

Дата оприлюднення:  
березень 2024

Дані матеріали є навчальними і не є рекламою.

**ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ:  
ТРОМБАСЕЛ**

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг або 10 мг.

**ПОСІБНИК ДЛЯ ПАЦІЄНТІВ**

**щодо застосування лікарського засобу ТРОМБАСЕЛ (прасугрель) та мінімізацію ризиків внутрішньочерепної кровотечі, шлунково-кишкової, внутрішньоочної, носової кровотеч, кровотеч, що пов'язані з черезшкірним коронарним втручанням та аортокоронарним шунтуванням із застосуванням прасугрелю перед коронарографією у пацієнтів з інфарктом міокарда без підйому сегмента ST, інші кровотечі, пов'язані з процедурою**

**ПРО ЩО ДАНИЙ ПОСІБНИК**

В даному посібнику йдеться про ризики впливу прасугрелю на пацієнтів та шляхи зменшення цих ризиків. Якщо ви застосовуєте лікарський засіб ТРОМБАСЕЛ, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг або 10 мг лікар проінформує Вас про ризик кровотечі та проконсультує Вас щодо необхідних дій, у разі її виникнення, а також відповідь на будь-які питання, які у Вас можуть виникнути. Цей посібник допоможе Вам запам'ятати інформацію, яку Ви обговорили з лікарем, тому Ви повинні зберегти даний посібник, щоб мати змогу знову звернутися до нього в будь-який час. Окрім ознайомлення з цим посібником, важливо також ознайомитись з інформацією про прасугрель в інструкції для медичного застосування, яка поставляється у комплекті із лікарським засобом.

**ХТО ЗНАХОДИТЬСЯ В ГРУПІ РИЗИКУ**

Наступні пацієнти повинні бути особливо уважні застосовуючи прасугрель:

- Пацієнти віком  $\geq 75$  років.
- Пацієнти з масою тіла  $< 60$  кг.
- Пацієнти зі схильністю до кровотечі (наприклад, через недавню травму, недавню операцію, недавню або рецидивуючу шлунково-кишкову кровотечу або активну виразкову хворобу);

Перед тим, як розпочати або продовжити прийом прасугрелю, лікар проінформує Вас про підвищений ризик виникнення кровотеч, і як розпізнати їх симптоми.

**ВАЖЛИВА ІНФОРМАЦІЯ ДЛЯ ВСІХ ПАЦІЄНТІВ**

Даний лікарський засіб призначений саме Вам.

Не передавайте його іншим особам. Це може завдати їм шкоди, навіть якщо їх симптоми однакові з Вашими.

Що таке кровотеча та її ознаки:

- Кровотечами називають витік крові з ушкоджених кровоносних судин.

Залежно від характеру ушкодження судин розрізняють артеріальні, венозні, капілярні та паренхіматозні кровотечі. Надзвичайно небезпечна артеріальна кровотеча, внаслідок якої за короткий проміжок часу з організму може витекти значна кількість крові. Ознаки артеріальної кровотечі: яскраво-червоний колір крові, витікання крові пульсуючим струменем. При венозній кровотечі колір крові темніший, витікання крові безперервне, явного струменя не спостерігається. Капілярна кровотеча виникає внаслідок пошкодження дрібних судин шкіри, підшкірної клітковини і м'язів. У цьому випадку кровоточить уся поранена поверхня. Паренхіматозна кровотеча виникає при пошкодженні внутрішніх органів (печінки, селезінки, нирок, легень) і є завжди небезпечна для життя.

**Дата оприлюднення:**  
**березень 2024**

**Дані матеріали є навчальними і не є рекламою.**

Оскільки прасугрель підвищує ризик виникнення кровотеч (іноді летальних), вам необхідно негайно звернутися до Вашого лікаря, якщо Ви помітили ознаки та/або кровотечу. Дуже важливо, щоб Ви НЕ припиняли застосування прасугрелю, не звернувшись до лікаря. У разі виникнення невідкладних питань, також зверніться до Вашого лікаря.

### **ОСНОВНІ МОМЕНТИ, ЯКІ СЛІД ПАМ'ЯТАТИ**

- Прасугрель підвищує ризик кровотеч (іноді летальних) при застосуванні у всіх пацієнтів, як у жінок так і чоловіків.
- Пацієнти, які лікуються прасугрелем, повинні дотримуватися рекомендацій, наданих лікарем.
- Якщо Ви не повністю розумієте інформацію, яку отримали, будь ласка, попросіть Вашого лікаря ще раз її пояснити, перш ніж розпочати застосування прасугрелю.
- Даний лікарський засіб призначений саме для Вас - не передавайте його іншим особам, це може; завдати їм шкоди.

### **ІНФОРМАЦІЯ ЩОДО ІНФОРМУВАННЯ ПРО ПОБІЧНІ РЕАКЦІЇ**

Відповідно до вимог Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340, слід повідомляти про усі підозрювані побічні реакції до Державного експертного центру МОЗ України за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua> та представника компанії Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед, Англія, на території України - ТОВ «БУСТ ФАРМА» що знаходиться за адресою: 03022, м. Київ, вулиця Васильківська, будинок 30. Адреса для листування з питань фармаконагляду Товариства: 03022, м. Київ, вул. Сумська, буд. 1, а/с 21, за телефоном: +38 099-770-85-22 або на e-mail: [phv@boost-pharma.com.ua](mailto:phv@boost-pharma.com.ua)