

«30» 0820Loy. № 17

ТИББИЁТДА ҚЎЛЛАНИЛИШИГА ДОИР ЙЎРИҚНОМА

ЭКСИПАР

Препаратнинг савдо номи: Эксипар

Таъсир этувчи модда(ХПН): эноксапарин натрий

Дори шакли: инъекция учун эритма

Таркиби:

Бир шприцда куйидагилар сақланади

Дозировка 2000 анти-Ха МЕ/0,2 мл:

фаол модда

Эноксапарин натрий - 20,0 мг

ёрдамчи модда

инъекция учун сув 0,2 мл гача

Дозировка 4000 анти-Ха МЕ/0,4 мл:

фаол модда

Эноксапарин натрий - 40,0 мг

ёрдамчи модда

инъекция учун сув 0,4 мл гача

Дозировка 6000 анти-Ха МЕ/0,6 мл:

фаол модда

Эноксапарин натрий - 60,0 мг

ёрдамчи модда

инъекция учун сув 0,6 мл гача

Дозировка 8000 анти-Ха МЕ/0,8 мл:

фаол модда

Эноксапарин натрий - 80,0 мг

ёрдамчи модда

инъекция учун сув 0,8 мл гача

Дозировка 10000 анти-Ха МЕ/1,0 мл:

фаол модда

Эноксапарин натрий - 100,0 мг

ёрдамчи модда

инъекция учун сув 1,0 мл гача

Таърифи: тиник, рангиздан то оч-сариқ рангача бўлган эритма.

Фармакотерапевтик гурухи: Антикоагулянтлар.

ATX коди: B01AB05

Фармакологик хусусиятлари

Фармакодинамикаси

Эноксапарин натрий – ўртача молекуляр массаси тахминан 4,500 дальтон бўлган куйимолекуляр гепарин; 2000 дальтондан кам – <20%; 2000 дан 8000 дальтонгacha – >68%, 8000 дальтондан ортиқ – <18%. Эноксапарин натрий чўчқанинг ингичка ичагининг шиллиқ қаватидан ажратиб олинган, гепариннинг бензил эфирини гидролизи ёрдамида олинади. Унинг структураси 2-O-сульфо-4-енпиразиносурон кислотасининг тикланмайдиган фрагменти ва 2-N,6-O-дисульфо-D-глюкопиранозиднинг тикланадиган фрагменти билан ифодаланади. Эноксапариннинг структураси полисахарид занжирнинг тиклананаётган фрагментида тахминан 20% (тахминан 15% дан 25% гача) 1,6-ангидро ҳосиласини сақлайди. Тозаланган *in vitro* тизимида эноксапарин натрий анти-Ха фаолликка (тахминан 100 ХБ/мл) ва пастроқ анти-IIa ёки антитромбин фаолликка (тахминан 28 ХБ/мл) эга.

У профилактик дозаларда ишлатилганида, у фаоллашган кисман тромбопластин вақтини (АЧТВ) бироз ўзгартиради, тромбоцитлар агрегациясига ва фибриногенни тромбоцитларнинг рецепторлари билан боғланиш даражасига амалда таъсир кўрсатмайди. Плазмада анти-Па фаоллиги, анти-Ха-фаолликка нисбатан тахминан 10 марта паст. Ўртача максимал анти-Па фаоллиги тери остига юборилганидан кейин тахминан 3-4 соат ўтгач кузатилади ва тана вазнига 1 мг/кг ни икки марта юбориш ва тана вазнига 1,5 мг/кг бир марта юбориш билан такрор юборилганидан кейин мувофиқ 0,13 ХБ/мл ва 0,18 ХБ/мл га етади.

Ўртача максимал анти-Ха фаоллиги препарат тери остига юборилганидан кейин 3-5 соат ўтгач кузатилади ва 20, 40 мг ни ва 1 мг/кг ва 1,5 мг/кг ни тери остига юборилганидан кейин мувофиқ тахминан 0,2; 0,4; 1,0 ва 1,3 анти-Ха ХБ,мл ни ташкил қиласди.

Фармакокинетикаси

Кўрсатилган дозалаш тартибларида эноксапариннинг фармакокинетикаси тўғри чизиқли характерга эга. Пациентлар гуруҳининг ичидаги ва ўртасида ўзгарувчанлик паст. 40 мг эноксапарин натрий суткада бир марта тери остига такрор юборилганидан кейин ва эноксипарин натрий тана вазнига 1,5 мг/кг дозада суткада бир марта тери остига юборилганидан кейин, соғлом кўнгиллilarда мувозанатли концентрацияга 2 кунга келиб эришилади, айни вақтда фармакокинетик эгри чизиқ остидаги майдон, бир марта юборилганидан кейингига қараганда ўртача 15% га юқори бўлган. Эноксапарин натрий тана вазнига 1 мг/кг суткалик дозада суткада икки марта тери остига такрор юборилганидан кейин мувозанатли концентрациясига 3-4 кундан кейин эришилади, айни вақтда фармакокинетик эгри чизиқ остидаги майдон, бир марта юборилганидан кейинги кўрсатичга қараганда ўртача 65% га юқори ва максимал концентрацияларининг ўртача қийматлари мувофиқ 1,2 ХБ/мл ва 0,52 ХБ/мл ни ташкил қиласди.

Тери остига юборилганида эноксапарин натрийнинг анти-Ха фаоллигига асосланниб баҳоланганди биокираолишлиги 100% га яқин.

Эноксапарин натрийнинг анти-Ха фаоллигини тақсимланиш ҳажми тахминан 5 л ни ташкил қиласди ва қон ҳажмига яқинлашади.

Эноксапарин натрий паст клиренсли препаратdir. Тана вазнига 1,5 мг/кг дозада 6 соат давомида вена ичига юборилгандан кейин, анти-Ха нинг плазмадаги клиренсини ўртача қиймати 0,74 л/соат ни ташкил қиласди.

Препаратни чиқарилиши 4 соатлик яримчиқарилиш даври (тери остига бир марта юборилганидан кейин) ва 7 соатлик (препарат кўп марта юборилганидан кейин) яримчиқарилиш даври билан монофазали характерга эга.

Эноксапарин натрий жуда паст биологик фаолликка эга бўлган қуйимолекуляр моддаларнинг ҳосил бўлиши билан десульфатланиш ва/ёки деполимерланиш йўли билан асосан жигарда метаболизмга учрайди. Препаратнинг фаол фрагментларини буйраклар орқали чиқарилиши юборилган дозанинг тахминан 10% ни ташкил қиласди ва фаол ва нофаол фрагментларининг умумий экскрецияси юборилган дозанинг тахминан 40% ни ташкил қиласди.

Ёш ўтган сари буйраклар фаолиятини пасайиши натижасида кекса пациентларда эноксапарин натрийни чиқарилиши кечикиши мумкин.

Буйраклар фаолияти пасайган беморларда эноксапарин натрийнинг клиренсини камайиши аниқланган. 40 мг эноксапарин натрий суткада бир марта тери остига такрор юборилганидан кейин, буйраклар фаолиятини бироз (креатинин клиренси 50-80 мл/мин) ва ўртача бузилиши (креатинин клиренси 30-50 мл/мин) бўлган беморларда фармакокинетик эгри чизиқ остидаги майдон билан ифодаланганди анти-Ха фаоллигини ошиши юз беради. Буйраклар фаолиятини оғир бузилишлари (креатинин клиренси 30 мл/мин дан кам) бўлган беморларда фармакокинетик эгри чизиқ остидаги майдон мувозанат ҳолатида, 40 мг препарат суткада бир марта тери остига такрор юборилганида ўртача 65% юқори бўлган.

Тана вазни ошиқча бўлган одамларда препарат тери остига юборилганида клиренси бир мунча кам. Агарда bemornинг тана вазнини хисобга олиб дозага тўғрилаш киритилса, унда

40 мг эноксапарин натрий тери остига бир марта юборилганидан кейин анти-Ха фаоллиқ, одатдаги ўртача тана вазнига эга пациентларга нисбатан тана вазни 45 кг дан кам бўлган аёлларда 50% га юқори ва тана вазни 57 кг дан кам бўлган эркакларда 27% га юқори бўлади.

Қўлланилиши

Жарроҳлик аралашувларида, айниқса ортопедик ва умумжарроҳлик операцияларида веноз касалликлар, шу жумладан ўткир юрак етишмовчилиги ва сурункали юрак тромбозлар ва эмболияларни олдини олиш.

Ўткир терапевтик етишмовчилигининг декомпенсацияси (NYHA бўйича III ёки IV синф), ўткир нафас етишмовчилиги оқибатида ётоқ тартибидаги bemорларда, шунингдек оғир ўткир инфекцияларда ва веноз тромб ҳосил бўлиш хавфи омилларидан бири билан бирга ўткир ревматик касалликларда веноз тромбозлар ва эмболияларни олдини олиш (“Махсус кўрсатмалар” га каранг).

Ўпка артериясининг тромбоэмболияси билан ёки ўпка артериясининг тромбоэмболиясиз кечувчи чуқур веналар тромбозини даволаш.

Гемодиализ вактида (одатда сеанснинг давомийлиги кўпи билан 4 соат бўлганида), экстракорпорал қон айланиш тизимида тромб ҳосил бўлишини олдини олиш.

Ностабил стенокардия ва Q тишилиз миокард инфарктини ацетилсалацил кислотаси билан бирга даволаш.

Медикаментоз даволаш ёки кейинчалик тери орқали коронар аралашуви ўтказилиши лозим бўлган пациентларда ST сегментини кўтарилиши билан кечувчи ўткир миокард инфарктини даволаш.

Қўллаш усули ва дозалари

Алоҳида ҳоллардан ташқари (куйига қаранг: “*ST сегментини кўтарилишиз миокард инфарктини медикаментоз ва тери орқали коронар аралашув ёрдамида даволаш*” ва “*Гемодиализни ўтказишида экстракорпорал қон айланиш тизимида тромб ҳосил бўлишини олдини олиш*”) ҳолларда эноксапарин натрий тери остига чуқур юборилади. Инъекцияларни bemор ётганида ўтказган афзал. Олдиндан 20 мг ва 40 мг тўлдирилган шприцлар ишлатилганида, инъекциядан олдин препаратни йўқотилишидан сақланиш учун, шприцдан ҳаво пуфакчаларини чиқариб ташлаш керак эмас. Инъекцияларни қорин деворининг чап ёки ўнг олд латерал ёки орқа латерал соҳаларига навбатма-навбат юбориш керак.

Игнани катта ва кўрсаткич бармоқ орасида йигилган ва инъекция тугаганча ушлаб туриладиган тери бурмасига бутун узунлиги бўйлаб вертикал юбориш керак.

Препарат юборилганиден кейин инъекция жойини уқалаш мумкин эмас.

Препаратни мушак ичига юбориш мумкин эмас!

Жарроҳлик аралашувларида, айниқса ортопедик ва умумжарроҳлик операцияларида веноз тромбозлар ва эмболияларни олдини олиш

Тромбоз ва эмболияларнинг ривожланишини ўртача хавфи (умумжарроҳлик операциялари) бўлган bemорларга Эксипарнинг тавсия қилинган дозаси тери остига суткада бир марта 20-40 мг ни ташкил қиласи. Биринчи инъекция жарроҳлик аралашувидан 2 соат олдин ўтказилади. Тромбоз ва эмболияларни ривожланишини юқори хавфи (ортопедик операциялар) бўлган bemорларга препарат тери остига суткада бир марта 40 мг дозада тавсия қилинади, биринчи доза жарроҳлик аралашувидан 12 соат олдин ёки операциядан кейин 12-24 соат ўтгач юборишни бошлиш билан 30 мг дан суткада икки марта юборилади. Эксипар билан даволашнинг давомийлиги 7-10 кунни ташкил қиласи. Зарурати бўлганида даволашни тромбоз ва эмболияни ривожланиш хавфи сақланиб тургунча давом эттириш мумкин (масалан, ортопедияда Эксипар 40 мг дозада суткада бир марта 5 ҳафта давомида буюрилади).

Эксипарни спинал/эпидурал анестезияда, шунингдек коронар реваскуляризация муолажаларида буюришнинг ўзига хос хусусиятлари “Махсус кўрсатмалар” бўлимида таърифланган.

Ўткір терапевтик касалліклар оқибатида ётоқ тартибида бўлган беморларда веноз тромбоз ва эмболияларни олдини олиш

Эксипарнинг тавсия қилинган дозаси 6-14 кун давомида тери остига суткада бир марта 40 мг ни ташкил қиласи.

Ўпка артериясининг тромбоэмболияси билан ёки ўпка артериясининг тромбоэмболиясисиз чуқур веналар тромбозини даволаши

Препарат тери остига тана вазнига 1,5 мг/кг ҳисобидан суткада бир марта ёки тана вазнига 1 мг/кг дозада суткада икки марта юборилади. Асоратланган тромбоэмболик бузилишлари бўлган беморларда препаратни 1 мг/кг дозада кўллаш тавсия қилинади.

Даволашнинг давомийлиги ўртача 10 кунни ташкил қиласи. Ичга қабул қилиш учун антикоагулянтлар билан даволашни дархол бошлаган маъкул, бунда Эксипар билан даволашни етарли антикоагулянт самараага эришилгунича давом эттириш керак, яъни ҳалқаро нормаллашган нисбат (МНО) 2,0-3,0 ни ташкил қилиши керак.

Гемодиализ вақтида экстракорпорал қон айланни тизимида тромб ҳосил бўлишини олдини олиш

Эксипарнинг дозаси тана вазнига ўртача 1 мг/кг ни ташкил қиласи. Қон кетишини ривожланишининг юқори хавфида дозани томирга икки томонлама тушиш мумкинлигига тана вазнига 0,5 мг/кг гача ёки томирга бир томонлама тушишида 0,75 мг га пасайтириш керак.

Гемодиализда препаратни гемодиализ сеансининг бошида шунтнинг артериал соҳасига юбориш керак. Одатда тўрт соатлик сеанс учун бир доза етарлидир, бироқ фибрин ҳалқалари аниқланганида давомлироқ ўтказилган гемодиализда препаратни тана вазнига 0,5-1 мг/кг ҳисобидан кўшшимча юбориш мумкин.

Ностабил стенокардия ва Q тишисиз миокард инфарктини даволаши

Эксипар тана вазнига 1 мг/кг ҳисобидан ҳар 12 соатда тери остига, бир вақтда ацетилсалацил кислотасини 100-325 мг дозада суткада бир марта буюриш билан юборилади.

Даволашнинг ўртача давомийлиги 2-8 кунни (беморнинг клиник ҳолати барқарорлашгунича) ташкил қиласи.

ST сегментини кўтарилиши бўлган миокард инфарктини медикаментоз ёки тери орқали коронар аралашув ёрдамида даволаши

Даволашни эноксапарин натрийни 30 мг дозада вена ичига болюсли юбориш билан бошланади ва ундан кейин дархол (тахминан 15 минут да) эноксапарин натрийни 1 мг/кг дозада тери остига юбориш ўтказилади (шу билан бирга, биринчи икки тери ости инъекцияларини ўтказишда 100 мг эноксапарин натрий юборилиши мумкин). Сўнгра барча кейинги тери ости инъекциялари тана вазнига 1 мг/кг ҳисобидан ҳар 12 соатда юборилади (яъни, тана вазни 100 кг дан ортиқ бўлганида доза 100 мг дан ошиши мумкин).

75 ёшли ва ундан ошган пациентларда бошлангич вена ичига болюсли юбориш кўлланмайди. Эноксапарин натрий 0,75 мкг/кг дозада ҳар 12 соатда тери остига юборилади (шу билан бирга, биринчи икки тери ости инъекцияларини ўтказишда максимал 75 мг эноксапарин натрий юборилиши мумкин). Сўнгра барча кейинги тери ости дозалари ҳар 12 соатда тана вазнига 0,75 мг/кг ҳисобидан юборилиши мумкин (яъни, тана вазни 100 кг дан ортиқ бўлганида доза 75 мг дан ортиқ бўлиши мумкин).

Тромболитиклар (фибрин-специфик ва фибрин-носпецифик) билан мажмууда эноксапарин натрий тромболитик даволаш бошланишидан олдин 15 минутгача, ундан кейин 30 минутгача интервалда юборилиши мумкин. ST сегментини кўтарилиши бўлган ўткір миокард инфаркти аниқланганидан кейин иложи борича тезроқ ацетилсалацил кислотасини қабул қилиш бир вақтда бошланиши керак, ва агарда қарши кўрсатмалар бўлмаса, у 75 дан 327 мг гача дозада ҳар куни камидаги 30 кун давомида давом этиши керак.

Препарат билан тавсия қилинган даволашнинг давомийлиги 8 кунни ташкил қиласи, ёки агарда госпитализация даври 8 кундан камни ташкил қилса, пациентни стационардан чиқарилишагача давом этади.

Эноксапарин натрийни болюсли юбориш веноз катетер орқали ўтказилиши лозим ва эноксапарин натрий бошқа дори воситалари билан аралаштирилиши ёки бирга юборилиши мумкин эмас. Тизимда бошқа дори воситаларининг қолдиқларини борлигига ва уларни эноксапарин натрий билан ўзаро таъсирига йўл қўймаслик учун, веноз катетер эноксапарин натрийни вена ичига болюсли юборишдан олдин ва кейин 0,9% натрий хлориди ёки дексстроз эритмасининг етарли миқдори билан ювилиши лозим. Эноксапарин натрий 0,9% натрий хлориди эритмаси ва 5% дексстроза эритмаси билан хавфсиз юборилиши мумкин.

Ножӯя таъсиrlари

Бошқа антикоагулантлар қўлланганида бўлгани каби, айниқса қон кетишини ривожланишига ёрдам берувчи органик шикастланишлар, инвазив муолажалар ёки гемостазни бузувчи препаратларни ишлатилиши каби йўлдош хавф омиллари борлигига, қон кетишилари пайдо бўлиши мумкин (“Махсус қўрсатмалар” ва “Бошқа дори воситалари билан ўзаро таъсири” га қаранг).

Қўллаш мумкин бўлмаган ҳолатлар

Эноксапарин натрий, гепарин ёки унинг ҳосилаларига, шу жумладан бошқа қуйимолекуляр гепаринларга юқори сезувчанлик.

Қон кетишининг юқори хавфи мавжуд бўлган ҳолатлар ва касалликлар: хавф солувчи аборт, бош мия томирларининг аневризмаси ёки аортанинг қаватланувчи аневризмаси (жарроҳлик аралашувидан ташқари), геморрагик инсульт, назорат қилинмайдиган қон кетиши, оғир эноксапарин ёки гепарин индукиялаган тромбоцитопения.

Эксипарни юракнинг сунъий клапанлари бўлган ҳомиладор аёлларда қўллаш тавсия қилинмайди. 18 ёшгача бўлганлар (самарадорлиги ва хавфсизлиги аникланмаган).

Қуйидаги ҳолатларда **эҳтиёткорлик билан** ишлатиш керак:

Гемостазни бузилишлари (шу жумладан, гемофилия, тромбоцитопения, гипокоагуляция, Виллебранд касаллиги ва бошқ.), оғир васкулит; меъда ёки 12-бармоқ ичакнинг яра касаллиги ёки меъда-ичак йўлларининг бошқа эрозив-ярали шикастланишлари; яқинда ўтказилган ишемик инсульт; назорат қилиб бўлмайдиган оғир артериал гипертония; диабетик ёки геморрагик ретинопатия; оғир қандли диабет; яқинда ўтказилган ёки тахмин қилинган неврологик ёки офтальмологик операциялар; спинал ёки эпидурал анестезияни ўтказиш (гематомани ривожланишини потенциал хавфи), орқа мия пункцияси (яқинда ўтказилган); яқинда бўлган туғруклар; бактериал эндокардит (ўтқир ёки нимўтқир); перикардит ёки перикардиал сув йиғилиши; буйрак ва/ёки жигар етишмовчилиги; бачадон ички контрацепцияси (БИК); оғир жароҳат (айниқса марказий нерв тизимининг), катта юзалардаги очик жароҳатлар; гемостаз тизимига таъсири қилувчи препаратларни бир вақтда қабул қилиш.

Ҳомиладорлик ва кққрак билан эмизии даври

Ҳомиладорликнинг иккинчи триместри вақтида эноксапарин натрийни одам йўлдоши орқали ўтиши тўғрисида маълумотлар йўқ. Ҳомиладорликнинг биринчи ва учинчи уч ойликлари юзасидан маълумотлар йўқ. Шунинг учун Эксипарни ҳомиладорлик вақтида фақат, она учун потенциал фойда ҳомила учун бўлиши мумкин бўлган хавфдан устун бўлган ҳоллардан ташқари ҳолларда қўллаш мумкин эмас.

Онани Эксипар билан даволаш вақтида эмизишни тўхтатиш керак.

Дориларнинг ўзаро таъсири

Эксипарни бошқа дори воситалари билан аралаштириш мумкин эмас!

Эноксапарин натрий ва бошқа қуйимолекуляр гепаринларни навбатма-навбат қўллаш мумкин эмас, чунки улар бир-биридан ишлаб чиқариш усули, молекуляр оғирлиги, специфик анти-Ха фаоллиги, ўлчов бирлиги ва дозаси билан фарқ қиласи. Ва бунинг оқибатида препаратларнинг фармакокинетикаси ва биологик фаоллик турличадир (анти-Ха фаоллик, тромбоцитлар билан ўзаро таъсири).

Махсус күрсатмалар

Препарат олдини олиш мақсадларида буюрилганида кон оқувчанлигини ошишига тенденция кузатилмаган. Препарат даволаш мақсадларида буюрилганида кекса ёшли пациентларда (айниңса 80 ёшдан ошганлар) кон кетишларини ривожланиш хавфи бор. Пациентнинг ҳолатини синчилаб кузатиш тавсия қилинади.

Гемостазни бузиш кобилятига эга препаратларни (салцилатлар, ацетилсалицил кислотаси, ностероид яллиғланишга қарши воситалар, шу жумладан кеторолак; молекуляр массаси 40 кДа бўлган декстран, тиклопидин, клопидогрел; глюокортикостероид препаратлар, тромболитиклар, антикоагулянтлар, антиагрегантлар, шу жумладан IIb/IIIa глюкопротеин рецепторларининг антагонистлари) қўллаш, уларни қўллаш қатый кўрсатилган ҳолатлардан ташқари ҳолларда эноксапаин натрий билан даволашни бошлашдан олдин тўхтатилиши тавсия қилинади.

Агарда эноксапарин натрийни бу препаратлар билан мажмуада қўллаш кўрсатилган бўлса, унда тегишли лаборатор кўрсаткичларни синчков клиник кузатуви ва мониторингини ўтказиш керак. Буйраклар фаолиятини бузилиши бўлган пациентларда анти-Ха фаолликни ошиши натижасида кон кетишини ривожланишини хавфи бор. Бу ошиш буйраклар фаолиятини оғир бузилишлари (креатинин клиренси 30 мл/мин дан кам) бўлган пациентларда аҳамиятли кучайиши туфайли, препарат олдини олиш учун ҳам, даволаш учун ҳам буюрилганида дозани тўғрилашни ўтказиш тавсия қилинади. Гарчи буйраклар фаолиятини енгил ва ўртача бузилиши (креатинин клиренси 30-50 мл/мин ёки 50-80 мл/мин) бўлган пациентларда дозани тўғрилаш талаб қилинмасада, бундай пациентларнинг ҳолатини синчков назоратини ўтказиш тавсия қилинади.

Эноксапарин натрийнинг анти-Ха фаолигини, уни тана вазни 45 кг дан кам аёлларга ва тана вазни 57 кг дан кам эркакларга олдини олиш мақсадида буюрилишида ошиши, кон кетишларини ривожланиш хавфини ошишига олиб келиши мумкин.

Гепарин чакирган аутоимун тромбоцитопениянинг хавфи, қуйимолекуляр гепаринлар ишлатилганида ҳам мавжуддир. Агарда тромбоцитопения ривожланса, унда у одатда эноксапарин натрий билан даволаш бошланганидан кейин 5- ва 21-чи кунлар орасида аниқланади. Шунинг учун препарат билан даволашни бошлашдан олдин ва уни қўллаш вақтида тромбоцитлар сонини мунтазам назорат қилиш тавсия қилинади.

Тромбоцитларнинг сонини тасдиқланган аҳамиятли пасайишида (дастлабки кўрсаткичга нисбатан 30-50% га) эноксапарин натрийни дарҳол бекор қилиш ва беморни бошқа даволашга ўтказиш керак.

Спинал/эпидурал анестезия

Бошқа антикоагулянтлар қўлланганида бўлгани каби, Эксипар спинал/эпидурал анестезиянинг фонида ишлатилганида баркарор ёки қайтмас фалажни ривожланиши билан, нейроаксиал гематомаларни пайдо бўлиш ҳоллари таърифланган. Бу кўринишларни пайдо бўлиш хавфи препарат 40 мг ёки пастрок дозада қўлланганида пасаяди. Хавф, препаратнинг дозаси оширилганида, шунингдек операциядан кейин катетерлар ишлатилганида ёки гемостазга худди шундай таъсири кўрсатувчи ностероид яллиғланишга қарши воситалар каби кўшимча препаратлар йўлдаш ишлатилганида ошади (“Бошқа дори воситалари билан ўзаро таъсири” га қаранг). Хавф шунингдек жароҳатли ўтказилган ёки такрорий орқа-мия пункцияда ҳам ошади.

Эпидурал ёки спинал анестезияда орқа мия каналидан қон кетиши хавфини пасайтириш учун препаратнинг фармакологик профилини ҳисобга олиш лозим (“Фармакологик

хусусиятлари” га қаранг). Катетерни ўрнатиш ёки олиб ташлашни эноксапарин натрийнинг паст антикоагулянт самарасида ўтказган афзал.

Катетерни ўрнатиш ёки олиб ташлаш, чукур веналарнинг тромбозини олдини олиш учун, Эксипарнинг олдини олиш дозалари қўлланганидан кейин 10-12 соат ўтгач ўтказилади. Пациентлар эноксапарин натрийнинг юқори дозаларини (1 мг/кг суткада 2 марта ёки 1,5 мг/кг суткада 1 марта) олаётган ҳолларда, ушбу муолажаларни узокроқ вақт оралиғига (24 соат) кечикириш керак. Препаратни кейинги юборишлари катетер олиб ташланганидан кейин кечи билан 2 соатдан кейин амалга оширилиши керак.

Агарда шифокор эпидурал/спинал анестезияни ўтказиш вақтида антикоагулянт даволашни буюrsa, орқа оғриқлари, сенсор ва мотор функцияларини бузилиши (оёқларда жимиirlаш ёки ҳолсизлик), ичак ва/ёки қовуқнинг фаолиятини бузилиши каби ҳар қандай неврологик симптомларни аниқлаш учун, пациентни ўта синчковлик билан мунтазам кузатиш керак. Пациентга юқорида таърифланган симптомлар пайдо бўлганида шифокорни дархол хабардор қилиш кераклиги тўғрисида йўл-йўриқ бериш керак. Орқа мия гематомаси учун хос бўлган симптомлар аниқланганида, зарурати бўлганида орқа мия декомпрессиясини ўз ичига оловчи шошилинч диагностика ва даволаш зарур.

Гепарин-индукияланган тромбоцитопения

Анамнезида гепарин чақирган, тромбоз билан ёки усиз тромбоцитопения тўғрисидаги маълумотлар бўлган беморларга Эксипарни маҳсус эҳтиёткорлик билан буюриш керак.

Гепарин чақирган тромбоцитопениянинг хавфи бир неча йиллар давомида сақланиши мумкин. Агарда анамнез жиҳатидан, гепарин чақирган тромбопенияни борлиги тахмин қилинса, унда *in vitro* шароитида тромбоцитлар агрегациясининг тестлари, уни ривожланиш хавфини башорат қилинганда чекланган аҳамиятга эга. Бундай ҳолларда Эксипарни буюриш тўғрисидаги қарорни фақат тегишли мутахассис билан маслаҳатлашгандан кейингина қабул қилиш мумкин.

Тери орқали коронар ангиопластикаси

Ностабил стенокардия ва Q тишилиз миокард инфарктини даволашда инвазив томир муолажаси билан боғлиқ қон кетиши хавфини камайтириш мақсадида, сон артериясининг интродьюсерини Эксипар тери остига юборилганидан кейин 6-8 соат давомида олиб ташлаш мумкин эмас. Кейинги ҳисобланган дозани, сон артериясининг интродьюсери олиб ташланганидан кейин кечи билан 6-8 соатдан кейин юбориш керак.

Қон кетиши ва гематомаларни хосил бўлиши белгиларини ўз вақтида аниқлаш учун инвазия жойини кузатиш керак.

Юракнинг сунъий клапанлари

Юракнинг сунъий клапанлари бўлган пациентларда тромбоэмболик асоратларни олдини олишда, Эксипарнинг самарадорлиги ва хавфсизлигини ишончли баҳолашга имкон берувчи текширишлар ўтказилмаган.

Препаратни бу мақсадларда қўллаш учун тавсия қилиб бўлмайди (“Қўллаш мумкин бўлмаган ҳолатлар” бўлимига қаранг).

Лаборатория тестлари

Тромбоэмболик асоратларни олдини олиш учун ишлатиладиган дозаларда Эксипар кон кетиш вақтига ва умумий коагуляцион кўрсаткичларга, шунингдек тромбоцитлар агрегациясига ёки уларни фибриноген билан боғланишига жиддий таъсир қилмайди.

Доза оширилганида АЧТВ ва қон ивиш вақти узайиши мумкин. АЧТВ ва қон ивиш вақтини ошиши препаратурнинг антитромболитик фаоллигини ошиши билан тўғри чизиқли боғлиқликда бўлади, шунинг учун уларнинг мониторингини зарурати йўқ.

Ўткир терапевтик касалликлари бўлган, ётоқ тартибидағи беморларда веноз тромбозлар ва эмболияларни олдини олиши

Ўткир инфекция, ўткир ревматик ҳолатлар риволанган ҳолларда, эноксапаринни профилактика буюрилиши, факат агарда юқорида санаб ўтилган ҳолатлар веноз тромб хосил бўлишини қўйида санаб ўтилган хавф омилларидан бири қўшилиб келгандагина оқланган:

75 ёшдан катталар, хавфли ўсмалар, анамнездаги тромбозлар ва эмболиялар, гормонал даволаш, юрак етишмовчилиги, сурункали нафас етишмовчилиги
Эксипар транспорт воситалари ва механизмларни бошқарии қобилиятига таъсир күрсатмайди.

Дозани ошириб юборилиши

Вена ичига, экстракорпорал ёки тери остига қўлланганида Эксипарнинг дозасини тасодифан ошириб юборилиши геморрагик асоратларга олиб келиши мумкин. Ичга хатто катта дозалар қабул қилинганида препаратни сўрилиш эҳтимоли кам.

Антикоагулянт самараларни, асосан протамин сульфатини вена ичига секин юбориш йўли билан нейтраллаш мумкин, унинг дозаси юборилган Эксипарнинг дозасига боғлиқ. Бир мг (1 мг) протамин сульфати бир мг (1мг) Эксипарнинг антикоалугянт самарасини нейтраллайди (протамин тузларини қўллаш тўғрисидаги маълумотларга қаранг), агарда эноксапарин натрий протаминни юборишдан 8 соат олдин юборилган бўлса 0,5 мг протамин 1 мг Эксипарнинг антикоагулянт самарасини нейтраллайди, агарда охиргиси юборилган вақтдан 8 соатдан ортиқ вақт ўтган бўлса ёки протаминнинг иккинчи дозасини юбориш зарурати бўлса. Агарда эноксапарин натрий юборилганидан кейин 12 ва ундан ортиқ вақт ўтган бўлса, препаратни юбориш талаб қилинмайди. Бироқ, хатто протамин сульфатнинг катта дозалари юборилганида ҳам, Эксипарнинг анти-Ха фаоллиги нейтралланмайди (максимал 60% гача).

Чиқарилиш шакли

2000 анти-Ха МЕ/0,2 мл; 4000 анти-Ха МЕ/0,4 мл; 6000 анти-Ха МЕ/0,6 мл; 8000 анти-Ха МЕ/0,8 мл; 10000 анти-Ха МЕ/1,0 мл инъекция учун эритма шишали шприцларда.

Сақлаш шароити

Оригинал қадоқда, ёруғликдан ҳимояланган жойда, 25⁰C дан юқори бўлмаган ҳароратда сақлансин. Яроқлилик муддати ўтгач қўлланилмасин. Шифокор рецепти бўйича берилади. Болалар ололмайдиган жойда сақлансин.

Яроқлилик муддати

2 йил.

Яроқлилик муддати ўтгач қўлланилмасин

Бериш тартиби

Рецепт бўйича.

Ишлаб чиқарувчи:/ Ўзбекистон Республикаси худудида дори воситаларининг сифати бўйича эътиrozлар (таклифлар)ни қабул қилувчи ташкилот номи ва манзили
«ZUMA PHARMA» МЧЖ
Ўзбекистон Республикаси,
Тошкент вилояти,
Паркент тумани,
ЭИХ «ПАРКЕНТ-ФАРМ»
Тел: (+998 55) 900 5005