

АТЕНАТИВ

Концентрат антитромбіну людини



- Коррекція дефіциту під час пологів, операцій, хіміотерапії^{1, 2}
- Оптимізація відповіді на гепарин за різних станів^{1, 3}

альбунорм

Розчин альбуміну людини



- Природний колоїд⁴
- Концентрації 5 %, 20 % і 25 %⁴
- Мінімальний вміст домішок, зокрема алюмінію⁴

1. German Medical Association. Cross-Sectional Guidelines for Therapy with Blood Components and Plasma Derivatives. 4th revised edition, 2009.

2. Meister B et al. *Pediatr Blood Cancer* 2008;50:298-303.

3. Williams MR et al. *Ann Thorac Surg* 2000; 70: 873-7.

4. Дані компанії «Октафарма».

АТЕНАТИВ. Стисла інформація про препарат. **Склад:** діюча речовина: антитромбін III; 1 флакон містить 500 МО (70–100) мг або 1000 МО (140–200) мг антитромбіну III; **допоміжні речовини:** натрію хлорид, альбумін стабілізований(100 мг (500 МО) або 200 мг (1000 МО), що містить ацетилтриптофан, кислоту капрілову. Розчинник: вода для ін'єкцій. **Показання.** Пацієнтам з вродженим дефіцитом антитромбіну III для: а) профілактики тромбозу глибоких вен і тромбоемболії у ситуаціях клінічного ризику (особливо при хірургічних втручаннях або у перинатальний період), у поєднанні з гепарином, якщо він призначається; б) попередження прогресування тромбозу глибоких вен і тромбоемболії разом із гепарином, за показаннями. **Протипоказання.** Підвищена чутливість до діючої речовини або до будь-якої з допоміжних речовин або до залишків речовин, що застосовувалися у виробничому процесі. **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Замісна терапія антитромбіном під час введення гепарину в терапевтичних дозах збільшує ризик кровотечі. Гепарин значно посилює ефект антитромбіну. **Особливості застосування.** Клінічне та біологічне спостереження у разі, коли антитромбін застосовують разом із гепарином, для коригування дози гепарину та уникнення надмірного зниження згортання крові слід регулярно, через короткі інтервали часу контролювати ступінь антикоагуляції (активованій частковий тромбопластиновий час (АРТТ) у разі необхідності активність антифактора Ха), зокрема в перші хвилини/години після початку застосування антитромбіну; щоденно вимірювати рівні антитромбіну для коригування індивідуальної дози через ризик зниження рівнів антитромбіну при тривалому лікуванні нефракціонованим гепарином. **Спосіб застосування та дози.** Початкова доза визначається за такою формулою:

$$\text{Кількість одиниць} = \text{маса тіла (кг)} \times (\text{цільовий рівень} - \text{наявна активність АТIII [\%]}) \times 1.$$

Зазвичай початкова доза при вродженому дефіциті антитромбіну III становить 30–50 МО/кг. Далі дозу та частоту, а також тривалість лікування підбирати відповідно до біологічних даних і клінічної ситуації. **Спосіб застосування.** Порошок розводять в стерильній воді для використання протягом 48 годин при температурі від 2 до 30 °С. З точки зору мікробіологічної чистоти, препарат слід використовувати негайно. **Умови зберігання.** Зберігати при температурі від 2 до 8 °С. **Категорія відпуску.** За рецептом. **Сертифікати державної реєстрації в Україні:** № UA17557/01/01, № UA17557/01/02 від 12.08.2019 р.

АЛЬБУНОРМ. Коротка інформація про препарат. Розчин альбуміну людини для інфузій 5%, 20% і 25%. **Показання.** Відновлення та підтримання об'єму циркулюючої крові при дефіциті об'єму, якщо показане застосування колоїду. Вибір альбуміну замість синтетичного колоїду слід робити на основі офіційних рекомендацій залежно від клінічного стану окремого пацієнта. **Протипоказання.** Підвищена чутливість до білкових препаратів крові або до будь-якої з допоміжних речовин. **Особливості застосування.** До складу лікарського засобу входить калій, що є компонентом плазми крові людини і не додається навмисно як допоміжна речовина. Підозра на алергічні або анафілактичні реакції вимагає миттєвого припинення введення препарату. У разі шоку слід провести стандартне медичне лікування шоку. У пацієнтів у критичному стані із черепно-мозковою травмою реєстрація з використанням альбуміну пов'язана з вищим ризиком смертності, ніж реєстрація з використанням сольового розчину. Колоїдно-осмотичний ефект альбуміну людини 200 або 250 г/л приблизно у 4 рази перевищує колоїдно-осмотичний ефект плазми крові. Отже, при введенні концентрованого альбуміну необхідно дотримуватися обережності, забезпечуючи належну гідратацію (поповнення втрати рідини) пацієнта. Розчини альбуміну людини 200–250 г/л мають відносно низький вміст електролітів порівняно з розчинами альбуміну людини 40–50 г/л. При застосуванні альбуміну слід контролювати електролітний стан пацієнта та вживати відповідні заходи для відновлення або підтримання електролітного балансу. Розчини альбуміну не можна розбавляти водою для ін'єкцій, оскільки це може спричинити гемоліз у пацієнтів. Якщо вводяться великі об'єми, препарат слід нагріти до кімнатної температури або температури тіла перед його використанням. **Діти.** Дані щодо застосування препарату дітям обмежені. **Термін придатності.** 3 роки. **Умови зберігання.** Зберігати при температурі не вище 25 °С. Не заморожувати. **Категорія відпуску.** За рецептом. **Сертифікати державної реєстрації в Україні:** № UA17703/01/01, № UA17703/01/02 від 17.10.2019 та № UA17703/01/03 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. Зайдентштрассе 2
Тел./Факс: +38 (044) 502 78 77
e-mail: ukraine_office@octapharma.com
www.octapharma.com

octapharma