IPOLIPEMIZZANTE SICURO ED EFFICACE NEL LUNGO TERMINE<sup>5</sup>

<sup>5</sup>A eccezione delle reazioni al sito di iniezione.<sup>5</sup>

**Classe di rimborsabilità:** A/PHT. **Regime di dispensazione:** ricetta ripetibile limitativa (RRL) – Medicinale da vendersi dietro presentazione di ricetta medica su prescrizione di centri ospedalieri individuati dalle Regioni o di specialisti: cardiologo, internista, neurologo, endocrinologo. **Prezzo:** • PRALUENT® 75 mg soluzione iniettabile-penna preriempita 1 mL/1 penna: € 323,21. • PRALUENT® 75 mg soluzione iniettabile-penna preriempita 1 mL/2 penne: € 646,42. • PRALUENT® 150 mg soluzione iniettabile-penna preriempita 1 mL/1 penna: € 323,21. • PRALUENT® 150 mg soluzione iniettabile-penna preriempita 1 mL/2 penne: € 646,42.

**Acronimi:** MTD: massima dose tollerata; RRR: riduzione relativa del rischio.

**Bibliografia.** 1. Wang Q et al. J Cardiovasc Pharmacol. 2020; 76(6): 658-70. 2. Zambon A, Casula M. Giornale Italiano dell'Arteriosclerosi. 2020; 11(2): 7-17. 3. Shimada YJ et al. Eur Heart J. 2015; 36(36): 2415-24. 4. Mach F et al. Eur Heart J. 2020; 41(1): 111-88.

5. Goodman S et al. European Heart Journal, Volume 43, Issue Supplement\_2, October 2022, ehac544.1233. 6. Schwartz GG et al. N Engl J Med 2018; 379(22): 2097-107.