

8 mars 2000

ASTRAZENECAS SELOKEN ZOK/TOPROL-XL MINSKAR DÖDLIGHETEN FÖR PATIENTER SOM LIDER AV HJÄRTSVIKT

En internationell studie som idag publiceras i Journal of the American Medical Association (JAMA) visar att AstraZenecas betablockerare Seloken ZOK/Toprol-XL som tillägg till standardbehandling av hjärtsvikt bidrar till förbättrad överlevnad, minskad sjukhusvistelse och ökat välmående hos patienten. MERIT-HF-studien (Metoprolol CR (controlled release) Randomised Intervention Trial in Heart Failure) är den största avslutade hjärtsviktstudien för utvärdering av effekten av betablockerare med ett underlag på nära 4.000 patienter.

MERIT-HF studien visar en generell minskning av dödlighet och sjukhusvistelse med 19 procent, en minskning av dödlighet och sjukhusvistelse p g a hjärtsvikt med 31 procent och en minskning med 39 procent av dödsfall p g a hjärtstillestånd eller icke dödlig akut hjärtinfarkt. En generell minskning med 32 procent noterades också av dödsfall för patienter i behov av hjärttransplantation. Transplantation blir livsnödvändig när hjärtat i det närmaste förlorat förmågan att effektivt pumpa blod.

Seloken ZOK/Toprol-XL är det mest förskrivna varumärket bland betablockerarna i världen med en global försäljning på 531 MUSD 1999. I september 1999 lämnade AstraZeneca in en tilläggsansökan (sNDA) till Food and Drug Administration (FDA) för användning av Toprol-XL vid behandling av hjärtsvikt, vanligtvis i kombination med vätskedrivande medel och ACE-hämmare.

Dr Hamish Cameron, Vice-President, chef för terapiområdet hjärta/kärl, kommenterar: "Resultatet av denna omfattande studie ger ytterligare stöd för den ökande användningen av betablockerare i synnerhet och Seloken ZOK/Toprol-XL vid behandling av hjärtsvikt. Försäljningsökningen för Seloken ZOK/Toprol-XL uppgick till 14 procent under 1999."

Kontaktpersoner:

Steve Brown, tel: +44 171 304 5033

Lucy Williams, tel: +44 171 304 5034

Mikael Widell, tel: +44 171 304 5030, +44 7715 011140

Staffan Ternby, tel: +46 8 553 261 07