

Novartis Norge AS inviterer til symposium i forbindelse med NCS vårmøte 2025

Genteknologi innen legemiddelutvikling

Har du hørt om siRNA, antisense oligonukleotider og CRISPR? Det høres jo spennende ut, men hva innebærer det egentlig?

Få en bedre forståelse av de vitenskapelige fremskrittene innen genteknologi, og hvordan dette nå tas i bruk innen kardiologi. **Inklisiran** er et eksempel på hvordan genteknologi brukes innen behandling av hyperkolesterolemi.

Tid: Torsdag 8. mai 2025 kl. 17.15 – 18.15

Sted: Radisson Blu Scandinavia Hotel, Oslo

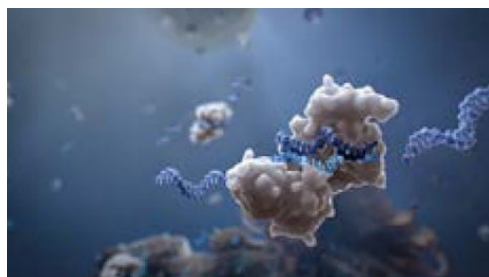


Møteleder: Lars Gullestad
Professor emeritus i kardiologi



Foredragsholder: Sigrid Bratlie
molekylærbiolog og vitenskapsformidler

Inklisiran er en dobbeltrådet, liten interferende ribonukleinsyre (siRNA) konjugert på sense-tråden med triantennært N-acetylgalaktosamin for å fasilitere opptak via hepatocytter. I hepatocytterne utnytter inklisiran RNA interferens-mekanismen og gir katalytisk nedbrytning av mRNA for propeptin-konvertasesubtilisin/ kexin type 9. Dette øker LDL C-reseptor-sirkulering og uttrykk på celleoverflaten av hepatocytter, noe som øker opptaket av LDL C og gir redusert LDL C nivå i sirkulasjonen.¹



Illustrasjon av virkningsmekanismen til inklisiran

Meld deg på [HER](#) eller skann QR-koden



Med vennlig hilsen
Novartis Norge AS



Siri Juvik
Medical Lead
Tlf. 91 64 64 46
e-post: siri.juvik@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, Bransjereguleringene 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 23 05 20 00.

Arrangør dekker møtekostnader, tilretteleggelseskostnader, foredragsholdere og andre honorar, undervisningsmaterieell, 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.

Informasjon Leqvio

Navn og virkestoff: Leqvio (inklisisiran) 284 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte. **Indikasjon:** Leqvio er indisert til voksne med primær hyperkolestrolemi (heterozygot familier og ikke-familier) 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 statinintolerante, eller der et statin er kontraindisert.

Kontraindikasjon: Overfølsomhet overfor virkestoffet eller overfor noen av hjelpestoffene (vann, natriumhydroksid og konsentrert fosforsyre).

Dosering og bruk: Anbefalt dose er 284 mg Leqvio administrert som en enkel subkutan injeksjon, oppløsning i ferdigfylt sprøyte. Første dose settes initielt, andre dose settes etter 3 måneder og deretter settes det en dose hver 6. måned. Hver ferdigfylt sprøyte er kun til engangsbruk. Krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser. Skal ikke fryses. Leqvio kan administreres umiddelbart etter siste dose med et PCSK9-hemmende monoklonalt antistoff.

Bivirkninger: De eneste bivirkningene forbundet med Leqvio var bivirkninger på injeksjonsstedet (8,2%). Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning.

Sikkerhetsinformasjon: Brukes ved forsiktighet hos pasienter med alvorlig nedsatt leverfunksjon og alvorlig nedsatt nyrefunksjon. Hemodialyse bør ikke utføres i minst 72 timer etter dosering med Leqvio. Leqvio forventes ikke å ha klinisk signifikante interaksjoner med andre legemidler

Refusjon og pris: Reseptgruppe C. Individuell søknad (§3) og i henhold til retningslinjer fastsatt av Helfo. Pris 1 stk. ferdigfylt sprøyte med kanyleskjold 284 mg, kr 31 362,60

For fullstendig sikkerhetsinformasjon, se felleskatalogen: <https://www.felleskatalogen.no/medisin/leqvio-novartis-689113>

Referanse:

1. Leqvio SPC kap 5.1