

Вілате

Концентрат фактора Віллебранда та фактора згортання крові VIII



- Природно збалансований ФВ/ФVIII у співвідношенні 1:1¹
- Доведена ефективність у профілактиці на вимогу і хірургічному лікуванні у пацієнтів з ХВ типу 1, 2 і 3¹
- Немає накопичення ФVIII після повторного застосування²
- Відсутність тромботичних ускладнень у клінічних дослідженнях^{2, 3}

ФВ — фактор Віллебранда; ФVIII — фактор згортання крові VIII; ХВ — хвороба Віллебранда.

Література

1. Коротка характеристика лікарського засобу Вілате.
2. Srivastava A et al. Haemophilia 2017;23:264–72.
3. Berntorp E et al. Haemophilia 2009;15:122–30.

ВІЛАТЕ. Стисла інформація про препарат. Склад: діючі речовини: фактор згортання крові VIII, фактор Віллебранда; 1 флакон містить 500 або 1000 МО фактора згортання крові VIII та 500 МО або 1000 МО фактора Віллебранда; вміст загального білка $\leq 7,5$ мг (500 МО) або ≤ 15 мг (1000 МО). Розчинник: вода для ін'єкцій з 0,1% полісорбат 80. **Лікарська форма.** Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій. **Показання.** Хвороба Віллебранда (VWD). Профілактика та лікування кровотеч або кровотеч при хірургічному втручанні при хворобі Віллебранда (VWD), коли лікування одним тільки десмопресином (DDAVP) є неефективним або протипоказаним. Гемофілія А. Лікування та профілактика кровотеч у пацієнтів із гемофілією А (вроджений дефіцит фактора згортання крові FVIII). **Протипоказання.** Алергічні реакції на діючі речовини або на будь-які допоміжні речовини. **Спосіб застосування та дози.** Хвороба Віллебранда (VWF). Співвідношення між VWF:RCo і FVIII:C фрістоцетин/кофактор фактора фон Віллебранда і коагулянт фактора VIII становить приблизно 1:1. Як правило, 1 МО/кг маси тіла VWF:RCo і FVIII:C підвищує активність відповідного білка в плазмі крові на 1,5–2% від нормальної. Зазвичай необхідно від 20 до 50 МО ВІЛАТЕ/кг маси тіла, щоб досягти відповідного гемостазу. Може бути потрібна початкова доза від 50 до 80 МО ВІЛАТЕ/кг маси тіла, особливо для пацієнтів із VWD типу 3, у яких підтримання відповідної активності в плазмі крові може вимагати більш високих доз, ніж у пацієнтів з іншими типами VWD. Профілактика. Для тривалої профілактики кровотеч у пацієнтів із VWD дози 20–40 МО/кг маси тіла слід вводити 2 або 3 рази на тиждень. Гемофілія А. Лікування у разі потреби Розрахунок необхідної дози FVIII базується на емпіричних даних, що 1 МО FVIII/кг маси тіла збільшує активність фактора в плазмі крові на 1,5–2% від нормальної. Необхідна доза визначається за такою формулою: Необхідні МО = маса тіла (кг) × бажане збільшення FVIII (%) (МО/дл) × 0,5 МО/кг. **Профілактика.** Для довгострокової профілактики кровотеч у пацієнтів із тяжкою гемофілією А, слід вводити дози від 20 до 40 МО ВІЛАТЕ/кг маси тіла з інтервалом 2–3 дні. Діти. Досвід застосування ВІЛАТЕ дітям віком до 6 років обмежений. Умови зберігання. Зберігати при температурі від 2 до 8 °С. Не заморозувати. **Категорія відпуску.** За рецептом. **Виробник.** Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес. м.Б.Х. **Сертифікат державної реєстрації в Україні:** № UA/17518/01/01, № UA/17518/01/02 від 22.07.2019

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. Лахен, вул. Зайденштрассе 2
Тел./Факс: +38 (044) 502 78 77
e-mail: ukraine_office@octapharma.com
www.octapharma.com

octapharma