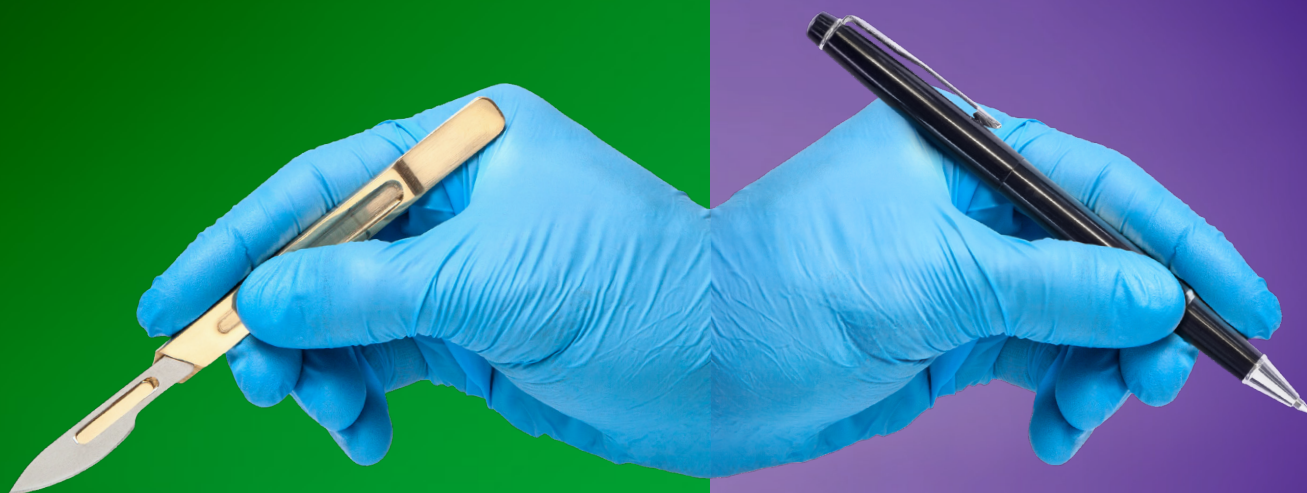


Tillsammans mot riskerna vid BAS: Pennan och svärdet



Dina färdigheter skyddar
BAS patienterna^{1*}

Upprätthåll dessa framsteg[†]
med Xarelto^{®2,3}

Xarelto är det enda NOAK som visat sig upprätthålla de framsteg du uppnått för revaskulariserade BAS-patienter.^{2,3} Data är tydliga: Jämfört med enbart aspirin minskar Xarelto plus aspirin större postoperativa vaskulära händelser[‡] med 15% RRR (ARR: 2,3%)[§] och oplanerad index-revaskularisering i extremitet för återkommande extremitetsischemi med 12% RRR (ARR: 2,2%)^{2,3Ω}

För dina BAS-patienter är det kombinationen som gör skillnaden – din skalpell och förskrivning, dina färdigheter och Xarelto.

Läs mer om
VOYAGER
studien



1. Diehm N et al. Clinical Endpoints in Peripheral Endovascular Revascularization Trials: a Case for Standardized Definitions. *Eur J Vasc Endovasc Surg* 2008;**36**:409e419 2. Bayer AG. Xarelto[®] (rivaroxaban) Produktresumé. Finns tillgänglig på: <https://www.fass.se/LIF/product?userType=0&nplld=20071124000010&docType=6&scrollPosition=0#indication> 3. Bonaca MP, et al. Rivaroxaban in peripheral artery disease after revascularization. *N Engl J Med* 2020;**382**:1994–2004.

* Färdigheter definierade som kirurgiska revaskulariseringsfärdigheter

† Framsteg definierade som minskning av risken för större postoperativa vaskulära händelser och oplanerad index-revaskularisering i extremitet för återkommande extremitetsischemi

‡ Större postoperativa vaskulära händelser: hjärtinfarkt, ischemisk stroke, kardiovaskulär död, akut extremitetsischemi och större amputation av vaskulär orsak

§ HR: 0,85; 95 % KI: 0,76–0,96; p=0,004

Ω HR: 0,88; 95 % KI: 0,79–0,99; p=0,01

BAS; benartärsjukdom.

Xarelto (rivaroxaban), antitrombotiskt medel, Rx (B01AF01). Tabletter 2,5 mg F. **Indikation:** Xarelto, i kombination med acetylsalicylsyra, är avsett för att förebygga aterosklerotiska händelser hos vuxna patienter med kranskärlssjukdom eller symtomatisk perifer kärlsjukdom med hög risk för ischemiska händelser. **Dosering:** Den rekommenderade dosen är Xarelto 2,5 mg två gånger dagligen, i kombination med en daglig dos om 75–100 mg acetylsalicylsyra. Behandlingslängden ska fastställas för varje enskild patient baserat på regelbundna utvärderingar med hänsyn tagen till risken för trombotiska händelser kontra blödningsrisk. Hos patienter som genomgått lyckat revaskulariseringsingrepp i nedre extremitet (kirurgiskt eller endovaskulärt ingrepp inklusive hybridgrepp) på grund av symptomatisk perifer kärlsjukdom ska behandling inte påbörjas förrän hemostas har uppnåtts. **Kontraindikationer:** Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något

hjälpämne. Aktiv, kliniskt signifikant blödning. Organskada eller tillstånd, som anses utgöra en ökad risk för större blödning. Samtidig behandling med andra antikoagulantia. Samtidig behandling av akut koronart syndrom i kombination med trombocytaggregationshämmande behandling hos patienter med tidigare stroke eller en transitorisk ischemisk attack (TIA). Samtidig behandling av kranskärlssjukdom/perifer kärlsjukdom med acetylsalicylsyra hos patienter med tidigare hemorragisk eller lakunär stroke, eller någon form av stroke inom en månad. Leversjukdom förknippade med koagulopati och kliniskt relevant blödningsrisk inklusive cirrotiska patienter med Child Pugh B och C. Graviditet och amning. **Varningar och försiktighet:** Vid tillstånd med ökad blödningsrisk bör Xarelto användas med försiktighet. Administrering av Xarelto bör avbrytas om svår blödning uppstår. Xarelto ska användas med försiktighet hos patienter

med kreatininclearance 15 - 29 ml/min. Användning av Xarelto hos patienter med kreatininclearance <15 ml/min rekommenderas inte. Xarelto bör användas med försiktighet hos patienter med kranskärlssjukdom/perifer kärlsjukdom som är ≥ 75 år och samtidigt tar enbart acetylsalicylsyra eller acetylsalicylsyra och klopidogetrel eller tiklopidin. Nyttan och risken med behandlingen ska regelbundet utvärderas för varje enskild individ. Datum för senaste översynen av produktresumén augusti 2021. Bayer AB. Box 606. 169 26 Solna. Tel. 08-580 223 00. För ytterligare information, pris samt före förskrivning vänligen läs produktresumé på www.fass.se ▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till Läkemedelsverket. MA-XAR-SE-0174-1 Sept 2021

