

Analiza przerwania terapii Brilique

ANALIZA DLA FIRMY ASTRAZENECA

Marzec 2018



ZAŁOŻENIA ANALIZY

Założenia analizy

Źródło danych

- Źródłem danych do analizy są dane preskrypcyjne pochodzące z panelu aptek (próbka ok 2,5 mln preskrypcji leków Rx miesięcznie, a tym ponad 10 tys. recept na clopidogrel i prawie 700 recept na Brilique).
- Na podstawie PWZ następuje przypisanie specjalizacji lekarza (wg bazy Health Data Management) oraz typu miejsca pracy.
- Identyfikacja pojedynczego pacjenta dzięki anonimowemu ID pozwala śledzić jego wykupione preskrypcje w czasie.
- Analiza obejmuje recepty realizowane w aptekach otwartych, również te wypisane w szpitalu, nie obejmuje natomiast terapii zastosowanej podczas pobytu pacjenta w szpitalu.

Analiza recept, które zostały zrealizowane w panelu aptek



Na podstawie PESEL przypisanie wieku pacjenta



Na podstawie PWZ przypisanie specjalizacji lekarza

HEALTHDATA

Reprezentatywna ogólnopolska próba preskrypcji (2,5 mln miesięcznie pochodzące od 70 tys. lekarzy)



RECEPTOmetr2.0

KOPRESKRYPCJE

Zaawansowane analizy receptowe

Założenia analizy

Analiza terapii pacjenta

Współstosowanie wybranych klas kardiologicznych

- Analiza współstosowania Brilique / clopidogrel z preparatami: ACE-inhibitory, beta-blokery, statyny, ASA.
- Sprzedaż preparatu ASA przypisana do pacjenta realizującego receptę na produkt Rx w ramach tego samego paragonu.
- Jako współstosowanie traktowane są recepty realizowane od 90 dni przed inicjacją Brilique / clopidogrelu do 90 dni po zakończeniu terapii.
- Analiza obejmuje pacjentów, których ostatnia recepta na Brilique / clopidogrel ma miejsce w MAT 07/2017.



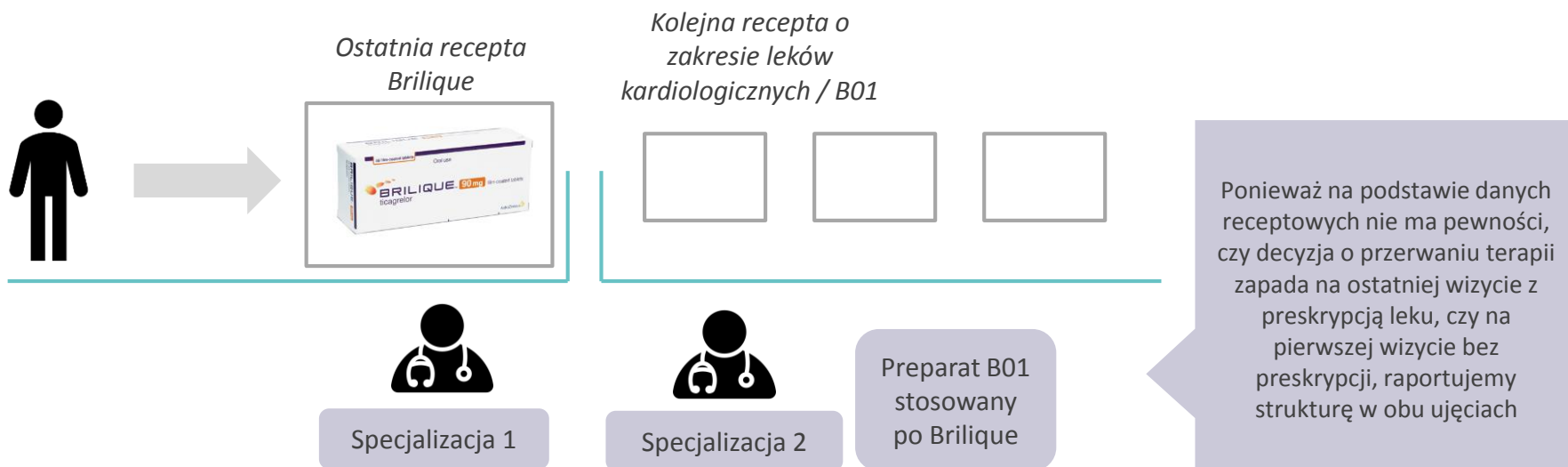
Analiza terapii pacjentów stosujących Brilique

- Sprzedaż preparatu ASA przypisana do pacjenta realizującego receptę na produkt Rx w ramach tego samego paragonu.
- Analiza obejmuje wszystkie recepty Rx i ASA realizowane pomiędzy pierwszą a ostatnią receptą na Brilique (w celu wyłączenia z analizy zmian terapii).
- Analiza obejmuje pacjentów, których ostatnia recepta na Brilique ma miejsce w MAT 07/2017.

Założenia analizy

Analiza przerwania terapii

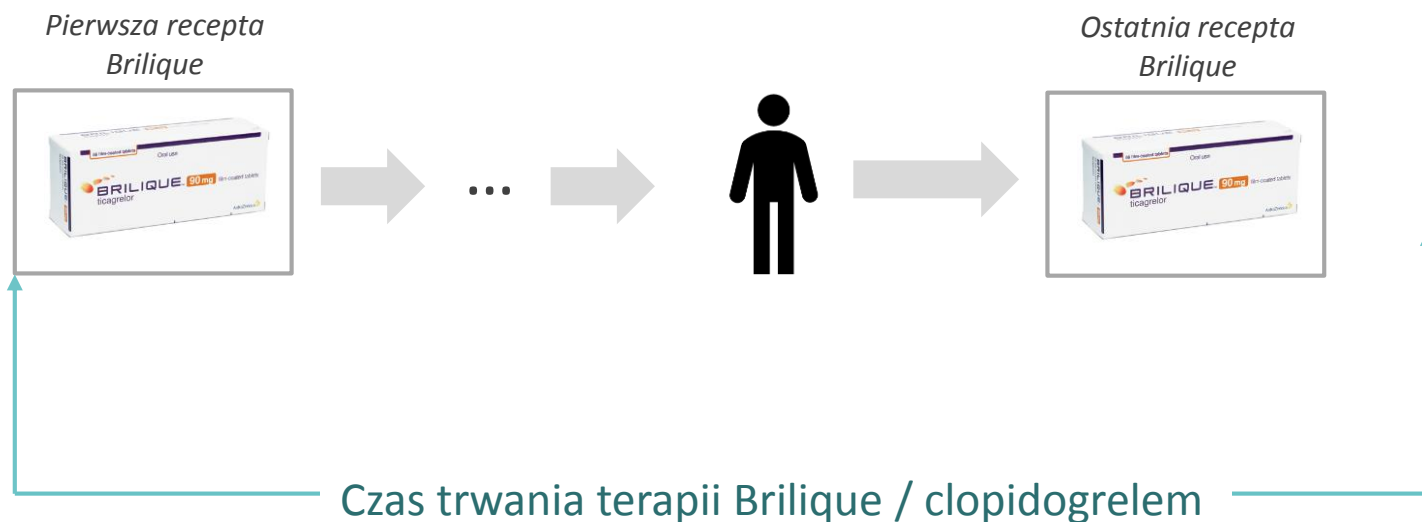
- Dla każdego pacjenta w próbie obserwowanych zidentyfikowana została ostatnia recepta na Brilique / clopidogrel oraz kolejna recepta zawierająca leki z klasy B01 (preparaty Rx oraz ASA OTC) lub kardiologicznych C. Dla obu recept określona została struktura specjalizacji, a dla kolejnej recepty – struktura przepisanych leków z klas B01
- Analiza obejmuje pacjentów, których ostatnia recepta na Brilique / clopidogrel ma miejsce w MAT 07/2017.
- Analiza preparatów z klasy B01 oraz specjalizacji przepisującej kolejną receptę na preparat z klasy C lub B01 obejmuje pierwszą receptę na preparaty z tej klasy następującą po ostatniej receptce na preparat Brilique / clopidogrel, maksymalnie 90 dni po zakończeniu terapii Brilique / clopidogrel.
- Dla pacjentów przerywających leczenie clopidogrelem analiza ograniczona została do pacjentów stosujących ASA, beta-bloker, ACE-inhibitor i statynę w trakcie terapii clopidogrelem lub maksymalnie 90 dni przed i 90 dni po terapii clopidogrelem.



Założenia analizy

Analiza czasu trwania terapii

- Dodatkowo dla analizowanej grupy pacjentów przerywających leczenie Brilique / clopidogrelem zidentyfikowany został moment rozpoczęcia terapii Brilique / clopidogrelem co pozwoli na wyznaczenie średniego czasu trwania terapii.
- Dawkowanie clopidogrelu przyjęte w analizie wynosi 1 tabletka (75 mg) dziennie, a Brilique 2 tabletki (2 x 90 mg) dziennie.



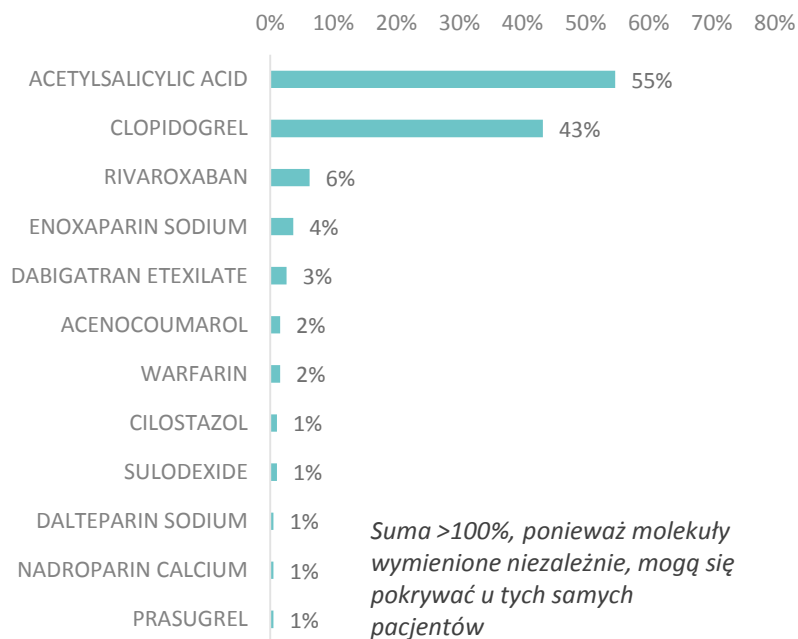
- Dla pacjentów przerywających leczenie clopidogrelem analiza ograniczona została do pacjentów stosujących ASA, beta-bloker, ACE-inhibitor i statynę w trakcie terapii clopidogrelem lub maksymalnie 90 dni przed i 90 dni po terapii clopidogrelem.

ANALIZA PRZERWANIA TERAPII

Preparaty stosowane po przerwaniu terapii Brilique

Po przerwaniu terapii Brilique 57 % pacjentów nie stosuje kłopidogrelu

Molekuły z klasy B01 stosowane po przerwaniu terapii BRILIQUE
% pacjentów przerywających terapię Brilique, otrzymujących potem receptę na preparat B01 (w MAT 01/2018)



N pacjentów:
Brilique: 192

Źródło: Analiza danych receptowych - panel RECEPTometr PEX; Informacje o środowisku lekarzy opracowane zostały na podstawie bazy HDM Polska sp. z o.o. / www.hdm.pl / Grupa FarmaProm™.

CZAS TRWANIA TERAPII

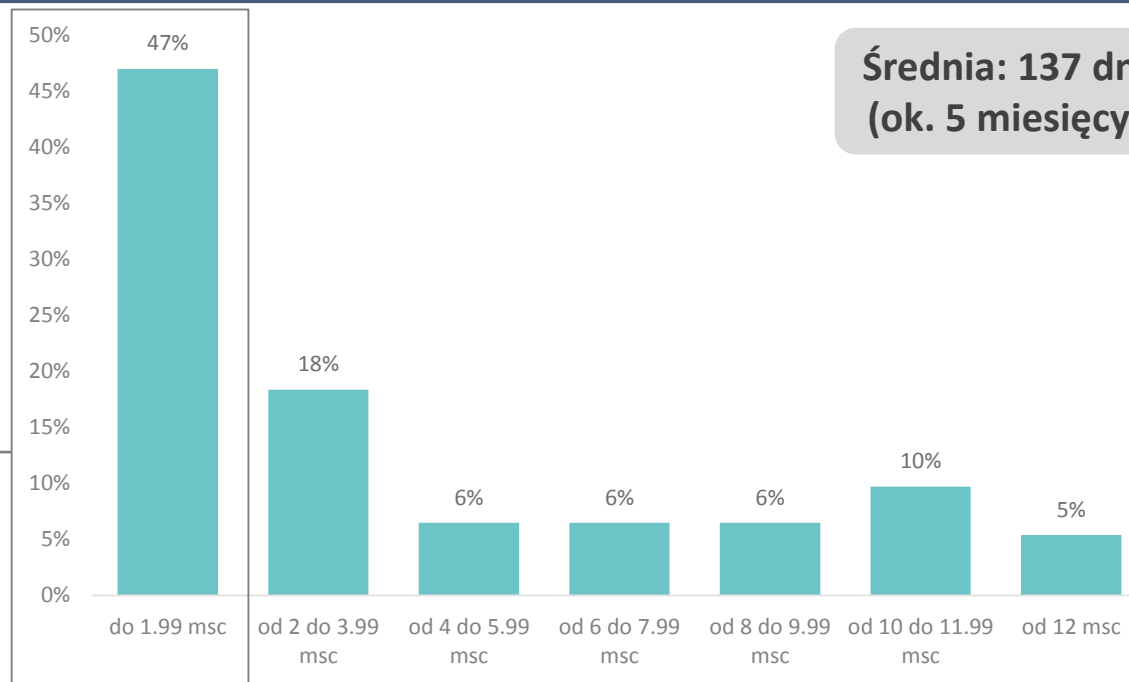
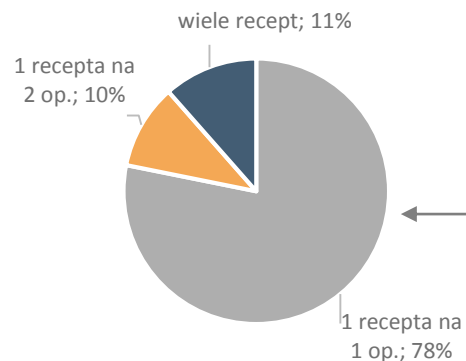
Czas trwania terapii Brilique

78% pacjentów otrzymuje w pierwszych dwóch miesiącach terapii tylko 1 receptę na 1 opakowanie Brilique. U prawie połowy pacjentów czas terapii Brilique wynosi mniej niż 60 dni.

Czas trwania terapii BRILIQUE

% pacjentów

Liczba i wielkość recepty u pacjentów, których terapia trwa do 2 msc



N pacjentów:

Brilique: 185

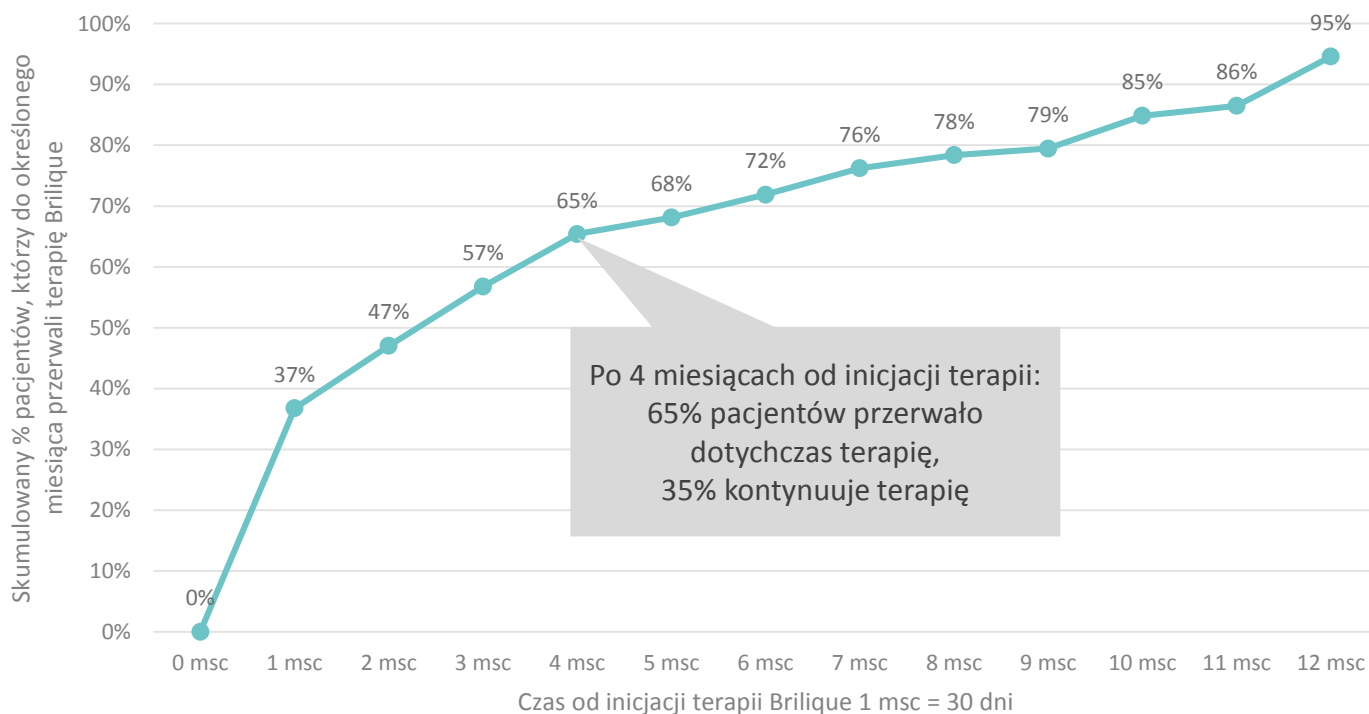
1 msc = 30 dni

Źródło: Analiza danych receptowych - panel RECEPTometr PEX; Informacje o środowisku lekarzy opracowane zostały na podstawie bazy HDM Polska sp. z o.o. / www.hdm.pl / Grupa FarmaProm™.

Skala przerwania terapii Brilique

Po miesiącu terapii leczenie Brilique przerywa 37% pacjentów.

Skala przerwania terapii Brilique
% pacjentów

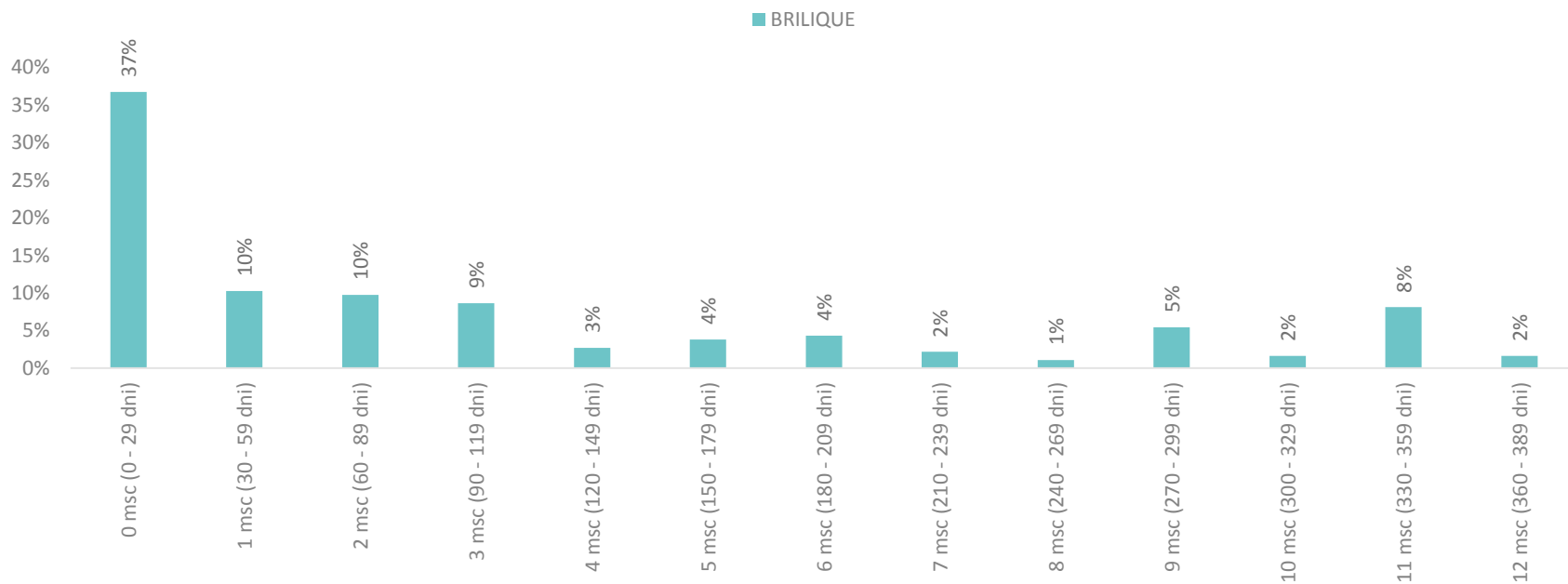


N pacjentów:
Brilique: 185

Źródło: Analiza danych receptowych - panel RECEPTometr PEX; Informacje o środowisku lekarzy opracowane zostały na podstawie bazy HDM Polska sp. z o.o. / www.hdm.pl / Grupa FarmaProm™.

Średni czas trwania terapii Brilique

Czas trwania terapii BRILIQUE
% pacjentów



N pacjentów:
Brilique: 185
1 msc = 30 dni

Źródło: Analiza danych receptowych - panel RECEPTOmetr PEX; Informacje o środowisku lekarzy opracowane zostały na podstawie bazy HDM Polska sp. z o.o. / www.hdm.pl / Grupa FarmaProm™.

Niniejszy dokument objęty jest prawami autorskimi przysługującymi PEX PharmaSequence Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie. Treści zawarte w dokumencie nie stanowią wyniku świadczenia usług i PEX PharmaSequence Sp. z o.o. nie ponosi odpowiedzialności wobec osób trzecich korzystających z dokumentu, na jakiegokolwiek podstawie prawnej, w szczególności za działania i zaniechania, w tym decyzje, podjęte na podstawie informacji w nim zawartych. Cytowanie fragmentów dokumentu wymaga podania jako autora PEX PharmaSequence Sp. z o.o.

