

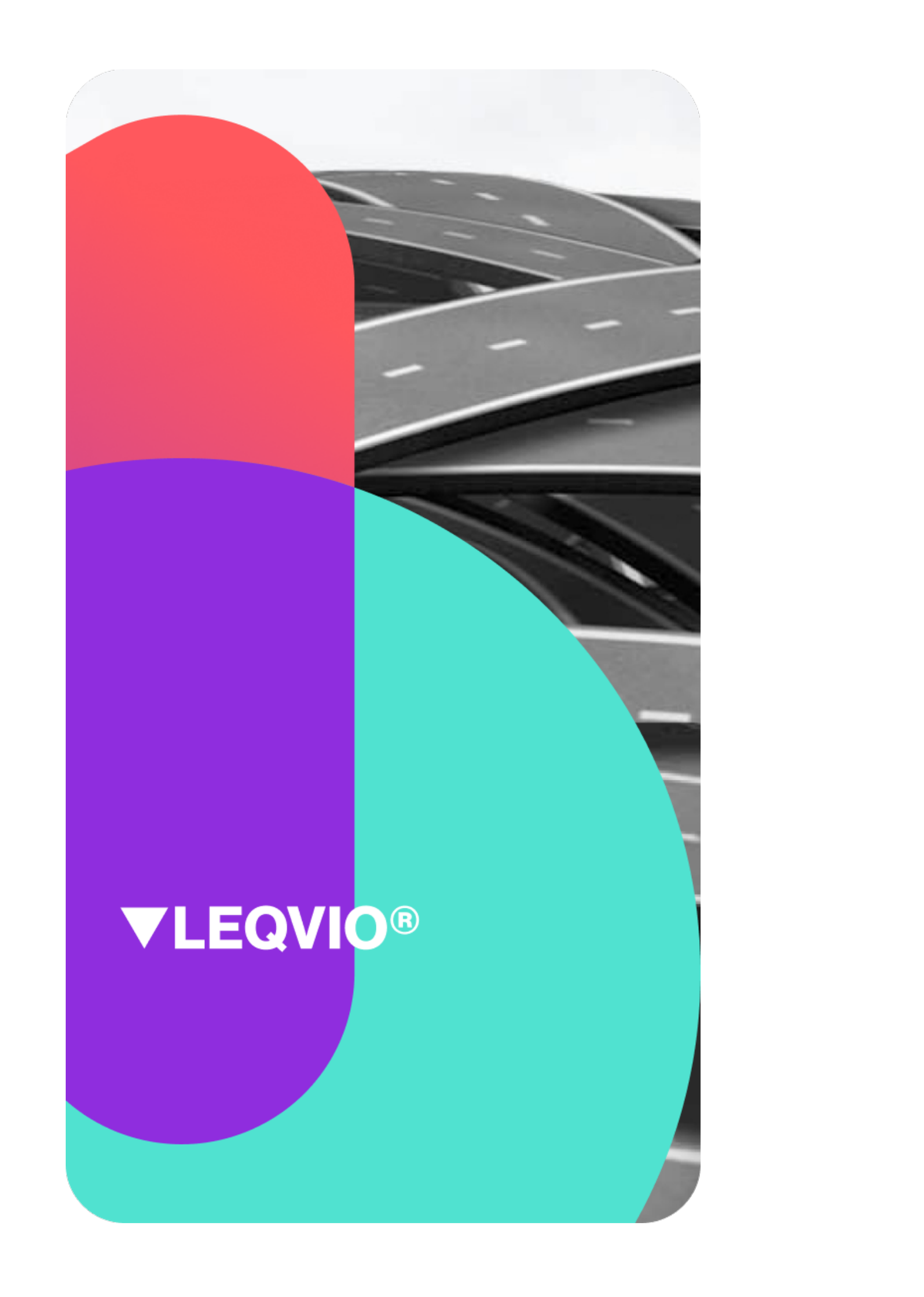
▼LEQVIO®

▼Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es prioritaria la notificación de sospechas adversas asociadas a este medicamento.

Image



Image

The image features a background of a multi-lane highway with white dashed lane markings, receding into the distance under a cloudy sky. Overlaid on the left side of the image are three large, overlapping semi-circular shapes: a red one at the top, a purple one in the middle, and a teal one at the bottom. The LEQVIO logo is positioned in the lower-left area, overlapping the purple and teal shapes.

▼LEQVIO®

LEQVIO®, el primer y único ARNip que ha demostrado una reducción del c-LDL potente y sostenida* con solo 2 veces al año¹⁻⁴

Para el manejo de la EVA y la HFHe



Carga de la enfermedad cardiovascular

Carga de la enfermedad cardiovascular

¿Sabías que la ECV es la principal causa de muerte en España?⁵

See more details

Hide details



Empezar con LEQVIO®: todo lo que necesitas saber

Empezar con LEQVIO®: todo lo que necesitas saber

Información práctica relevante a la hora de iniciar el tratamiento con LEQVIO®.

See more details

Hide details



Recursos para el abordaje de la EVA

Recursos para el abordaje de la EVA

Recursos y materiales de apoyo para facilitar el manejo con LEQVIO®.

[See more details](#)

Hide details

LEQVIO®



Eficacia**Eficacia**

Descubre más sobre la eficacia de LEQVIO® y cómo proporciona una reducción potente y sostenida* del c-LDL.¹⁻⁴

[See more details](#)

Hide details



Adherencia**Adherencia**

LEQVIO® garantiza el cumplimiento con solo 2 veces al año al ser administrado por un profesional sanitario.^{1,6}

[See more details](#)

Hide details



Seguridad

Seguridad

Descubre más sobre los beneficios de la especificidad de LEQVIO® en el perfil de seguridad.^{1,7,8}

See more details

Hide details



Mecanismo de acción

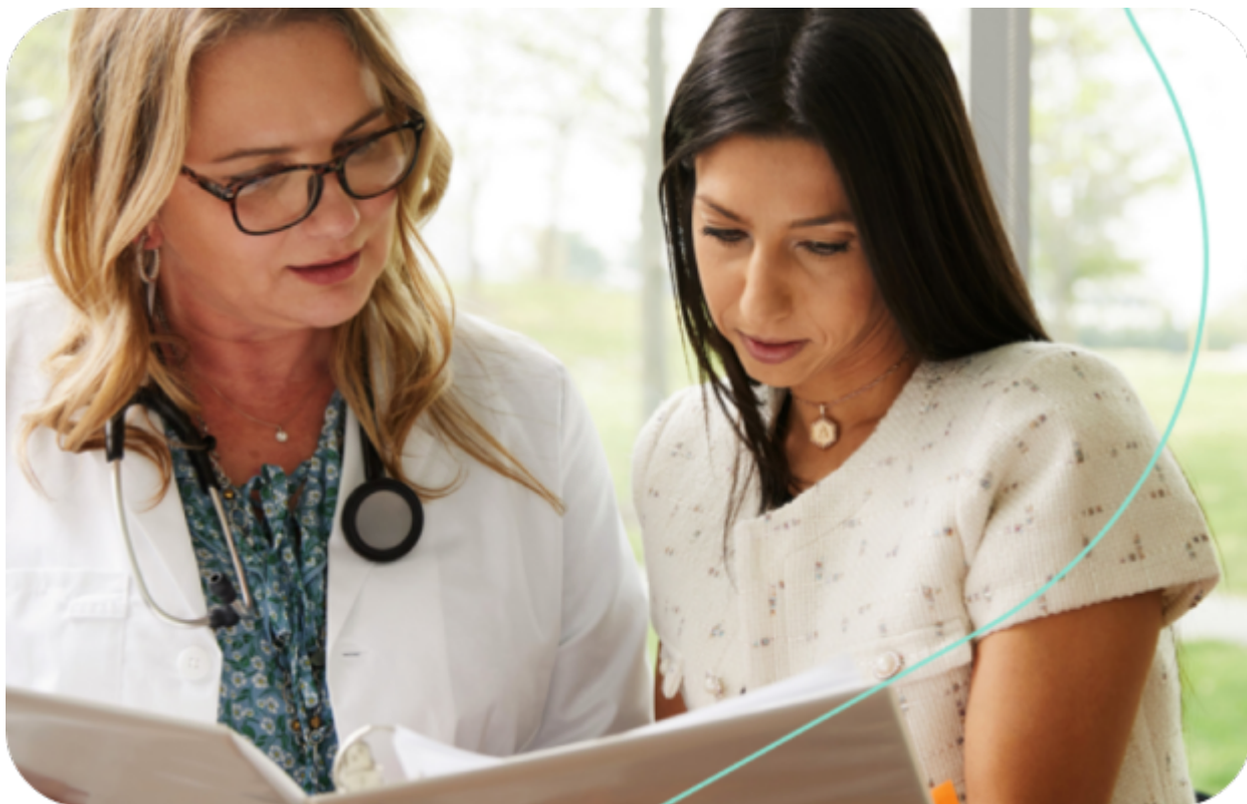
Mecanismo de acción

Conoce el MoA del primer y único ARNip que disminuye el c-LDL imitando la vía natural de regulación de la expresión génica de nuestro cuerpo^{1,9,10}

See more details

Hide details

Image



Solicitud de información médica

¿Tienes una pregunta específica sobre alguno de nuestros productos o patologías?

[Contacta con nuestro equipo de Información Médica](#)

LEQVIO® está indicado en adultos con hipercolesterolemia primaria (heterocigótica familiar y no familiar) o dislipidemia mixta, como coadyuvante de la dieta: en combinación con una estatina o una estatina y otros tratamientos hipolipemiantes en pacientes que no consiguen alcanzar los objetivos de c-LDL con la dosis máxima de una estatina o, sola o en combinación con otros tratamientos hipolipemiantes en pacientes que son intolerantes a las estatinas, o para aquellos para los que las estatinas están contraindicadas.¹

* Reducción del 54% (IC 95%: -56%, -51%; $p < 0,001$) ajustada en el tiempo entre el inicio y el promedio entre el mes 3 y el mes 18 de tratamiento respecto al comparador (estatina a dosis máxima tolerada \pm ezetimibe) en el estudio ORION-10.^{1,4}

ARNip: ARN de interferencia pequeño; **c-LDL:** colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad; **CV:** cardiovascular; **ECVA:** enfermedad cardiovascular; **EVA:** enfermedad vascular aterosclerótica; **HFHe:** hipercolesterolemia familiar heterocigota; **IC 95%:** intervalo de confianza al 95%; **MoA:** mecanismo de acción.

Referencias

1. Ficha técnica LEQVIO®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/1201494001/FT_1201494001.html
Último acceso: abril 2024.
2. Padam P, et al. Open Heart. 2022 Dec;9(2):e002184.
3. Banerjee Y, et al. Expert Opinion on Drug Safety. 2022;21(1):9-20.

4. Ray KK, et al. N Engl J Med. 2020;382:1507-1519.
5. Orozco-Beltrán D, Brotons Cuixart C, Banegas Banegas JR, et al. Recomendaciones preventivas cardiovasculares. Actualización PAPPS 2022 [Cardiovascular preventive recommendations. PAPPS 2022 thematic updates. Working groups of the PAPPS]. Aten Primaria. 2022;54 Suppl 1(Suppl 1):102444.
6. Brandts J, Ray KK. Low Density Lipoprotein Cholesterol-Lowering Strategies and Population Health: Time to Move to a Cumulative Exposure Model. Circulation. 2020;141(11):873-876.
7. Wright RS, Raal FJ, Koenig W, et al. ORION-8: Long-term efficacy and safety of twice-yearly inclisiran in high cardiovascular risk patients. Presentado en: ESC 2023 Congress. Amsterdam, Netherlands.
8. Ray KK, Raal FJ, Kallend DG, et al. Inclisiran y eventos cardiovasculares: un análisis a nivel de paciente de los ensayos de fase III. Eur Heart J. 2023;44(2):129-138.
9. Stoekenbroek RM, Kallend D, Wijngaard PL, et al. Inclisiran para el tratamiento de la enfermedad cardiovascular: el programa de desarrollo clínico ORION. Future Cardiol. 2018;14(6):433-442.
10. Klinovski M, Boucher M, Perraset Ch, et al. Inclisiran: una pequeña molécula de ARN de interferencia para tratar la hipercolesterolemia. CADTH Issues in Emerging Health Technologies. 2019.

PRECIO Y CONDICIONES DE PRESCRIPCIÓN Y DISPENSACIÓN

Con receta Médica. Reembolsado por el SNS, dispensación hospitalaria sin cupón precinto. PVLn LEQVIO 284 mg SOLUCION INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA, 1 jeringa precargada con protector de aguja 2.202 €.

Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es prioritaria la notificación de sospechas de reacciones adversas asociadas a este medicamento.

LEQVIO® y el logo de LEQVIO® son marcas registradas de Novartis AG. Con licencia de Alnylam Pharmaceuticals, Inc.

[Ficha Técnica de LEQVIO®](#)

Source URL: <https://www.pro.novartis.com/es-es/leqvio>