

Leqvio® (inclisiran)

Bijsluiter (informatie voor de patiënt) SmPC (informatie voor de arts)

Bijsluiter Leqvio 19-apr-2024

SmPC Leqvio 24-mrt-2022

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld. U kunt hieraan bijdragen door melding te maken van alle bijwerkingen die u eventueel zou ervaren. In de bijsluiter leest u hoe u dat kunt doen.

Wat is Leqvio en hoe werkt het?

Leqvio bevat de werkzame stof inclisiran. Inclisiran verlaagt de hoeveelheid LDL-cholesterol ('slechte' cholesterol), dat hartaandoeningen en bloedsomloopproblemen kan veroorzaken als de waarden verhoogd zijn.

Inclisiran werkt door het RNA (materiaal in lichaamscellen voor het maken van eiwitten) te hinderen bij de aanmaak van een eiwit genaamd PCSK9. Dit eiwit kan de hoeveelheid LDL-cholesterol verhogen en door de productie van dit eiwit te voorkomen kan inclisiran uw LDL-cholesterolwaarden verlagen.

Waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Leqvio wordt gebruikt als aanvulling op uw cholesterolverlagende dieet als u een volwassene bent met een hoog cholesterolgehalte in uw bloed (primaire hypercholesterolemie, waaronder heterozygote familiale en niet-familiaire hypercholesterolemie, of gemengde dyslipidemie).

Leqvio wordt toegediend:

- in combinatie met een statine (een type geneesmiddel om een hoog cholesterolgehalte te behandelen), soms gecombineerd met een andere cholesterolverlagende behandeling, als de maximale dosis van het statine onvoldoende werkt, of
 - alleen of in combinatie met andere cholesterolverlagende geneesmiddelen wanneer statines niet goed werken of niet kunnen worden gebruikt.
-

Vragen over onze geneesmiddelen

Veiligheid van de patiënt staat bij ons hoog in het vaandel. Daarom is onze Medische Informatie bereikbaar voor vragen van patiënten en professionals in de gezondheidszorg met betrekking tot alle aspecten van het gebruik of informatie over een geneesmiddel van Novartis.

Contactinformatie

info.farma@novartis.com

088 - 0452111

Bijwerking melden

Als we op de hoogte zijn van eventuele bijwerkingen, kunnen we die verder onderzoeken. We verzoeken je om bijwerkingen direct bij ons te melden. Novartis zal de informatie verwerken en eventueel contact met je opnemen. Je kunt een bijwerking bij ons melden via het onderstaande contactformulier.

- [Ik ben patiënt en wil een bijwerking melden](#)
- [Ik ben zorgverlener en wil een bijwerking melden](#)

The product information in another language can be found on the [EMA website](#).

Source URL: <https://www.novartis.com/nl-nl/over/medicijnen/leqvio-inclisiran>

List of links present in page

- <https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/over/medicijnen/leqvio-inclisiran>
- https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/sites/novartis_nl/files/Leqvio_PIL_19Apr2024_clean.pdf
- https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/sites/novartis_nl/files/Leqvio_SPC_24Mar2022.pdf
- <mailto:info.farma@novartis.com>
- <https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/contact/patientformulier-bijwerkingen>
- <https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/contact/hcpformulier-bijwerkingen>
- <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/leqvio#ema-inpage-item-product-info>