



# waylivra<sup>®</sup> ▼

(volanesorsen) injection  
285 mg/1.5 mL

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει τον ταχύ προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφάλειας. Ζητείται από τους επαγγελματίες του τομέα της υγειονομικής περίθαλψης να αναφέρουν οποιεσδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες.

## Για το σύνδρομο οικογενούς χυλομικροναϊμίας (FCS)

Το WAYLIVRA ενδείκνυται  
ως συμπληρωματική θεραπεία στη διαίτα  
σε ενήλικες ασθενείς με γενετικά επιβεβαιωμένο  
σύνδρομο οικογενούς χυλομικροναϊμίας (FCS)  
και υψηλό κίνδυνο για παγκρεατίτιδα,  
στους οποίους η ανταπόκριση στη διαίτα  
και τη θεραπεία μείωσης των τριγλυκεριδίων  
ήταν ανεπαρκής.\*

**\*Waylivra 285mg ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη σύριγγα.  
Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος.  
Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης κειμένου Φεβρουάριος 2021.**

Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευθείτε  
την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος,  
που είναι διαθέσιμη κάνοντας κλικ [εδώ](#)

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή και  
Αναφέρετε  
ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες για  
ΟΛΑ τα φάρμακα  
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

WLV/01/APR2021



Sobi  
Ερμού 56, Αθήνα, 105 63, +30 213 0994031  
<http://www.sobigreece.gr>, email: [info.greece@sobi.com](mailto:info.greece@sobi.com)

Ημερομηνία προετοιμασίας: Απρίλιος 2021, PP-11272

Sobi is a trademark of Swedish Orphan Biovitrum AB (publ).

Waylivra<sup>®</sup> is a registered trademark of Akcea Therapeutics, Inc.  
Discovered and developed by Ionis Pharmaceuticals and distributed  
under an agreement with Akcea Therapeutics.

