

¿Qué son las dislipidemias?

La dislipidemia se presenta en dos formas principales^{2,3}:

Hipercolesterolemia Familiar Heterocigota (HeFH):

- Trastorno genético heredado que afecta la captación del colesterol LDL².
- Afecta aproximadamente al 0.32% de la población global².
- Se transmite de forma autosómica dominante³.
- Aumenta significativamente el riesgo de eventos cardiovasculares^{2,4}.

Hipercolesterolemia No Familiar con ASCVD:

- Niveles elevados de LDL-C sin origen genético específico⁴.
- Influenciada por factores ambientales y estilo de vida⁴.
- Principal causa de eventos cardiovasculares a nivel mundial⁵.

Desafíos actuales: opciones terapéuticas actuales^{2,4,5}

Image



**Cambios en el
estilo de vida.**

Image



**Estatinas como pilar
del tratamiento.**

Image



**Terapias
complementarias
(ezetimibe).**

Image



**Tratamientos
avanzados (inhibidores
de PCSK9).**

Lerodalcibep: nueva esperanza en el tratamiento⁷

**Logra reducción >50%
en niveles de LDL-C en más del
80% de pacientes.**

**70% de pacientes alcanzan
objetivos de tratamiento
recomendados.**

**Dosificación mensual que
favorece la adherencia.**

Desafíos actuales⁵:

- La enfermedad cardiovascular es la principal causa de mortalidad global.
- Alto porcentaje de pacientes no alcanza objetivos de LDL-C.
- Barreras en la adherencia al tratamiento:
 - Efectos secundarios.
 - Frecuencia de dosificación.
 - Costos del tratamiento.
 - Resultados subóptimos.

Image



Referencia:

1. IQVIA Final report for Novartis_Inclisiran market research in Singapore_251124. Noviembre 2024.
2. Inclisiran GVD Update V2.0 Section 1 to 6 19Apr2024 FINAL. Abril 2024.
3. Inclisiran CEM report V4.3 clean FINAL. Diciembre 2023.
4. Inclisiran GVD V2.0 D3 8-Mar-21 final. Septiembre 2023.
5. Simon Kucher Novartis Inclisiran POW Interactive Quiz - Medical Feedback. Septiembre 2023.
6. Simon-Kucher Inclisiran PMA Interim readout 2008. Mayo 2023.
7. AHA 2024: lerodalcibep provides promising results in open-label extension trial, LIBERATE-OLE. Pharmaceutical Technology. Noviembre 2024.
8. LIB Therapeutics Announces Publication of Phase 3 Study of Lerodalcibep. BusinessWire Health: News. Enero 2025.

Material dirigido a profesionales de la salud. Este material no es promocional en lenguaje, apariencia o intención. Si se hace alusión a productos o indicaciones no aprobados por la autoridad regulatoria del país, será bajo el estricto propósito educativo, de genuino intercambio científico y para incluir las alternativas de tratamiento de forma balanceada, completa y vigente. Este material no pretende sustituir o reemplazar una decisión clínica ni terapéutica. El contenido de esta presentación es preciso y actualizado al momento de la

producción. No se autoriza la grabación, toma de fotografías y distribución del material y tampoco difusión por medios no autorizados por Novartis. Si desea reportar un evento adverso ingrese al siguiente link: <https://www.report.novartis.com/es> o a través del correo electrónico: colombia.farmacovigilancia@novartis.com. Las indicaciones aprobadas para Secukinumab en Colombia son: psoriasis en placas moderada o severa en pacientes mayores de 6 años que son candidatos a terapia sistémica o fototerapia que no son respondedores o intolerantes a agentes sistémicos no biológicos, pacientes adultos con artritis psoriásica activa como alternativa en pacientes que no han respondido a agentes antireumáticos modificadores de la enfermedad (DMARDs, por su sigla en inglés), pacientes adultos con espondilitis anquilosante activa como alternativa en pacientes que no han respondido a terapia con anti TNF alfa u otros modificadores de la enfermedad, pacientes adultos con espondiloartritis axial no radiográfica activa con signos objetivos de inflamación, demostrados mediante elevación de la PCR y RNM, quienes no hayan tenido respuesta al tratamiento con AINEs, pacientes con hidradenitis supurativa activa de moderada a severa (acné inversa) en pacientes adultos con respuesta inadecuada a la terapia sistémica convencional de la HS. Más información en el Departamento Médico de Novartis S.A Colombia: 6544444. Información científica Colombia: informacion.cientifica@novartis.com. El envío de este tipo de información por parte de Novartis está enmarcado en el Consentimiento de Privacidad de datos firmado por usted anteriormente. Recuerde que en caso de querer ejercer cualquiera de sus derechos como titular de la información, Novartis tiene habilitado el siguiente canal: privacidad.datos@novartis.com. De igual forma le recordamos que la Política de tratamientos de datos personales de Novartis, se encuentra disponible en www.novartis.com.co. Novartis de Colombia S.A. Calle 93B#16-31 PBX 6544444 Bogotá, D.C. Novartis Pharma, AG de Basilea, Suiza, ® = marca registrada. Código de aprobación P3: CO2309067205, Fecha de aprobación: 9/4/2023, Fecha de caducidad: 9/4/2025

Source URL: <https://www.pro.novartis.com/co-es/dislipidemias>