



NY INDIKATION

FORXIGA – den **första** och **enda** SGLT2-hämmaren godkänd för behandling av symtomatisk kronisk hjärtsvikt med nedsatt ejektionsfraktion¹

Ett nytt behandlingsalternativ för hjärtsviktspatienter

AstraZeneca 

AstraZeneca AB, AstraZeneca Sverige, 151 85 Södertälje
Tel: 08-553 260 00, www.astrazeneca.se

B **PP** Sverige, Port Payé

NY INDIKATION

FORXIGA – den **första** och **enda** SGLT2-hämmaren godkänd för behandling av symtomatisk kronisk hjärtsvikt med nedsatt ejektionsfraktion¹

FORXIGA – ett nytt behandlingsalternativ för hjärtsviktpatienter

Med eller utan typ 2-diabetes



Minskar signifikant risken för kardiovaskulär död, sjukhusinläggning för hjärtsvikt eller akutbesök för hjärtsvikt jämfört med placebo 26 % RRR (4,9 % ARR, NNT 21) $p < 0,0001^{*1,2}$



Minskar signifikant risken för totalmortalitet jämfört med placebo 17 % RRR (2,3 % ARR) $p < 0,0217^{**1,2}$



Signifikant förbättring av hjärtsviktsymtomen hos patienter med HFrEF både med och utan T2D, jämfört med placebo^{#1}



10 mg, 1 tablett dagligen, ingen titrering, insättning vid eGFR ≥ 30 ml/min/1,73 m²

Den nya indikationen baseras på resultat från studien DAPA-HF med 4 744 patienter med symtomatisk kronisk hjärtsvikt (NYHA klass II-IV). I studien inkluderades patienter med och utan typ 2-diabetes samt patienter med eGFR ≥ 30 ml/min/1,73 m². Patienterna stod på behandling med etablerade hjärtsviktsläkemedel och randomiserades till Forxiga 10 mg eller placebo.^{§1}

- ✓ Behandlingsnyttan med dapagliflozin över placebo gällande det primära effektmåttet var oberoende diabetesdiagnos, samtidig hjärtsviktsbehandling, njurfunktion (eGFR) och ålder (< 65 år respektive ≥ 65 år).^{1,2}
- ✓ Biverkningarna var jämförbara i bägge grupperna. Den övergripande säkerhetsprofilen för Forxiga hos patienter med hjärtsvikt överensstämde med den kända säkerhetsprofilen för Forxiga.^{1,2}

**Vill du veta mer eller har frågor om FORXIGA kontakta Medicinsk Information
08-553 260 00, medicalinformation.aznordic@astrazeneca.com**

*HR 0,74; 95 % KI 0,65 till 0,85. **HR 0,83; KI 0,71 till 0,97. Nominellt signifikant. # Förändring från baslinjen vid månad 8 i KCCQ-TSS, (Win Ratio 1,18 [95 % KI 1,11, 1,26]; $p < 0,0001$). Både symtomfrekvens och symtombörda bidrog till resultaten. § Standardbehandling var: ACE/ARB (94 %), ARNI (11 %), BB (96 %), MRA (71 %), implanterbar device (26 %). RRR=relativ riskreduktion. ARR=absolut riskreduktion. NNT=number needed to treat.

Ref: 1. Forxiga produktresumé www.fass.se 2. McMurray JJV et al. N Engl J Med. 2019;381(21):1995–2008

Forxiga[®] (dapagliflozin) 10 mg, filmdragerade tabletter, SGLT2-hämmare. Rx, EF. **Indikation:** Forxiga är avsett för vuxna för behandling av symtomatisk kronisk hjärtsvikt med nedsatt ejektionsfraktion. **Viktig säkerhetsinformation:** Vid misstanke om den sällsynta men livshotande infektionen Fourniers gangrän (nekrotiserande fasciit i perineum) ska SGLT2-hämmare sättas ut och akut behandling påbörjas. Senaste översyn av produktresumén: 2020-11-03. För ytterligare information och priser se www.fass.se