

ЗАЩИТА, КОТОРОЙ МОЖНО ДОВЕРЯТЬ СЕГОДНЯ И ЗАВТРА¹⁻⁴



Плавикс® / Коплавикс®

1. Инструкция по применению лекарственного препарата для медицинского применения Плавикс® 015542/01, дата обновления 28.02.2018
2. GURE Trial Investigators. Effects of clopidogrel in addition to aspirin in patients with Acute coronary syndromes without ST-segment elevation. *Saam Yusuf et al N Engl J Med* 2001;345:494-502. 3. CAPRIE Steering Committee. Lancet 1996;348:1329-1339 4. COMMIT Collaborative group. Addition of clopidogrel to aspirin in 45822 patients with acute myocardial infarction: randomised placebo-controlled trial. *Lancet* 2005; 366:1607-1621.

* Под «защитой» подразумеваются защита от повторных сердечно-сосудистых событий пациентов с ОКС, ИИ, диагностированным ЗПА

У взрослых пациентов с острым коронарным синдромом:

- острый коронарный синдром без подъема сегмента ST. Прием клопидогреля снижал частоту комбинационной конечной точки, включающей сердечно-сосудистую смерть, инфаркт миокарда или инсульт
- острый инфаркт миокарда с подъемом сегмента ST. Прием клопидогреля снижал смертность от любых причин, а также частоту комбинационной конечной точки, включающей смерть, повторный инфаркт миокарда или инсульт

КРАТКАЯ ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТА ПЛАВИКС®

МЕЖДУНАРОДНОЕ НЕПАТЕНТОВАННОЕ НАЗВАНИЕ: Клопидогрель. **ДЕЙСТВУЮЩИЕ ВЕЩЕСТВА:** клопидогрель гидросульфат в форме II. **Фармакотерапевтическая группа:** антиагреганты средства.
Код АТХ: В01AC06. ПЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА: Таблетки, покрытые пленочной оболочкой. В 1 таблетке содержится действующее вещество: клопидогрель гидросульфат в форме II 97,875 мг (6 пересчете на клопидогрель 75,0 мг) и вспомогательные вещества. **ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ:** Вторичная профилактика атеротромботических осложнений – у взрослых пациентов после недавно перенесенного инфаркта миокарда (ИМ) (с давностью от нескольких дней до 35 дней), недавно перенесенного ишемического инсульта (ИИ) (с давностью от 7 дней до 6 месяцев) или при диагностированной окклюзионной болезни периферических артерий. У взрослых пациентов с острым коронарным синдромом (ОКС) без подъема сегмента ST (неустойчивый стенокардия/инфаркт миокарда без зубца ST, включая пациентов, которым должны получить медикаментозное лечение, и пациентов, которым показано чрескожное коронарное вмешательство (с стентированием или без стентирования) или чрескожное коронарное шунтирование (ЧКШ). Острый инфаркт миокарда с подъемом сегмента ST. Профилактика атеротромботических и тромбоэмболических осложнений у взрослых пациентов с фибрилляцией предсердий (ФП), ишемиче, как минимум, один фактор риска развития сосудистых осложнений, которые не могут принимать АСК или в случае непереносимости лечения АСК, показана прием клопидогреля в комбинации с АСК. **ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ:** Повышенная чувствительность к клопидогрелю или любому из вспомогательных веществ препарата; тяжелая печеночная недостаточность; острое кровоизлияние, например, кровоизлияние из петлической ямки или внутримозговое кровоизлияние; недавнее наследственное или приобретенное заболевание: дефицит фактаты и глюкоз-галактозные мальабсорбции; беременность и период грудного вскармливания; детский возраст до 18 лет. **С ОСТОРОЖНОСТЬЮ:** При умеренной печеночной недостаточности, при почечной недостаточности, при заболеваниях, при которых имеется предрасположенность к рвотному кровоизлиянию, у пациентов, у которых имеется предрасположенность к развитию кровотечения, особенно внутримозгового, или желудочно-кишечного, при недавно перенесенной процедуре хирургического вмешательства или вмешательством инсульту, при бронхиальной астме и аллергии в анамнезе; при указаниях анализа на гиперкреатининемию и гематологический рвотный на другие лекарственные (такие как литий, препараты). (см. полную инструкцию по применению) **СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ:** Клопидогрель следует принимать 1 раз в сутки вне зависимости от приема пищи. ОКС: прием Коплавикс® начинать после однократной нагрузочной дозы клопидогреля в комбинации с АСК в виде отдельных препаратов, а затем в виде отдельных препаратов. **ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ:** Кровоизлияние и кровоизлияние; желудочно-кишечные кровотечения; диспепсия, абдоминальные боли, диарея. **Дл воздействия:** Среднее время наступления эффекта, возникающих побочных реакций и очень редко онемания в области инсульта при медицинскому применению лекарственного препарата. **ФОРМА ВЫПУСКА:** Таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 75 мг. По 10 или 14 таблеток в блистерах из ПВХ/ПВДК и фольги алюминиевой или ПАА/ПВХ и фольги алюминиевой. По 2 блистера по 10 таблеток или по 10 блистерам по 10 таблеток вместе с инструкцией по применению в картонную коробку. **РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР:** П N015542/01, дата последнего изменения инструкции – 28.02.2018. С подробной информацией о препарате ознакомиться в официальной инструкции по медицинскому применению лекарственного препарата Плавикс® (Представительство АО «Санофи-авенгс груп» (Франция), 125009, Москва, ул. Тверская, 22. Тел.: (495) 721-14-00, факс: (495) 721-14-11, www.sanofi.ru

КРАТКАЯ ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТА КОПЛАВИКС®

МЕЖДУНАРОДНОЕ НЕПАТЕНТОВАННОЕ НАЗВАНИЕ: Аспирин/клопидогрель. **ДЕЙСТВУЮЩИЕ ВЕЩЕСТВА:** клопидогрель гидросульфат в форме II 97,875 мг (6 пересчете на клопидогрель 75,0 мг), ацетилсалициловая кислота 100 мг; **Фармакотерапевтическая группа:** антиагреганты средства. **Код АТХ: В01AC06. ПЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА:** Таблетки, покрытые пленочной оболочкой. **ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ:** Комбинированный препарат показан для применения у пациентов, которые уже принимают одновременно клопидогрель и ацетилсалициловую кислоту. Вторичная профилактика атеротромботических осложнений у взрослых пациентов с острым коронарным синдромом (ОКС) без подъема сегмента ST (неустойчивый стенокардия или инфаркт миокарда без зубца ST), включая пациентов, которым было проведено стентирование при чрескожном коронарном вмешательстве. С подъемом сегмента ST (острый инфаркт миокарда) при медикаментозном лечении и возможности проведения тромболизиса. Профилактика атеротромботических и тромбоэмболических осложнений у взрослых пациентов с фибрилляцией предсердий (ФП), ишемиче, как минимум, один фактор риска развития сосудистых осложнений, которые не могут принимать АСК или в случае непереносимости лечения АСК, показана прием клопидогреля в комбинации с АСК. **ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ:** Повышенная чувствительность к любому из вспомогательных веществ препарата; тяжелая печеночная недостаточность (клиренс креатинина менее 30 мл/мин) – из-за содержания в составе препарата ацетилсалициловой кислоты (АСК); острое кровоизлияние; фибрилляционная астма, индуктируемая приемом салицилатов и других нестероидных противовоспалительных препаратов (НПВС); синдром Бронховой астмы, ринит и рецидивирующего поллиноза носа и слизистых путей, гиперчувствительность к НПВС; недавнее или текущее состояние: непереносимость галактозы; непереносимость лактозы вследствие дефицита лактазы; синдром мальабсорбции глюкозы-галактозы; беременность и период грудного вскармливания; детский возраст до 18 лет. **С ОСТОРОЖНОСТЬЮ:** При умеренной печеночной недостаточности (7-9 баллов по шкале Чайлд-Пью), при печеночной недостаточности легкой и средней степени тяжести (клиренс креатинина 60-30 мл/мин), при тяжелой, хирургической вмешательства, включая незначительные кардиохирургические процедуры или внутримозговые вмешательства, при заболеваниях, при которых имеется предрасположенность к развитию кровотечения, особенно внутримозгового, или желудочно-кишечного, при недавно перенесенной процедуре хирургического вмешательства или вмешательством инсульту, при бронхиальной астме и аллергии в анамнезе; при указаниях анализа на гиперкреатининемию и гематологический рвотный на другие лекарственные (такие как литий, препараты). (см. полную инструкцию по применению) **СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ:** Коплавикс® следует принимать 1 раз в сутки вне зависимости от приема пищи. ОКС: прием Коплавикс® начинать после однократной нагрузочной дозы клопидогреля в комбинации с АСК в виде отдельных препаратов, а затем в виде отдельных препаратов. **ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ:** Кровоизлияние и кровоизлияние; желудочно-кишечные кровотечения; диспепсия, абдоминальные боли, диарея. **Дл воздействия:** Среднее время наступления эффекта, возникающих побочных реакций и очень редко онемания в области инсульта при медицинскому применению лекарственного препарата. **ФОРМА ВЫПУСКА:** По 7 таблеток в ПАА/ПВХ/Алюминиевый блистер. По 4 блистера вместе с инструкцией по применению в картонную коробку. По 10 блистерам вместе с инструкцией по применению в картонную коробку. **РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР:** ЛП-000163, дата последнего изменения инструкции – 08.06.2018. С подробной информацией о препарате ознакомиться в официальной инструкции по медицинскому применению лекарственного препарата Коплавикс® (Представительство АО «Санофи-авенгс груп» (Франция), 125009, Москва, ул. Тверская, 22. Тел.: (495) 721-14-00, факс: (495) 721-14-11, www.sanofi.ru

ОКС – острый коронарный синдром; ИИ – ишемический инсульт; ЗПА – заболевание периферических сосудов



Информация предназначена для специалистов здравоохранения.
Представительство АО «Санофи-авенгс груп» (Франция), 125009, Москва, ул. Тверская, 22. Тел.: (495) 721-14-00, факс: (495) 721-14-11, www.sanofi.ru
SANOFI 02.01.2018.008
Дата актуализации: 17.01.2020

РЕКАМА