

Szanowni Państwo,

Obniżenie ryzyka zgonu z przyczyn SN u pacjentów po zawale serca wydaje się jednym z najważniejszych celów leczenia przeciwplateletowego.

W badaniu PEGASUS-TIMI 54 BRILIQUE® 60 mg znacznie zmniejszył ryzyko wystąpienia poważnych zdarzeń niedokrwiennych ze strony układu krążenia o 16% u stabilnych pacjentów z zawałem mięśnia sercowego 1–3 lata wcześniej.

Natomiast w analizie **PEGASUS EU Label** oceniane były skuteczność i bezpieczeństwo w subpopulacji zalecanej i zarejestrowanej do leczenia BRILIQUE® 60 mg w Unii Europejskiej, tj. do leczenia 60 mg dwa razy na dobę plus ASA u pacjentów do 2 lat od zawału serca lub w ciągu 1 roku po zaprzestaniu stosowania wcześniejszego inhibitora P2Y₁₂.

Spośród 21 162 pacjentów włączonych do PEGASUS-TIMI 54, **10 779 pacjentów zostało objętych analizą EU Label**, których randomizowano do ramienia BRILIQUE® 60 mg 2x dziennie + ASA (n = 5 388) lub placebo + ASA (n = 5 391).

Częstość zdarzeń po 36 miesiącach obliczono metodą KM i uzyskano następujące wyniki BRILIQUE® 60 mg vs placebo:



* Wszyscy pacjenci otrzymywali podstawowe leczenie kwasem acetylosalicylowym.

Poważne krwawienia

Zdarzenie	BRILIQUE® 60 mg 2x dziennie n=5322		Placebo n=5331		HR 95% CI	Wartość p
	n	KM%	n	KM%		
Poważne krwawienia wg TIMI	94	2,5	43	1,1	2,36 (1,65-3,39)	<0,0001
Krwawienia śródczaszkowe lub zakończone zgonem	27	0,8	25	0,7	1,17 (0,68-2,01)	0,58

* Wszyscy pacjenci otrzymywali podstawowe leczenie kwasem acetylosalicylowym.

KM: Kaplana-Meiera; HR: współczynnik ryzyka.

Poważne krwawienia wg TIMI częściej występowały w grupie tikagreloru 2,5% w porównaniu z placebo 1,1%, natomiast nie było różnic pomiędzy populacjami, jeżeli chodzi o występowanie krwawień nieodwracalnych i wyniosło w grupie tikagreloru 0,8% w porównaniu z placebo 0,7%.

Wyniki analizy PEGASUS EU Label pokazują, iż BRILIQUE® 60 mg zapewnia długotrwałe korzyści u pacjentów po zawale z wysokim ryzykiem SN oraz wg wytycznych ESC BRILIQUE® 90 mg jest lekiem z wyboru u pacjentów z OZW.



Z wyrazami szacunku
Zespół

AstraZeneca 

