

ДОСВІД СВІТУ В ОДНОМУ АНТИКОАГУЛЯНТІ

КЛЕКСАН® – референтний
антитромботичний препарат

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



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 мг³; 1 шприц-доза містить 2000 анти-Ха МО, що еквівалентно еноксапарину натрію 20 мг, або 4000 анти-Ха МО, що еквівалентно еноксапарину натрію 40 мг³. Допоміжні речовини: спирт бензиловий⁴, вода для Ін'єкції⁵. Еноксапарин натрію – це біологічна речовина, яку отримують шляхом лужної деполімеризації бензилового ефіру гепарину, одержаного зі слизовій оболонки кишечнику свиней⁶. Спирт бензиловий – допоміжна речовина з відміним ефектом⁷. **Лікарська форма.** Розчин для Ін'єкцій. **Фармакотерапевтична група.** Антитромботичні засоби. Група гепарину, особливо у пацієнтів, які піддаються опоредничим або загальним хірургичним оперативним втручанням, в тому числі операціям втручання з приводу онкологічних захворювань. Профілактика ВТЕ ускладнень у терапевтичних пацієнтів з гострими захворюваннями (такими як гостра серцева недостатність, дихальна недостатність, тяжкі інфекції або реуматичні захворювання) та зниженою рухливістю, які мають підвищений ризик виникнення венозного тромбоемболії. Лікування тромбозу глибоких вен (ТГВ) та тромбоемболії легеневої артерії (ТЕЛА), за винятком випадків ТЕЛА, при яких може бути необхідним проведення тромбополітичної терапії або хірургичного втручання. Профілактика утворення тромбів у екстракорпоральному кровообігу під час гемодіалізу. При гострому коронарному синдромі: для лікування нестабільної стенокардії та інфаркту міокарда без підійому сегмента ST (NSTEMI), у комбінації з пероральним прийомом ацетилсаліцилової кислоти для лікування гострого інфаркту міокарда з підіймом сегмента ST (STEMI), в тому числі у пацієнтів, яким планується медикаментозне лікування або подальше черезшірне коронарне втручання (ЧКВ). **Протипоказання.** Підвищена чутливість до бензилового спирту⁸, до еноксапарину натрію, гепарину або його похідників, в тому числі інших низькомолекулярних гепаринів, або до будь-якої з допоміжних речовин. Наявність в анамнезі муніципальною гепариннідукаованою тромбоцитопенією у межах останніх 100 дін за наявності циркулюючих антиліг. Активна клінічно значуща кровоточість і стани з високим ризиком виникнення кровоточів, нещодавно перенесене оперативне втручання на головному мозку, спинному мозку або очах, відоме або підозрюване варікозне розширення вен стравоходу, артеріовенозні мальформації, судинні аневризми або серозозні вади розвитку інтраціральніх або інтрацеребральних судин. Спинальна або епідуральна анестезія або локерегіонарна анестезія, якщо еноксапарин натрію використовувався для лікування у межах попередніх 24 годин^{9,10}. **Спосіб застосування та дози.** Препарат не можна вводити внутрішньом'язово. Для профілактики венозних тромбоемболічних ускладнень після операційних втручань, лікування нестабільної стенокардії та NSTEMI еноксапарин натрію слід вводити шляхом п/ш Ін'єкції. Для лікування гострого STEMİ застосування препаратору слід розпочинати з однократної в/в болюсної Ін'єкції з подальшим негайним п/ш введенням. Для профілактики утворення тромбів у екстракорпоральному кровообігу під час гемодіалізу, препарат вводиться у артеріальну лінію діалізного контуру дів. повну інструкцію для медичного застосування препаратору. **Побічні реакції.** Дуже часто: підвищення рівня печінкових ферментів (головним чином рівень трансаміназ більш ніж у 3 рази від верхньої межі норми). Часто: геморагічні явища, геморагічна анемія, тромбоцитопенія; алергічна реакція; головний біль, кропів'я, 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 рецептром. Інформація подана скорочено. Во блоки інформації інструкції однакові окрім **Складу**, допоміжних речовин та **Протипоказань**. Повна інформація про препарат міститься в інструкції для медичного застосування препаратору. Перед використанням препаратору обов'язково ознайомтеся з повною інструкцією для медичного застосування препаратору.

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. Lovelock (INN: enoxaparin) Assessment Report 15 December 2016. EMA/14171/2017. Committee for Medicinal Products for Human Use 2. Оцінкова кількість пацієнтів, яким було призначено лікарський засіб КЛЕКСАН®, згідно ринкових даних світу за вересень 2021. 3. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу КЛЕКСАН® ЗО, розчин для Ін'єкції по 10 000 анти-Ха МО/мл. по 3 мл в багаторазовому флаконі №1, РП № UA/0143/01/01, Наказ МОЗ України №813 від 16.05.2022. 4. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу КЛЕКСАН®, розчин для Ін'єкції 10 000 анти-Ха МО/мл. по 0,8 мл у шприц-дозі з захисною 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'єкції 10 000 анти-Ха МО/мл. по 0,2 мл або 0,4 мл у шприц-дозі з захисною системою голки, РП № UA/7182/01/01, Наказ МОЗ України №2174 від 07.10.2021.

ТОВ «Санофоні-Авеніс Україна», Україна, 01033, Київ, вул. Жилянська, 48-50а, тел.: 0 (44) 354-20-00, факс: +380 (44) 354-20-01, www.sanofiuua MAT-UA-2301009 (15.01.2024)