

HE COUNTS ON YOU...

...to protect him from another CV event.
Because birthday girl Mia counts on him.



Repatha® reduces CV risk through further LDL-C reduction for secondary prevention in your ASCVD patients.^{1,2}

ASCVD, atherosclerotic cardiovascular disease; CV, cardiovascular; LDL-C, low density lipoprotein cholesterol.
1. Repatha® Product Information 2. Sabatine MS, et al. N Engl J Med. 2017;376:1713-1722.

레파타®주 프리필드펜 140 밀리그램 제품요약정보

제품명: 레파타®주 프리필드펜 (에볼로쿠마브) **효능효과:** 1) 고콜레스테롤혈증 및 혼합형 이상지질혈증, 원발성 고콜레스테롤혈증(이형적합 가족성 고콜레스테롤혈증 포함) 또는 혼합형 이상지질혈증 환자에서 식이요법에 대한 보조요법으로 투여 - 최대 내약 용량의 스타틴으로 충분히 LDL-콜레스테롤(LDL-C)이 조절되지 않는 환자에서 스타틴 또는 스타틴과 다른 지질 저하 요법과 병용 투여 - 스타틴 불내성 환자에서 이 약 단독 또는 다른 지질저하 요법과 병용 투여 2) 동형적합 가족성 고콜레스테롤혈증: 만 12세 이상의 소아 및 성인의 동형적합 가족성 고콜레스테롤혈증 환자에서 다른 지질저하제 (스타틴, 에제티미브, 지질분리제 등)와 병용 투여 3) 극상경화성 심혈관계 질환: 확립된 극상경화성 심혈관계 질환을 가진 성인 환자에서 다른 위험인자들의 교정에 대한 보조요법으로 LDL-C 수치를 저하시킴으로써 심혈관계 위험을 감소시키기 위해 최대 내약 용량의 스타틴 또는 스타틴과 다른 지질저하 요법과 병용 투여 **용법용량:** 성인 원발성 고콜레스테롤혈증 및 혼합형 이상지질혈증, 성인의 확립된 극상경화성 심혈관계질환에서 2주 1회 140 mg 또는 월 1회 420 mg (두 용량은 임상적으로 동등하다). 만 12세 이상의 소아 및 성인의 동형적합 가족성 고콜레스테롤혈증 환자에서 월 1회 420 mg을 복부, 허벅지 또는 상완에 피하주사. **다음 환자에게는 투여하지 말 것:** 주성분 또는 이 약의 구성성분에 과민반응이 있는 환자, **약물이상반응:** 주요 임상시험에서 가장 흔하게 보고된 이상사례는 비인두염, 상기도 호흡기 감염, 오심, 관절통, 인플루엔자 및 주사부위반응이었다. **일반적 주의:** 운전 및 기계조작 능력에 대한 영향은 알려지지 않았다. **임부 및 수유부:** 임부의 임상적 상태가 이 약의 투여를 요구하는 경우가 아니면 임신기간동안 투여하지 않는다. 이 약이 모유로 이행되는지는 알려지지 않았음. 이 약 치료의 유익성 및 수유의 유익성을 고려하여 수유 중단 또는 이 약 치료 중단 여부를 결정해야 한다. **보관 및 취급상의 주의사항:** 유통경로를 유지하여 차광 냉장(2~8°C) 보관. 냉장고에서 꺼내면 실온(최대 25°C)에 보관하며, 30일 이내에 사용. **적용상의 주의:** 이 약 투여 전에 제품설명서에 첨부된 프리필드펜 사용설명서를 참고한다. **수입판매원:** 암젠코리아유한회사 (서울특별시 중구 을지로5길 19, 20층). **개정년월일:** 2020.04.23. **제품을 처방받기 전 상세 제품설명서를 참고하여주시기 바랍니다.**

Repatha® **AMGEN®**
(evolocumab)