

Не все инъекционные антикоагулянты одинаковые



**Экономически обоснованный выбор
для эффективной и безопасной терапии ОКС**

**Единственный антикоагулянт, одобренный
для парентерального применения при ОКС 1 раз в сутки**

АРИКСТРА®
фондапаринукс

КРАТКАЯ ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТА АРИКСТРА

Регистрационный номер: П N015462/01. МНН: фондапаринукс натрия / fondaparinux. Код АТХ: B01AX05 – Прочие антикоагулянты. **Форма выпуска:** Раствор для подкожного и внутривенного введения 2,5 мг/0,5 мл. По 0,5 мл препарата в шприц вместимостью 1 мл, соединенный с иглой, снабженный автоматической системой безопасности. **Показания к применению:** Лечение острого коронарного синдрома, выраженного как: нестабильная стенокардия или инфаркт миокарда без подъема сегмента ST у пациентов, которым не показано экстренное (в течение < 120 минут) инвазивное лечение (чрескожная коронарная реваскуляризация), с целью предотвращения сердечно-сосудистой смерти, инфаркта миокарда или рефрактерной ишемии; инфаркт миокарда с подъемом сегмента ST с целью предотвращения смерти, повторного инфаркта миокарда у пациентов, получающих тромболитическую терапию, или пациентов, первоначально не получавших реперфузионной терапии. Профилактика венозных тромбозов/эмболических осложнений у пациентов, подвергшихся «большим» ортопедическим операциям нижних конечностей, подвергшихся операциям на брюшной полости, при наличии факторов риска тромбозов/эмболических осложнений, у пациентов нехирургического профиля при наличии факторов риска таких осложнений в связи с ограничением подвижности в остром периоде заболевания. Лечение тромбоза глубоких вен, тромбозов легочной артерии, за исключением гемодинамически нестабильных пациентов или пациентов, которые нуждаются в тромболитической терапии или эмболизомии, острого симптоматического тромбоза поверхностных вен нижних конечностей без сопутствующего тромбоза глубоких вен. **Противопоказания:** Повышенная чувствительность к фондапаринуксу натрия или любому другому компоненту препарата, активное клинически значимое кровотечение, острый бактериальный эндокардит, тяжелая почечная недостаточность (клиренс креатинина < 20 мл/мин). **Беременность и лактация:** Накопленные к настоящему времени данные о применении препарата Арикстра у беременных недостаточны, поэтому препарат Арикстра не следует назначать беременным, за исключением случаев, когда ожидаемая польза превышает потенциальный риск для плода. В период применения препарата Арикстра кормление грудью не рекомендуется. **Способ применения и дозы. Лечение нестабильной стенокардии или инфаркта миокарда без подъема сегмента ST:** Рекомендованная доза препарата Арикстра составляет 2,5 мг подкожно 1 раз в сутки. Лечение следует начинать как можно быстрее после установления диагноза и продолжать в течение 8 дней или до выписки пациента из стационара, если она произошла ранее чем через 8 дней. Если больному предполагается проведение ЧКВ на фоне лечения препаратом Арикстра, в ходе ЧКВ следует вводить нефракционированный гепарин (НФГ), при этом необходимо учитывать риск развития кровотечений, который имеется у больного. У пациентов, подвергающихся аортокоронарному шунтированию (АКШ), при возможности, препарат Арикстра не вводят в течение 24 часов до операции. Введение препарата Арикстра может быть возобновлено через 48 часов после АКШ. **Лечение инфаркта миокарда с подъемом сегмента ST:** Рекомендованная доза препарата Арикстра составляет 2,5 мг 1 раз в сутки. Первую дозу препарата вводят внутривенно, последующие дозы вводят подкожно. Лечение следует начинать как можно быстрее после установления диагноза и продолжать в течение 8 дней или до выписки пациента из стационара, если она произошла ранее чем через 8 дней. Если больному предполагается проведение не первичного ЧКВ на фоне лечения препаратом Арикстра, в ходе ЧКВ следует вводить НФГ, при этом необходимо учитывать риск развития кровотечений, который имеется у пациента, и время, прошедшее с момента введения последней дозы препарата. Время возобновления введения препарата Арикстра после удаления катетера должно определяться на основании клинического состояния пациента. У пациентов, подвергающихся АКШ, при возможности, препарат Арикстра не вводят в течение 24 часов до операции. Введение препарата может быть возобновлено через 48 часов после АКШ. **Нежелательные реакции:** Часто – анемия, кровотечение, пурпура, отек в месте введения. Нечасто – тромбоцитопения, тромбоцитемия, аномалия тромбоцитов, нарушение свертываемости, головная боль, тошнота, рвота, аномальные результаты печеночных проб, повышение концентрации ферментов печени в крови, сыпь, зуд, выделения из раны, лихорадка, периферический отек. Редко – инфизирирование послеоперационной раны, аллергические реакции, гипокалиемия, тревога, спутанность сознания, головокружение, пространственная дезориентация, сонливость, артериальная гипотензия, одышка, кашель, боли в животе, диспепсия, гастрит, запор, диарея, повышение концентрации билирубина в крови, реакции в месте инъекции, боли в грудной клетке, боли в нижних конечностях, утомляемость, гиперемия лица (приливы), синкопальные состояния, отек гениталий. **Полная информация по препарату содержится в инструкции по медицинскому применению.**