

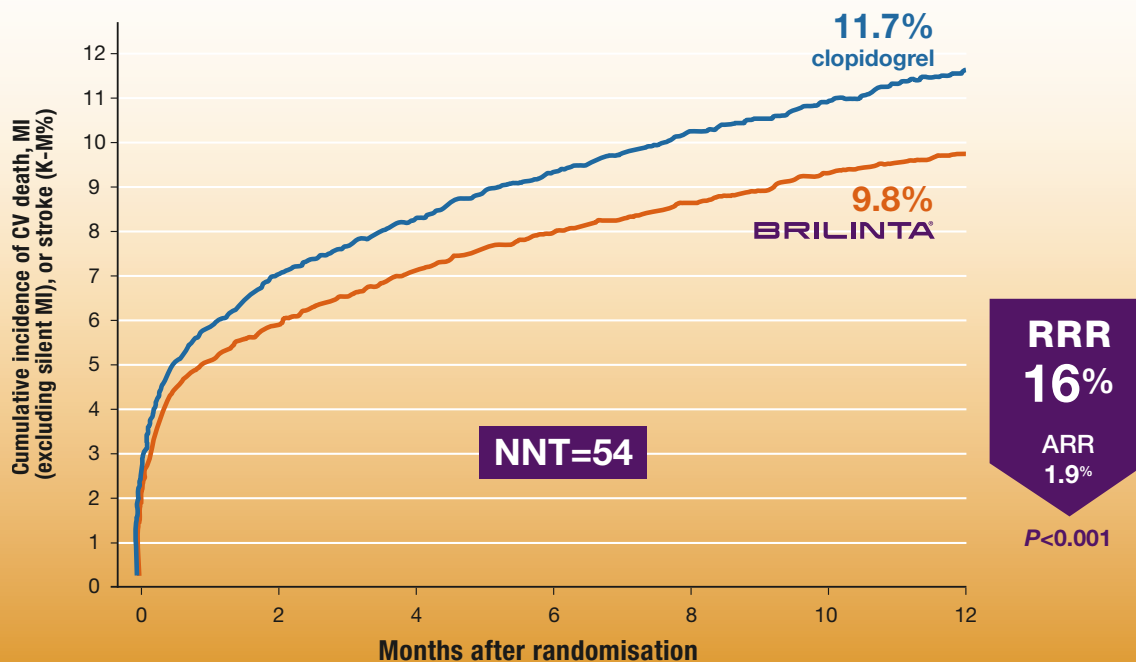


BRILINTA[®]

ticagrelor tablets

התרופה היחידה שהראתה ירידה בתמותה לבבית לעומת Clopidogrel¹

Brilinta is superior to clopidogrel in reducing the combined risk of CV death, MI or stroke in patients with ACS²



RRR = Relative Risk Reduction; ARR = Absolute Risk Reduction

In the PLATO trial, for every 54 ACS patients treated with BRILINTA vs clopidogrel, one atherothrombotic event was prevented; NNT=54.2

למרות הטיפולים המתקדמים הקיימים והזמינים כיום, שיעורי התמותה והאירועים החוזרים בישראל בשנה הראשונה לאחר ACS עדיין גבוהים - כ-1,656 חולים נפטרים כל שנה עקב אירוע לבבי חריף.³

1. Data on file
2. Wallentin L, et al. N Engl J Med. 2009;361:1045-1057.
3. ד"ר ח של הלישבה הסוכרית לסטטיסטיקה 2006-2008
http://www.cbs.gov.il/briut/new/t2006_2008.xls-extrapolated

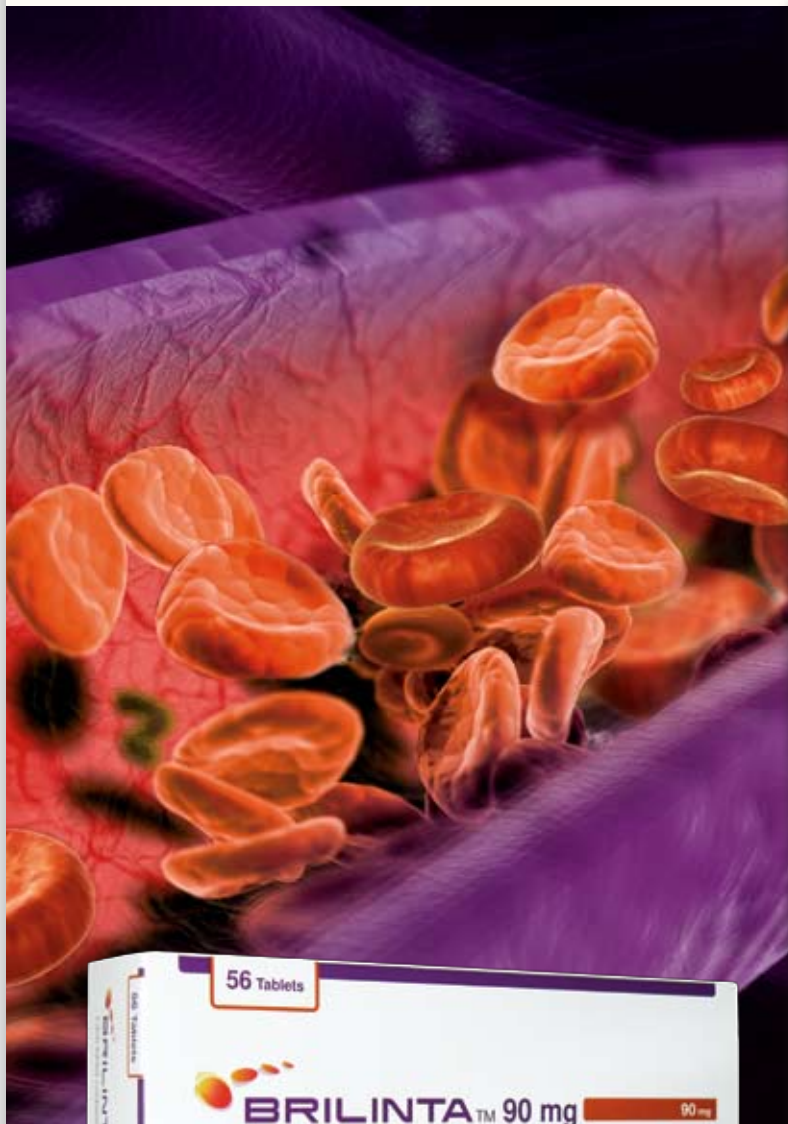
AstraZeneca

Brilinta[®] is a registered trademark of the AstraZeneca Group of Companies.
The AstraZeneca logo is a trademark of the AstraZeneca Group of Companies.
זרחין 13, רעננה 073-2226099, 43656 Israel.infoisrael@astrazeneca.com



BRILINTA[®]

ticagrelor tablets



BRILINTA[®] לטיפול בחולי ACS¹ (Acute Coronary Syndrome)

חברת אסטרהזניקה שמחה להציג בפניך את BRILINTA[®], מעכב טסיות חדש לטיפול בחולים שעברו אירוע לבבי.

- **חומר פעיל:** Ticagrelor 90 mg
- **משטר טיפול:** טבליה אחת פעמיים ביום למשך 12 חודשים (מנת העמסה חד פעמית של 180 מ"ג)¹
- **סל תרופות:** ברילינטה הוכללה בסל הבריאות בעדכון סל 2012 עבור חולי ACS (אירוע לבבי)²
- **BRILINTA[®]** הינו תכשיר ראשון מסוגו בקבוצה כימית חדשה של מעכבי טסיות הנקראת ³Cyclopentyltriazolopyrimidines
- **BRILINTA[®]** שונה מנוגדי טסיות מקבוצת התיאנופירידינים (clopidogrel, prasugrel), בכך שאינה עוברת מטבוליזם לצורתה הפעילה ובכך שקישורה לרצפטור P2Y₁₂ ל-ADP בטסיות הינו הפיך³
- האפקט הטיפולי של BRILINTA[®] הינו עקבי בתתי קבוצות רבות, כולל: משקל, מגדר, מחלת הסוכרת, היסטוריה של TIA או שבץ איסכמי, ניתוח מעקפים, תרופות נלוות כולל הפרין ו-PPIs⁴

נשמח לעמוד לרשותך בכל מידע נוסף שיידרש, חברת אסטרהזניקה

BRILINTA כלולה בסל הבריאות עבור:³
 a. מניעת אירועים אחרותורומבטיים בחולים עם תסמונת כלילית חריפה (ACS) לאחר צנתור לב טיפולי, אשר פיתחו Stent Thrombosis תחת טיפול ב-Clopidogrel בתוך שנה מהצנתור. משך הטיפול בתכשיר לא יעלה על 12 חודשים
 b. מניעת אירועים אחרותורומבטיים בחולים עם STEMI (ST Segment Elevation Myocardial Infarction) לאחר צנתור לב. משך הטיפול בתכשיר לא יעלה על 12 חודשים
 c. מניעת אירועים אחרותורומבטיים - עבור חולי ACS ללא עליית מקטע ST (חולי NSTEMI או תעוקת חזה בלתי יציבה) עם סרופונין חיובי העוברים PCI עם השתלת תוך. משך הטיפול בתכשיר לא יעלה על 12 חודשים
 1. עלון התרופה לרופא כפי שאושר על ידי משרד הבריאות, ספטמבר 2011. 2. חודר מנהל רפואה 02/2012 כפי שפורסם על ידי משרד הבריאות בינואר 2012. 3. Data on file. 4. העלון לרופא והעלון לצרכן ספורטיסים במסגרת התרופות שבאתר משרד הבריאות.

