

# Вибір правильної дози ЕЛІКВІСУ для ваших пацієнтів

ЕЛІКВІС  
апіксабан

## Початкова доза ЕЛІКВІС 5 мг у пацієнтів з НКФП



### Початок терапії ЕЛІКВІС

Рекомендована доза **ЕЛІКВІС складає 5 мг** два рази на день (дрд) для більшості пацієнтів з НКФП<sup>1,2</sup>



РАНОК  
ЕЛІКВІС 5 мг  
1 таблетка



ВЕЧІР  
ЕЛІКВІС 5 мг  
1 таблетка



Наведені таблетки не є реального розміру.

### Використовуйте ЕЛІКВІС у дозі 2,5 мг дрд лише у пацієнтів з НКФП, які<sup>1</sup>

- Відповідають **двом або більше** критеріям зниження дози



Вік  
≥80 років



Маса тіла  
≤60 кг



Креатинін  
≥1,5 мг/дл  
(133 мкмоль/л)

- **АБО** мають **тільки важку ниркову недостатність** (КлКр 15–29 мл/хв)

- ЕЛІКВІС не рекомендується застосовувати у пацієнтів з кліренсом креатиніну <15 мл/хв або у пацієнтів, які проходять діаліз<sup>1</sup>

Повна інформація представлена у Короткій характеристиці лікарського засобу ЕЛІКВІС.<sup>1</sup>



ЕЛІКВІС можна приймати з їжею або без неї<sup>1</sup>

## Простий перехід на ЕЛІКВІС



Перехід з варфарину на ЕЛІКВІС<sup>1</sup>

Відміна варфарину

Щоденний моніторинг МНВ до <2,0

Початок прийому ЕЛІКВІС дрд

Перехід з НМГ або іншого ПОАК<sup>†</sup> на ЕЛІКВІС<sup>4</sup>

Відміна ПОАК

Початок прийому ЕЛІКВІС з наступної запланованої дози

За матеріалами Інструкції для медичного застосування лікарського засобу ЕЛІКВІС<sup>1</sup>

## Слід розглядати ЕЛІКВІС у якості ПОАК першого вибору для підтримування позитивних результатів для ваших пацієнтів

1. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу ЕЛІКВІС (ELIQUIS®). Затверджено Наказ МОЗ України 05.07.2019 № 1554. Реєстраційне посвідчення № UA/13699/01/01; № UA/13699/01/02. ЗМІНИ ВНЕСЕНО Наказ МОЗ України 22.12.2020 № 2970

ФП = фібриляція передсердь; дрд = два рази на добу; КлКр = кліренс креатиніну; ПОАК = прями пероральний антикоагулянт; МНВ = міжнародне нормалізоване відношення НКФП = неклапанна фібриляція передсердь орд = один раз на добу

<sup>†</sup> Крім ЕЛІКВІС, ПОАК які в даний час показані для профілактики інсульту/системної емболії у дорослих пацієнтів; <sup>2</sup>НКФП з одним або кількома факторами ризику, включають дабігатран, едоксабан та ривароксабан.5-7

**ЕЛІКВІС** (апіксабан), таблетки, вкриті плівковою оболонкою; таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блистері, по 3, по 6 або по 10 блистерів у паці з картону. Таблетки по 5 мг, по 14 таблеток у блистері, по 2 блистери у паці з картону. Таблетки по 2,5 мг, по 10 таблеток у блистері, по 2 блистери у паці з картону.

**Коротка інструкція для медичного застосування препарату.**

**Показання до застосування:** профілактика інсультів та системної емболії у дорослих пацієнтів з неклапанною фібриляцією передсердь, які мають один або кілька факторів ризику, таких як наявність у анамнезі інсульту чи транзиторної ішемічної атаки, вік від 75 років, артеріальна гіпертензія, цукровий діабет, симптоматична серцева недостатність (щонайменше клас II за класифікацією Нью-Йоркської кардіологічної асоціації). Лікування тромбозу глибоких вен (ТГВ) та тромбоемболії легеневої артерії (ТЕЛА), а також профілактика рецидивів ТГВ та ТЕЛА у дорослих. Таблетки по 2,5 мг: профілактика венозної тромбоемболії у дорослих пацієнтів, які перенесли планову операцію з протезування колінного або кульшового суглоба. (більш детально – див Інструкцію). **Протипоказання:** гіперчутливість до активної речовини або до будь-якого допоміжного компонента. Клінічно значуща активна кровотеча. Захворювання печінки, які супроводжуються коагулопатією та клінічно суттєвим ризиком кровотечі. Патологія або стан, що супроводжується значним ризиком сильної кровотечі. Одночасне застосування будь-яких інших антикоагулянтів, наприклад нефракціонованого гепарину, низькомолекулярних гепаринів, похідних гепарину, пероральних антикоагулянтів, за винятком специфічних випадків зміни антикоагулянтної терапії або введення нефракціонованого гепарину у дозах, необхідних для забезпечення прохідності центрального венозного або артеріального катетера або введення нефракціонованого гепарину під час катетерної абляції для лікування фібриляції передсердь. (більш детально – див Інструкцію) **Спосіб застосування та дози:** препарат застосовують перорально, запиваючи водою, з їжею чи без їжі. Рекомендована доза препарату для профілактики венозної тромбоемболії у разі протезування колінного або кульшового суглоба становить 2,5 мг перорально двічі на день. Першу дозу слід прийняти через 12-24 години після операції. Рекомендована тривалість лікування пацієнтів, що перенесли операцію з метою заміни кульшового суглоба становить 32-38 днів; колінного – 10-14 днів. Рекомендована доза препарату при профілактиці інсульту та системної емболії у пацієнтів з неклапанною фібриляцією передсердь становить 5 мг перорально двічі на день. Рекомендована доза препарату Еліквіс для лікування ТГВ та ТЕЛА становить 10 мг перорально двічі на день протягом перших 7 днів. Потім препарат застосовують у дозуванні 5 мг перорально двічі на день. Тривалість лікування курсу лікування препаратом Еліквіс у дозі 5 мг двічі на добу або курсу лікування іншим антикоагулянтом (більш детально – див Інструкцію). **Побічні реакції:** частими небажаними реакціями були кровотеча, контузія, носова кровотеча та гематома. Застосування Еліквіс може бути пов'язане зі збільшенням ризику прихованої або явної кровотечі з будь-яких тканин або органів, що може призвести до постгеморагічної анемії. (більш детально – див Інструкцію). **Особливості застосування:** Як і у разі прийому інших антикоагулянтів, пацієнти, які приймають Еліквіс, потребують ретельного нагляду з метою виявлення ознак кровотечі. Препарат необхідний до проведення планової операції або інвазивних процедур з помірним чи високим ризиком розвитку кровотечі. Дані про застосування Еліквіс у пацієнтів з порушеннями функцій нирок (кліренс креатиніну 15 – 29 мл/хв), що може підвищувати ризик кровотечі. Клінічний досвід застосування Еліквіс пацієнтам з кліренсом креатиніну <15 мл/хв або пацієнтам, які знаходяться на діалізі, відсутній, тому апіксабан не рекомендується для застосування цієї категорії пацієнтів. (більш детально – див Інструкцію). **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій:** Еліквіс не рекомендовано призначати пацієнтам, які отримують системне лікування потужними інгібіторами СУР3 А4 та Р-рр, такими як азольні антиміотики (наприклад кетоконазол, ітраконазол, вориконазол та посаконазол) або інгібітори протези ВІЛ (наприклад ритонавір). У зв'язку зі зростанням ризику кровотечі одночасне застосування пацієнтам будь-яких інших антикоагулянтів протипоказане, за винятком конкретних обставин зміни антикоагулянтної терапії, коли нефракціонований гепарин вводиться в дозах, необхідних для забезпечення прохідності центрального венозного або артеріального катетера, або нефракціонований гепарин вводиться під час катетерної абляції для лікування фібриляції передсердь. Застосування активованого вугілля знижує рівні експозиції апіксабану. (більш детально – див Інструкцію). **Фармакологічні властивості:** Апіксабан є потужним оборотним прямим та високоселективним інгібітором активної ділянки фактора Ха, призначеним для перорального прийому. Для антипрокоагулянтної дії він не потребує антитромбін III. Апіксабан пригнічує вільний та зв'язаний з тромбом фактор Ха, а також пригнічує активність протромбінази. Категорія відпуску. За рецептом.

Перед використанням препарату необхідно ознайомитися з повною інструкцією для застосування.

Інформація для лікарів та фармацевтів. Призначено для розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики.

Реєстраційне посвідчення МОЗ України № UA/13699/01/01, UA/13699/01/02, затверджено Наказом МОЗ України № 1554 від 05.07.2019 р. Зміни внесені Наказом МОЗ України № 2034 від 23.09.2021 р.

За додатковою інформацією звертайтеся у: Представництво «Пфайзер Експорт Бі. Ві.» в Україні: 03680, м. Київ, вул. Амосова, 12. Тел. (044) 391-60-50.

