

Invitasjon til

ERFARINGSMØTE

Real Life Prosjektet

Novartis Norge har gleden av å invitere private kardiologer og indremedisinere til et erfaringsmøte. Formålet med møtet er å skape et forum hvor dere som har begynt å få litt erfaring med bruk av Leqvio kan diskutere dere imellom og lære av hverandre, samtidig som man får litt relevant faglig påfyll.

Tid: Tirsdag 7. mai 2024 kl. 17.00 – 20.00

Sted: Clarion Hotel The Hub, Biskop Gunnerusgt. 3, Oslo

PROGRAM:

- 17.00 – 17.15 Velkommen v/ Novartis
- 17.15 – 17.45 Hva sier ESC- guidelines om lipidsenkende behandling?
Hvilke fraksjoner av kolesterol betyr noe?
v/ Professor Kjetil Retterstøl, Lipidklinikken
- 17.45 – 18.15 SiRNA teknologi v/ Sven Even Borgos, seniorforsker i SINTEF Industri,
Avdeling for Bioteknologi og Nanomedisin
- 18.15 – 18.30 Kaffepause
- 18.30 – 19.30 Erfaringsdeling - Kasuistikker
- 19.30 – 19.45 Produktinformasjon v/ Lobna Timraz, Novartis
- 19.45 – 20.00 Oppsummering
- 20.15 Middag

Vi håper du har anledning til å delta. **Svarfrist: 30. april 2024.**

For påmelding klikk [HER](#) eller scann QR-koden



Med vennlig hilsen

Novartis Norge AS
Lobna Timraz
Key Account Manager

For spørsmål ta kontakt med:



Lobna Timraz
Key Account Manager
Tel. 41401941
e-post: lobna.timraz@novartis.com

Ved å melde meg på dette arrangementet erklærer jeg at reglene som gjelder min arbeidsplass er fulgt og at tillatelse er innhentet fra arbeidsgiver. Hvis jeg er ansatt ved et helseforetak bekrefter jeg at arbeidsgiver/jeg skal dekke hele reise- og oppholdskostnaden knyttet til arrangementet og jeg bestiller reise og overnatting selv.

Novartis er medlem av Legemiddelindustriforeningen (LMI) og våre møter avholdes i samsvar med offentlige lover og forskrifter, Bransjeregulene samt i samsvar med avtaler om samhandling som LMI har inngått med Den norske legeforening, Norges Farmaceutiske Forening, Norsk Sykepleierforbund og De regionale helseforetakene. Samhandling mellom helsepersonell og legemiddelindustri skal skje i former og på måter som verken skaper avhengighetsforhold eller er egnet til å så tvil om dette forhold. All samhandling skal være preget av ryddighet, åpenhet og skriftlighet.

For bedre å kunne gi relevant medisinsk informasjon til helsepersonell har Novartis, eller andre firmaer som arbeider på vegne av oss, utarbeidet arbeidsregistre med kontaktinformasjon på helsepersonell. Behandling av personopplysninger skjer etter den til enhver tid gjeldende lovgivning. Vårt firma har tatt forholdsregler for å unngå utilsiktet behandling av personopplysninger. Oppgir du din e-postadresse samtykker du til at firmaet kommuniserer med deg på e-post. Novartis videregir ikke dine personopplysninger. Du har når som helst rett til å få utlevert opplysninger som er registrert om deg, få dataene slettet, eller reservere deg mot å være registrert. Novartis Norge kan kontaktes på telefon 2305 2000.

Arrangør dekker møtekostnader, tilretteleggelseskostnader, foredragsholdere og andre honorar, undervisningsmaterie, samt måltider knyttet til det faglige arrangement etter gjeldende takster. Arbeidsgiver/helseforetak/helsepersonell må selv dekke reise- og oppholdskostnader knyttet til arrangement av typen som beskrevet i denne invitasjonen. Unntak fra dette er advisory boards og investigatormøter hvor arrangør også dekker reise- og oppholdskostnader. Vårt firma ønsker å bidra til at de regler og prosedyrer for egenbetaling som gjelder for helseforetaket blir fulgt.

Om Leqvio® (inklisiran):

Indikasjon: Leqvio er indisert hos voksne med primær hyperkolesterolemi (heterozygot familiær og ikke-familiær) eller blandet dyslipidemi, som tillegg til diett:

- i kombinasjon med et statin eller statin sammen med andre lipidsenkende behandlinger hos pasienter som ikke oppnår LDL-C-mål med maksimal tolerert dose av et statin, eller
- alene eller i kombinasjon med andre lipidsenkende behandlinger hos pasienter som er statintolerante, eller der et statin er kontraindisert.

Dosering: Anbefalt dose er 284 mg inkisiran administrert som en enkelt subkutan injeksjon. Første dose settes initielt, andre dose settes etter 3 måneder og deretter settes det en dose hver 6. måned.

Utvalgt sikkerhetsinformasjon: I de pivotale studiene forekom bivirkninger på injeksjonsstedet hos henholdsvis 8,2 % og 1,8 % av pasientene på inkisiran og placebo. Forsiktighet ved alvorlig nedsatt lever- og/eller nyrefunksjon. Hemodialyse bør ikke utføres i minst 72 timer etter dosering med inkisiran.

Pakninger, priser og refusjon: 1 stk. ferdigfylt sprøyte med kanyleskjold, 026109, kr 31 461,20. Reseptgruppe C. Refusjon etter individuell søknad (§3) og i henhold til «Retningslinjer for individuell stønad for Leqvio» fastsatt av Helfo.¹

Referanse:

1. <https://www.helsedirektoratet.no/rundskriv/kapittel-5-stonad-ved-helsetjenester/vedlegg-1-til--5-14-legemiddellisten/virkestoffer/inklisiran>, lest 03.04.2024