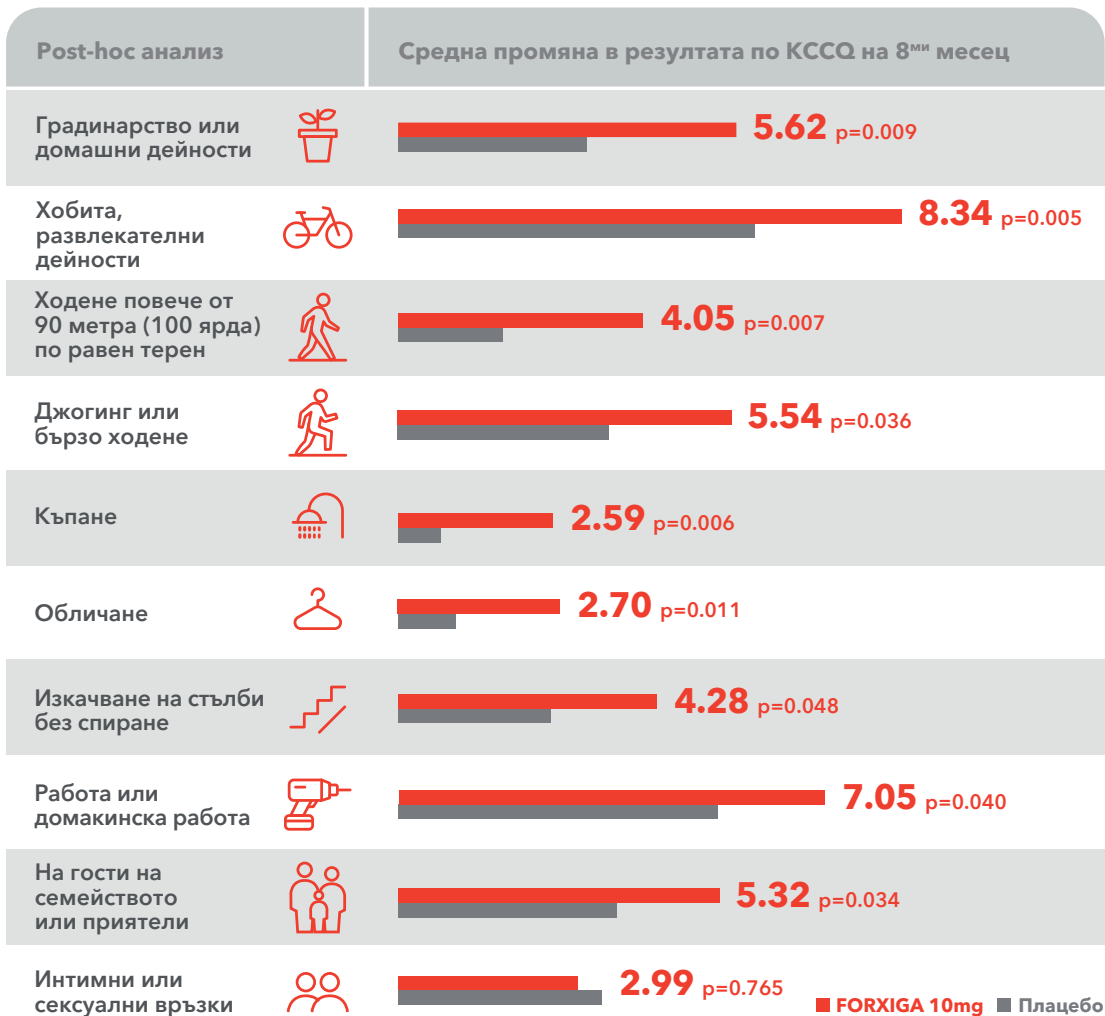




Помогнете на Вашите пациенти със СНФИ да подобрят качеството си на живот³

Ефект от лечението с **FORXIGA** върху физическите и социални ограничения чрез оценка на КССQ спрямо плацебо при пациенти със СНФИ¹

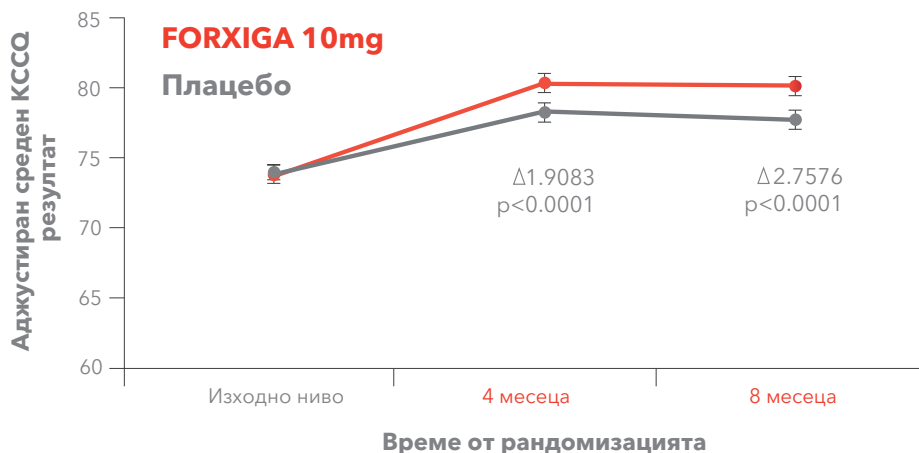


Адаптирано по Docherty K et al. Circulation 12 Nov 2020;142:A16353/https://doi.org/10.1161/circ.142.suppl_3.16353

Изображенията не са на реални пациенти.


(dapagliflozin) 10mg финирирани таблетки

POST-HOC АНАЛИЗ НА DAPA-HF: ПРОМЯНА В KCCQ-TSS*³



Лечението с FORXIGA 10mg води до статистически и клинично значима полза спрямо плацебо по отношение на симптомите на СН измерена чрез промяната спрямо изходните на 8-и месец в KCCQ-TSS (win ratio 1.18 [95% CI 1.11, 1.26]; p<0.0001).

Адаптирано по Kosiborod MN et al. Circulation. 2020;141(2):90-99

KCCQ е въпросник, който измерва симптомите и здравния статус на пациентите и е утвърден от FDA като надежден измерител за здравния статус при пациенти със СН. KCCQ се попълва самостоятелно от пациентите.^{2,3,5}

- KCCQ резултатът може да варира от 0 до 100
- По-висок резултат показва по-добро качество на живот, свързано със здравето (HRoQL)
- Промяна от 5 единици в общия скор за симптоми от KCCQ обикновено се счита за клинично значима.



*При пациенти с тежко чернодробно увреждане стартова доза от 5 mg е препоръчителна. Ако добре се толерира, дозата може да бъде повишена на 10 mg.

¹Общо 4443 пациенти са имали KCCQ данни на изходно ниво. От тях при 4141 и 3955 пациенти KCCQ е оценен съответно на 4-ти и на 8-и месец.³ Общият резултат за симптоми от въпросника за кардиомиопатия на Канзас сити (Kansas City Cardiomyopathy Questionnaire, KCCQ) варира от 0 до 100, като по-високи резултати показват по-малко симптоми и физически ограничения, свързани със СН. Ефектът от лечението е показан като коефициент на успех, където стойност, по-висока от 1 показва превъзходство.⁴

В проучването DAPA-HF FORXIGA 10mg добавен към стандартна терапия за СН, намалява относителния риск за комбинацията от влошаване на СН или СС смърт с 26% (намаляване на абсолютния риск с 4.9%) спрямо плацебо в комбинация със стандартна терапия за СН при 4744 възрастни пациенти със СНнФИ (медиана на проследяване 18.2 месеца). В проучването DAPA-HF FORXIGA 10mg добавен към стандартна терапия за СН, намалява относителния риск за смърт по каквато и да е причина спрямо плацебо в комбинация със стандартна терапия за СН (вторична крайна цел, номинално сигнификантна HR 0.83 [95% CI, 0.71, 0.97]).

СНнФИ, сърдечна недостатъчност с намалена фракция на изтласкване; KCCQ, Kansas City Cardiomyopathy Questionnaire, FDA, Администрация по храните и лекарствата на САЩ; HRoQL, свързано със здравето качество на живот; СН, сърдечна недостатъчност; TSS, Total Symptom Score; win ratio, коефициент на успех; CI, доверителен интервал; СС, сърдеченосъдов; DAPA-HF, Dapagliflozin And Prevention of Adverse outcomes in Heart Failure.

1. Docherty K et al. Circulation 12 Nov 2020;142:A16353/https://doi.org/10.1161/circ.142.suppl_3.16353; 2. Green CP et al. J Am Coll Cardiol. 2000;35(5):1245-1255. 3. Kosiborod MN et al. Circulation. 2020;141(2):90-99; 4. McMurray JJV et al. N Engl J Med. 2019;381(21):1995-2008; 5. https://www.fda.gov/drugs/clinical-outcome-assessment-coa-qualification-program/dot-coa-000084-kansas-city-cardiomyopathy-questionnaire-kccq

Forxiga е показан при възрастни за лечение на недостатъчно контролиран ЗДТ2 като добавка към диета и физическа активност: като монотерапия, когато употребата на метформин се смята за неуместна поради непоносимост; като добавка към други лекарствени продукти за лечение на ЗДТ2. Forxiga е показан при възрастни за лечение на симптоматична хронична сърдечна недостатъчност с намалена фракция на изтласкване. Forxiga е показан при възрастни за лечение на ХБЗ.

Лекарственият продукт се отпуска по лекарско предписание. Преди да предприемете FORXIGA, моля, консултирайте се с Кратката характеристика на продукта. Пълна информация за това лекарство е предоставена в кратката характеристика на продукта на уебсайта на AstraZeneca България https://az.box.com/shared/static/jcwsjd26sxbz37kkl0siwzrb7rn3g.pdf.

Безопасността на пациентите и от първостепенно значение за АстраЗенека. Ако смятате, че сте наблюдавали нежелана лекарствена реакция, ако едновременно е настъпила бременност, ако сте наблюдавали неочаквана полза или липса на ефект, моля да се свържете с нас на тел. (02) 44 55 000/факс (02) 971 11 24 или съобщете директно през <https://contactazmedical.astrazeneca.com/>.

Моля, съблюдавайте също изискванията за докладване на нежелани лекарствени реакции към Изпълнителната агенция по лекарствата. За информация за медикаменти на АстраЗенека, може да се свържете с нас на горепосочения телефон.