



для
ПАЦІЄНТІВ
з ГКС
ПЕРЕВАГА*
БРИЛІНТИ
над клопідогрелем
може мати

ЗНАЧЕННЯ




Брилінта
тикарелор

**Розширює межі можливостей
антитромбоцитарної терапії при ГКС**

ГКС – гострий коронарний синдром.

* У дослідженні PLATO аналіз вторинної кінцевої точки продемонстрував, що Брилінта знижує відносний ризик серцево-судинної смерті на 21% (абсолютне зниження ризику на 1,1%) у порівнянні з клопідогрелем через 12 місяців терапії (р=0,001) (Wallentin L, et al. N Engl J Med. 2009;361:1045-1057.)

Коротка інформація щодо медичного застосування препарату **БРИЛІНТА** (тикарелор), 60 мг. Фармакотерапевтична група: Антитромботичний засіб. Інгібітор агрегації тромбоцитів, окрім гепарину. **Показання для застосування:** Застосування препаратору Брилінта одночасно з ацетилсаліциловою кислотою (АСК) показано для попередження атеротромботичних подій у дорослих пацієнтів з гострим коронарним синдромом (ГКС) як об'єднання міокарда (ІМ) в анамнезі та високим ризиком розвитку атеротромботичних подій. **Протипоказання.** Гіперчувствливість до діючої речовини або будь-якої з допоміжних речовин. Активна патологічна кровотеча. Внутрішньочерепний крововилив в анамнезі. Порушення функції печінки тяжкого ступеня. Одночасне застосування тикарелору з потужними інгібіторами СУРЗА4 (наприклад кетоконазолом, кларітропіном, нефазодоном, ритонавіром та атазанавіром) протипоказано, оскільки їх одночасне застосування може привести до значного збільшення експозиції тикарелору. **Способ застосування та дози.** Дозування. Пацієнту, який приймає препарат Брилінта, слід також щодня приймати АСК у підтримуючій дозі 75 – 150 мг, якщо для цього немає особливих протипоказань. **Гострий коронарний синдром.** Лікування препаратором Брилінта необхідно починати з разової навантажувальної дози 180 мг (дві таблетки по 90 мг) та надалі приймати по 90 мг дів'я на добу. Рекомендована доза препаратору Брилінта для пацієнтів з ІМ в анамнезі, перенесеним не менш як рік тому, та високим ризиком розвитку атеротромботичних подій за необхідності тривалого лікування становить 60 мг дів'я на добу. Для пацієнтів з ГКС з високим ризиком атеротромботичних подій лікування можна починати без перерви – як продовження терапії після первинного лікування препаратором Брилінта у дозі 90 мг або іншим інгібітором рецепторів аденозінідинофосфату (АДФ), яке тривало один рік. Лікування також можна починати протягом періоду до 2 років після перенесеного ІМ або протягом одного року після закінчення попереднього курсу лікування інгібітором АДФ-рецепторів. Дані щодо ефективності та безпеки препаратору Брилінта при продовженні лікування понад 3 роки обмежені. При необхідності переходу з іншого лікарського засобу на препаратор Брилінта першу дозу препаратора Брилінта слід прийняти через 24 години після застосування останньої дози іншого антитромбоцитарного препаратору. **Способ застосування.** Для перорального застосування. Препаратор Брилінта можна застосовувати незалежно від прийому їжі. Для пацієнту, який не може проковтнути таблетку цілою, таблетку можна подірнати в порошок, змішати з половиною склянки води і відряду випити. Склянку необхідно промити, використавши що півсклянки води і випити вміст склянки. Суміш також можна вводити через назогастральний зонд (СН8 або більше). Важливо промити назогастральний зонд водою після введення суміші. **Побічні реакції.** Повна інформація щодо можливих небажаних явищ при застосуванні препаратора Брилінта дів. в Інструкції для медичного застосування. Найбільш частими побічними реакціями у пацієнтів, які отримували лікування тикарелором, були кровотеча і задишка. **Умови відпуску.** За рецептром. **Упаковка.** По 14 таблеток у блістері. По 4 блістери у картонній коробці разом з інструкцією до застосування. Термін придатності 3 роки. **Регистраційне посвідчення № UA/12164/01/02.** Текст складено відповідно до Інструкції для медичного застосування препаратора Брилінта, затверджено Наказом МОЗ України № 2174 від 07.10.2021, термін необмежений з 06.04.2017. Для отримання більш детальної інформації щодо призначения препаратора Брилінта слід ознайомитися з Інструкцією для медичного застосування лікарського засобу.

Коротка інформація щодо медичного застосування препаратора БРИЛІНТА (тикарелор), 60 мг. Фармакотерапевтична група: Антитромботичний засіб. Інгібітор агрегації тромбоцитів, окрім гепарину. **Показання для застосування: Застосування препаратора Брилінта одночасно з ацетилсаліциловою кислотою (АСК) показано для попередження атеротромботичних подій у дорослих пацієнтів з гострим коронарним синдромом (ГКС) або інфарктом міокарда (ІМ) в анамнезі та високим ризиком розвитку атеротромботичних подій. **Протипоказання.** Гіперчувствливість до діючої речовини або будь-якої з допоміжних речовин. Активна патологічна кровотеча. Внутрішньочерепний крововилив в анамнезі. Порушення функції печінки тяжкого ступеня. Одночасне застосування тикарелору з потужними інгібіторами СУРЗА4 (наприклад кетоконазолом, кларітропіном, нефазодоном, ритонавіром та атазанавіром) протипоказано, оскільки їх одночасне застосування може привести до значного збільшення експозиції тикарелору. **Способ застосування та дози.** Дозування. Пацієнту, який приймає препарат Брилінта, слід також щодня приймати АСК у підтримуючій дозі 75 – 150 мг, якщо для цього немає особливих протипоказань. **Гострий коронарний синдром.** Лікування препаратором Брилінта необхідно починати з разової навантажувальної дози 180 мг (дві таблетки по 90 мг) та надалі приймати по 90 мг 2 р/добу. Рекомендована доза препаратора Брилінта для пацієнтів з ГКС з високим ризиком атеротромботичних подій за необхідності тривалого лікування становить 60 мг дів'я на добу. Для пацієнтів з ІМ з високим ризиком атеротромботичних подій безперервно протягом одного року після закінчення попереднього курсу лікування інгібітором АДФ-рецепторів. Дані щодо ефективності та безпеки застосування тикарелору при продовженні лікування понад 3 роки обмежені. При необхідності переходу з іншого лікарського засобу на препаратор Брилінта першу дозу препаратора Брилінта слід прийняти через 24 години після застосування останньої дози іншого антитромбоцитарного препаратору. **Способ застосування.** Для перорального застосування. Препаратор Брилінта можна застосовувати незалежно від прийому їжі. Для пацієнту, який не може проковтнути таблетку цілою, таблетку можна подірнати в порошок, змішати з половиною склянки води і відряду випити. Склянку необхідно промити, використавши що півсклянки води і випити вміст склянки. Суміш також можна вводити через назогастральний зонд (СН8 або більше). Важливо промити назогастральний зонд водою після введення суміші. **Побічні реакції.** Повна інформація щодо можливих небажаних явищ при застосуванні препаратора Брилінта дів. в Інструкції для медичного застосування. Найбільш частими побічними реакціями, про які повідомляли у пацієнтів, які отримували лікування тикарелором, були кровотеча і задишка. **Умови відпуску.** За рецептром. **Упаковка.** По 14 таблеток у блістері. По 4 блістери у картонній коробці разом з інструкцією до застосування. Термін придатності 3 роки. **Регистраційне посвідчення № UA/12164/01/01.** Текст складено відповідно до Інструкції для медичного застосування препаратора Брилінта, затверджено Наказом МОЗ України № 2174 від 07.10.2021, термін необмежений з 06.04.2017. Для отримання більш детальної інформації щодо призначения препаратора Брилінта слід ознайомитися з Інструкцією для медичного застосування лікарського засобу.**

Ця інформація для лікарів. Призначена виключно для розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики, а також для розміщення у спеціалізованих виданнях, рекомендованих для медичних установ та спеціалістів охорони здоров'я. Якщо у Вас, у Вашого пацієнта, родича буде відмічено виникнення побічної реакції чи півядомки відсутності ефекту на будь-який з продуктів компанії Астрапезенека, будь ласка, повідомте про це в ТОВ «Астрапезенека Україна» одним із наведених нижче способів. Це можливо за телефоном: +38 044 39152 82 (запросити відповідального за фармакологією) або електронною поштою PatientSafety.Ukraine@astrazeneca.com

Також, ви можете повідомити нам дану інформацію за посиланням: <https://contactazmedical.astrazeneca.com/content/astrazeneca-champion/ua/uk/amp-form.html> (виберіть опцію «запит медичної інформації»). Також, запит можна відправити електронною поштою: Ukraine-MedInfo@astrazeneca.com.

© AstraZeneca 2017-2021

За повною інформацією звертатися до ТОВ «Астрапезенека Україна»:
01033, м. Київ, вул. Сім'ї Прахових, 54, тел.: +38 (044) 391 52 82.



AstraZeneca 