

ДОСВІД СВІТУ В ОДНОМУ АНТИКОАГУЛЯНТІ

**КЛЕКСАН® — референтний
анти тромботичний препарат**

- Більш ніж 30 років клінічного досвіду¹
- Вибір лікарів для більше ніж 900 мільйонів пацієнтів²

КЛЕКСАН®
Еноксапарин

ДОВЕДЕНИЙ І ПЕРЕДБАЧУВАНИЙ ЗАХИСТ
ВІД ЛІКАРНІ ДО ДОМУ

sanofi

Інформація про препарат КЛЕКСАН®[®], розчин для ін'єкцій. **Склад.** 1 мл розчину містить еноксапарину натрію 10 000 анти-Ха МО, що еквівалентно еноксапарину натрію 100 мг¹. 1 шприць-доза містить 8000 анти-Ха МО/0,8 мл, що еквівалентно 80 мг еноксапарину натрію¹; 1 шприць-доза містить 2000 анти-Ха МО, що еквівалентно еноксапарину натрію 20 мг, або 4000 анти-Ха МО, що еквівалентно еноксапарину натрію 40 мг¹. Допоміжні речовини: спирт бензиловий¹; вода для ін'єкцій¹. Еноксапарин натрію — це біологічна речовина, яку отримують шляхом лужної деполімеризації бензилового ефіру гепарину, одержаного зі слизової оболонки кишечника свиней¹. Спирт бензиловий — допоміжна речовина з відомим ефектом¹. **Лікарська форма.** Розчин для ін'єкцій. **Фармакотерапевтична група.** Анти тромботичні засоби. Група гепарину. Код АТХ B01A B05. **Показання.** Препарат показаний для застосування дорослим для профілактики венозних тромбоемболічних (ВТЕ) ускладнень у хірургічних пацієнтів з помірним та високим ризиком, особливо у пацієнтів, які підлягають ортопедичним або загально хірургічним оперативним втручанням, у тому числі оперативним втручанням з приводу онкологічних захворювань. Профілактики ВТЕ ускладнень у терапевтичних пацієнтів з гострими захворюваннями (такими як гостра серцева недостатність, дихальна недостатність, тяжкі інфекції або ревматичні захворювання) та зниженою рухливістю, які мають підвищений ризик виникнення венозної тромбоемболії. Лікування тромбозу глибоких вен (ТГВ) та тромбоемболії легеневої артерії (ТЕЛА), за винятком випадків ТЕЛА, при яких може бути необхідним проведення тромболітичної терапії або хірургічного втручання. Профілактики утворення тромбів у екстракорпоральному кровообігу під час гемодіалізу. При гострому коронарному синдромі: для лікування нестійкої стенокардії та інфаркту міокарда без підйому сегмента ST (NSTEMI), у комбінації з пероральним прийомом ацетилсалicyлової кислоти для лікування гострого інфаркту міокарда з підйомом сегмента ST (STEMI), в тому числі у пацієнтів, яким планують медикаментозне лікування або подальше черезшкірне коронарне втручання (ЧКВ). **Протипоказання.** Підвищена чутливість до бензилового спирту¹, до еноксапарину натрію, гепарину або його похідних, в тому числі інших низькомолекулярних гепаринів або до будь-якої з допоміжних речовин. Наявність в анамнезі імунореактивної гепариніндукованої тромбоцитопенії у межах останніх 100 днів за наявності циркулюючих антитіл. Активна клінічно значуща кровотеча і стани з високим ризиком виникнення кровотечі, в тому числі нещодавно перенесений геморагічний інсульт, виразка шлунково-кишкового тракту, присутність з лоялісного новоутворення з високим ризиком кровотечі, нещодавно перенесене оперативне втручання на головному мозку, спинному мозку або очах, відоме або підозрюване вазикозне розширення вен стравоходу, артеріовенозні мальформації судинні аневризми або серйозні вади розвитку інтраспінальних або інтрацеребральних судин. Спінальна або епідуральна анестезія або локорегіонарна анестезія, якщо еноксапарин натрію використовувався для лікування у межах попередніх 24 годин¹. **Спосіб застосування та дози.** Препарат не можна вводити внутрішньом'язово. Для профілактики венозних тромбоемболічних ускладнень після оперативних втручань, лікування ТГВ і ТЕЛА, лікування нестійкої стенокардії та NSTEMI еноксапарин натрію слід вводити шляхом п/ш ін'єкцій. Для лікування гострого STEMI застосування препарату слід розпочинати з однократної в/в болусної ін'єкції з подальшим негачим п/ш введенням. Для профілактики утворення тромбів у екстракорпоральному кровообігу під час гемодіалізу препарат вводиться у артеріальну лінію діалізного контуру. Див. повну інструкцію для медичного застосування препарату. **Побічні реакції.** Дуже часто: підвищення рівнів печінкових ферментів (головним чином рівнів трансаміназ більш ніж у 3 рази від верхньої межі норми). Часто: геморагічні явища, геморагічна анемія, тромбоцитопенія, тромбоцитоз, алергічна реакція, головний біль, кропив'янка, свербіння, еритема; гематома у місці ін'єкції, біль у місці ін'єкції, інша реакція у місці ін'єкції (наприклад набряк, крововилив, гіперчутливість, запалення, об'ємне утворення, біль або інші реакції). **Категорія відпуску.** За рецептом. Інформація подана скорочено. Всі блоки інформації інструкції однакові окрім **Складу**. Допоміжних речовин та **Протипоказань**. Повна інформація про препарат міститься в інструкції для медичного застосування препарату. Перед використанням препарату обов'язково ознайомтеся з повною інструкцією для медичного застосування препарату.

Інформація для розміщення у спеціалізованих виданнях, призначених для медичних установ, лікарів та фармацевтичних працівників а також для розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики. Матеріал призначений виключно для спеціалістів охорони здоров'я.

1. EMA Lovexox (INN: enoxaparin) Assessment Report 15 December 2016 EMA/134171/2017. Committee for Medicinal Products for Human Use. 2. Оціночна кількість пацієнтів, яким було призначено лікарський засіб КЛЕКСАН®, згідно ринкових даних світу за вересень 2021. 3. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу КЛЕКСАН® 300, розчин для ін'єкцій по 10 000 анти-Ха МО/мл по 3 мл в багаторазовому флаконі №1, РП № UA/10143/01/01. Наказ МОЗ України №813 від 16.05.2022. 4. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу КЛЕКСАН®, розчин для ін'єкцій 10 000 анти-Ха МО/мл по 0,8 мл у шприць-дозі із захищеною системою голки, РП № UA/7181/01/01. Наказ МОЗ України №2174 від 07.10.2021. 5. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу КЛЕКСАН®, розчин для ін'єкцій 10 000 анти-Ха МО/мл по 0,2 мл або 0,4 мл у шприць-дозі із захищеною системою голки, РП № UA/7182/01/01. Наказ МОЗ України №2174 від 07.10.2021.

ТОВ «Санofi-Авентіс Україна», Україна, 01033, Київ, вул. Жиланська, 48-50А, тел.: 0 (44) 354-20-00, факс: +380 (44) 354 20 01. www.sanofiua MAT-UA-2301009 (15.01.2024)