

# Uddannelsesklub for yngre interne medicinere

I samarbejde med læge Jeanette Sørensen, læge Peter Thaysen Laurberg, læge Ole Møller Hansen & AstraZeneca inviteres I hermed til endnu en spændende uddannelses-eftermiddag.

## Temaer på mødet:

- Blodfortyndende behandling
- Anæmiudredning & behandlingsmodaliteter

**Dato og tid:** Torsdag den 23. november 2017, kl. 17.00 – 21.00

**Mødested:** Comwell Hvide Hus Aalborg, Vesterbro 2, 9000 Aalborg

**Målgruppe:** Yngre interne medicinere på Aalborg Universitetshospital  
og øvrige interesserede læger

**Tilmelding:** Senest tirsdag den 7. november 2017 til [lise-lotte.rosengaard@astrazeneca.com](mailto:lise-lotte.rosengaard@astrazeneca.com)

## Program:

Kl. 16.30: Registrering & kaffe

Kl. 17.00: Produktnyt fra AZ

Kl. 17.15: Blodfortyndende behandling

- Diagnoser, indikationer og sygdomslære
- Antikoagulationsbehandling, hæmning af trombocytter og atrieflimren

*v/ Peter Bisgaard Stæhr, overlæge PhD MMSc, Regionshospital Nordjylland  
Kardiologisk afdeling - Hjørring/Thisted*

Kl. 18.45: Brilique(ticagrelor). Sekundær profylakse hos patienter med myokardieinfarkt<sup>ref 1</sup>.

Brilique, der administreres sammen med acetylsalicylsyre (ASA), er indiceret til forebyggelse af atherotrombotiske hændelser hos voksne patienter med

- akut koronart syndrom (AKS) eller
- myokardieinfarkt (MI) i anamnesen og en høj risiko for at udvikle en atherotrombotisk hændelse<sup>ref.1</sup>

*v/Jan G. Hansen, Key Account Manager, AstraZeneca*

Kl. 18.55: Pause

Kl. 19.05: Anæmiudredning & behandlingsmodaliteter

- En guide til de røde blodprøvesvar

*v/ Rie Sander Bech, Afdelingslæge, Hæmatologisk afdeling, Aalborg Universitetshospital*

Kl. 20.00: Let traktement

Med venlig hilsen

**AstraZeneca A/S**  
Nordic-Baltic MC

**Lise-Lotte Rosengaard**

Key Account Manager

✉: [lise-lotte.rosengaard@astrazeneca.com](mailto:lise-lotte.rosengaard@astrazeneca.com)

☎: 5360 2942

**Karen Toft**

Key Account Manager

✉: [karen.toft@astrazeneca.com](mailto:karen.toft@astrazeneca.com)

☎: 3151 9504

**Jan G. Hansen**

Key Account Manager

✉: [jan.hansen@astrazeneca.com](mailto:jan.hansen@astrazeneca.com)

☎: 2597 0039

Ref.1 Produktresumé Brilique, 18. Maj 2017

Når du tilmelder dig dette møde, indsamler AstraZeneca dine personoplysninger (fx navn, e-mail). Formålet med indsamlingen er at administrere og bekræfte din deltagelse i mødet. AstraZeneca opbevarer dine oplysninger i en periode på 6 måneder fra den dato, hvor mødet finder sted. Ved at kontakte os skriftligt, kan du anmode om kopi af de oplysninger, som AstraZeneca har om dig, og/eller anmode om korrektion af dine oplysninger. Ved at sende os dine oplysninger, accepterer du behandlingen af dine personoplysninger som beskrevet.

Se pligttekst på bagsiden

Arrangementet vil blive anmeldt til Etisk Nævn for Lægemedellindustrien (ENLI) inden arrangementets afholdelse. Arrangementet er efter AstraZenecas opfattelse i overensstemmelse med reglerne på området, selvom arrangementet ikke på forhånd er godkendt af ENLI.

Reklamebekendtgørelsens § 1, stk. 3 definition af sundhedspersoner: "Ved sundhedspersoner forstås læger, tandlæger, dyrlæger, farmaceuter, sygeplejersker, veterinær-sygeplejersker, farmakonomer, iordemødre, bioanalytikere, kliniske diætister, radioarafer, social- og sundhedsassistenter og studerende inden for disse fag."

AstraZeneca A/S · Arne Jacobsens Allé 13 · DK-2300 Copenhagen S

T: +45 43 66 64 62 · F: +45 43 66 61 00 · [astrazeneca.com](http://astrazeneca.com) · [astrazeneca.dk](http://astrazeneca.dk)

**Brilique, ticagrelor, tabletter.**

#### **Indikationer**

Brilique, der administreres sammen med acetylsalicylsyre (ASA), er indiceret til forebyggelse af aterosklerotiske hændelser hos voksne patienter med

- akut koronar syndrom (AKS) eller
- myokardieinfarkt (MI) i anamnesen og en høj risiko for at udvikle en aterosklerotisk hændelse

#### **Dosering ≥ 18 år**

Patienter, der tager Brilique, skal også dagligt tage en lav vedligeholdelsesdosis af ASA 75-150 mg, medmindre det udtrykkeligt er kontraindiceret.

#### Akut koronar syndrom

Brilique-behandling skal indledes med en enkelt 180 mg mætningsdosis (to tabletter på hver 90 mg) og derefter fortsættes med 90 mg to gange dagligt. Det anbefales at behandle med Brilique 90 mg to gange dagligt i 12 måneder hos AKS-patienter, medmindre seponering er klinisk indiceret.

#### Myokardieinfarkt i anamnesen

Brilique 60 mg to gange dagligt er den anbefalede dosis, når en forlænget behandling er nødvendig til patienter med tidligere MI for mindst et år siden og en høj risiko for en aterosklerotisk hændelse. Behandlingen kan indledes uden afbrydelse som fortsættelse af behandlingen efter den indledende et-årsbehandling med Brilique 90 mg eller anden behandling med en adenosindifosfat (ADP)-receptorhæmmer hos AKS-patienter, der har høj risiko for en aterosklerotisk hændelse. Behandlingen kan også indledes i op til 2 år fra MI, eller inden for et år efter ophør af tidligere behandling med ADP-receptorhæmmer. Der er begrænsede data om virkning og sikkerhed af Brilique ud over 3 års udvidet behandling.

Hvis der er behov for et skift, skal første dosis af Brilique administreres 24 timer efter sidst indgivne dosis af den foregående antitrombotiske behandling.

#### **Kontraindikationer**

Overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne, aktiv patologisk blødning, intrakraniell blødning i anamnesen, svært nedsat leverfunktion, stærke CYP3A4-hæmmere.

#### **Advarsler og forsigtighedsregler**

Fuldstændigt produktresumé bør konsulteres inden behandling, specielt i følgende tilfælde: **Blødningsrisiko:** Hos patienter med kendt øget risiko for blødning afvejes dette mod fordelene ved forebyggelse af aterosklerotiske hændelser. Hvis Brilique er klinisk indiceret, skal det bruges med forsigtighed hos patienter med blødningstendens og patienter med samtidig administration af lægemidler, der kan øge blødningsrisikoen. **Operation:** Patienterne skal rådes til at oplyse læger og tandlæger om, at de tager Brilique, før planlægning af kirurgi, og før de begynder at anvende ny medicin. Brilique skal seponeres syv dage før operation. **Desuden:** Patienter med risiko for bradykardi-hændelser, dyspnø, moderat nedsat leverfunktion, kreatininforhøjelser, forhøjet urinsyre, vedligeholdelsesdoser af ASA (>300 mg), risiko for interaktioner. Nøjagtig klinisk observation og kontrol af laboratorieværdier anbefales ved samtidig anvendelse af digoxin. Behandling med Brilique ud over et år af AKS patienter med tidligere iskæmisk apoplexi frarådes på grund af manglende data. Præmatur seponering kan resultere i øget risiko for kardiovaskulært (CV) dødsfald eller MI som følge af patientens tilgrundliggende sygdom

#### **Interaktion**

Ticagrelor er primært et CYP3A4-substrat og en mild hæmmer af CYP3A4. Ticagrelor er desuden et P-gp-substrat og en svag P-gp-hæmmer, som kan øge eksponeringen af P-gp-substrater.

**Andre lægemidlers indvirkning på Brilique:** Stærke CYP3A4-hæmmere (fx cyclosporin), moderate CYP3A4-hæmmere, CYP3A4-induktorer, lægemidler, der ændrer hæmostasen.

**Indvirkning af Brilique på andre lægemidler:** Simvastatin og lovastatin i doser over 40mg dagligt, lægemidler der metaboliseres af CYP3A4, CYP3A4-substrater med snævert terapeutisk indeks, såsom digoxin eller cyclosporin.

#### **Anden samtidig behandling:**

På grund af potentiel farmakodynamiske interaktioner tilrådes dog forsigtighed under samtidig administration med lægemidler, der vides at ændre hæmostasen. SSRI'er

#### **Fertilitet, graviditet og amning**

Kvinder i den **fertile alder** skal anvende sikker kontrception.

**Graviditet:** Bør ikke anvendes

**Amning:** Bør ikke anvendes

#### **Bivirkninger**

Meget almindelige bivirkninger: Blødninger i forbindelse med blodsygdomme (f.eks. øget risiko for blå mærker, spontane hæmatomer, hæmoragisk diatese), hyperurikæmi, dyspnø.

Almindelige bivirkninger: Podagra, svimmelhed, synkope, hovedpine, vertigo, hypotension, hæmoptyse, gastrointestinal blødning, diarré, kvalme, dyspepsi, obstipation, subkutan eller dermal blødning, udslæt, pruritus, blødning fra urinvejene, forhøjet serumkreatinin, blødning post procedure, traumatiske blødninger. Desuden ses andre typer af blødninger omend sjældnere.

**Styrker og pakninger** 90 mg 56 stk.: varenr. 401801; 90 mg 100 stk.: varenr. 056183; 90 mg 168 stk.: varenr. 376246; 60 mg 56 stk.: varenr. 478484; 60 mg 168 stk.: varenr. 143908. For dagsaktuelle priser henvises til [www.medicinpriser.dk](http://www.medicinpriser.dk).

**Udlevering:** B

**Tilskud:** 90 mg: Klausuleret tilskud. 60 mg: Individuelt tilskud.

**Markedsføringsindehaver og dansk repræsentant:** AstraZeneca A/S, Arne Jacobsens Allé 13, 2300 København S. Tlf. 43666462.

**Indikationsområdet og øvrig tekst er omskrevet og/eller forkortet i forhold til det godkendte produktresumé. Det komplette produktresumé dateret 18. maj 2017 kan vederlagsfrit rekvireres fra AstraZeneca A/S, Arne Jacobsens Allé 13, 2300 København S, eller ses på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside: [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu).**

Approval for pligtekst DK-1921-06-17-BR