

# ОКТАНІН Ф

Високоочищений фактор  
коагуляції крові людини IX



- Провідний продукт плазмового фактора IX для лікування гемофілії B<sup>1, 2</sup>
- Ні одного випадку виявлення інгібіторів ФІХ або тромбозу впродовж > 20 років застосування<sup>2, 3</sup>
- Концентрат фактора IX з відновленням in vivo<sup>1, 3, 4</sup>
- Відмінна ефективність 97% та переносимість у дітей і РНП<sup>4, 5</sup>

ФІХ — фактор згортання крові IX; РНП — раніше нелікований пацієнт.

#### Література

1. La Merie Business Intelligence. Coagulation Factors 2010. 7-9-2010. La Merie SL.
2. Octapharma AG. Internal Sales Data. 2012.
3. Octapharma AG. Periodical Safety Report Updates Octanine F. 2012.
4. Octapharma AG. Octanine F SPC. 3-5-2010.
5. Klukowska A et al. Efficacy and safety of OCTANINE F in children with haemophilia B. Haemophilia 2008;14(3):531-8.

**ОКТАНІН Ф. Стисла інформація про препарат.** **Склад:** діюча речовина: Human Coagulation Factor IX; 1 мл розведеного розчину містить 100 МО фактора IX людини; вміст загального білка становить не менше 1,6 мг (100 МО). Розчинник: вода для ін'єкцій. **Лікарська форма:** Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій у флаконі разом із комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення. **Показання:** Лікування та профілактика кровотеч у пацієнтів із гемофілією B (вроджений дефіцит фактора IX). **Протипоказання:** Підвищена чутливість до активної речовини або до будь-якої допоміжної речовини. Відрама алергія, пов'язана зі зменшенням кількості тромбоцитів під час лікування гепарином (тромбоцитопенія, спричинена застосуванням гепарину, тип II). **Спосіб застосування та дози:** Розрахунок потрібної дози фактора IX базується на емпіричних даних, де 1 МО фактора IX на 1 кг маси тіла підвищує активність фактора IX у плазмі крові на 1 % дії у нормі. Потрібна доза визначається за такою формулою: Потрібна кількість одиниць = маса тіла (кг) X бажане підвищення фактора IX (%) (МО/дл) X 0,8. Профілактика. Для тривалої профілактики кровотеч у пацієнтів з тяжкою гемофілією B звичайна доза становить 20-40 МО на 1 кг маси тіла (МТ) з інтервалом від 3 до 4 днів. **Умови зберігання:** Зберігати при температурі не вище 25 °C в оригінальній упаковці для захисту від світла. Не заморожувати. **Категорія відпуску:** За рецептом. **Виробник:** 1. Октафарма Фармацевтика Produktionsges m.b.H., Австрія/Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H., Austria. 2. Октафарма, Франція/Octapharma, France. **Сертифікат державної реєстрації в Україні:** № UA/14330/01/02, № UA/14330/01/03 від 25.05.2021

Перед використанням необхідно ознайомитися з інструкцією із застосування.

Інформація для розповсюдження серед лікарів і фармацевтів під час семінарів, конференцій, симпозіумів та інших наукових заходів з медичної тематики.

Представництво «Октафарма АГ» в Україні  
01025, м. Київ, вул. Воздвиженська, б. 45-47-49 літера «А»,  
Фірма «Октафарма АГ», Швейцарська Конфедерація  
8853, м. Лакен, вул. Зайденштрассе 2  
Тел./Факс: +38 (044) 502 78 77  
e-mail: ukraine\_office@octapharma.com  
www.octapharma.com

octapharma