

# ЭЛИКВИС® апиксабан

# На всех этапах ведения пациентов с венозной тромбоэмболией<sup>1,2</sup>



## **Удобный прием с первого дня лечения: всегда два раза в день независимо от приема пищи!<sup>3</sup>**

## БОЛЬШОЕ КРОВОТЕЧЕНИЕ, СОР%

РЕЦИДИВ ВТЭ ИЛИ  
СМЕРТЬ ОТ ВТЭ, СОР %



- Не требуется инъекций НМГ
  - Короткий период применения высокой дозы (7 дней)
  - Эффективность сопоставима с инъекционным НМГ при лечении острой ВТЭ<sup>1</sup>
  - Безопасность, сопоставимая с плацебо в продолженной профилактике<sup>2</sup>

ДЕЧЕНІЕ

**10 мг 2 раза в день**  
**ОСТРАЯ ФАЗА**  
**7 дней**

**5 мг 2 раза в день**  
**ДЛИТЕЛЬНАЯ ТЕРАПИЯ**  
Как минимум 3 месяца\*

**2,5 мг 2 раза в день**  
**ПРОДОЛЖЕННАЯ ПРОФИЛАКТИКА**  
**Как минимум 6 месяцев**

**Эликвис® (апиксабан) – ОАК №1 в мире**

по количеству дней назначенного лечения пациентам\*\* по показаниям НФП и ВТЭ\*\*\*

Краткая инструкция по медицинскому применению препарата ЭЛИКВИС®

ОАК – оральный антикоагулянт, НФП – неклапанная фибрillation предсердий, ВТЗ – венозная тромбоэмболия, ПОАК – прямой оральный антикоагулянт, АВК – антиагонист витамина К, НМС – никомонолактат, гепарин, СОР – синтетичные отторгаемые диски, ТЭЛА – тромбомоблигацитарные эмбрионы, АИ – артериальная илеальная ангиопатия.

НИИ – низкомолекулярный этилен, СОР – снижение остаточной концентрации этилена, ВТ – бромом глюкозы вен, ЭЦН – трансформации по инициирующей агрегации.

\* Продолжительность лечения определяется индивидуально с учетом соотношения ожидаемой пользы и риска возникновения клинически значимых кровотечений. Решение о длительности терапии должно основываться на оценке налия и обратимости факторов, предрасполагающих к рецидивированию (т.е. предшествующее хирургическое вмешательство, травма, период иммобилизации и т.д.), а также проявлений ВТ или ЭЦН, при которых она должна продолжаться как минимум 3 месяца. \*\* Дни назначения лечения рассчитаны на основе данных аналитической платформы QIVIA MIDAS по реализации препаратов за 6 месяцев, III квартал 2020 года. Стандартные единицы рассчитаны по рекомендованной суточной дозе ПОКАЗА (апликатор 2 г/сут, эздескарб 1 г/сут, риарваксан 1 г/сут). Дни назначения лечения АВХ основаны на стандартных единицах, рассчитанных на основе средней суточной дозы QIVIA MIDAS\*\*\*. \*\*\* ПОКАЗЫ учитываются при масштабировании объема стандартных единиц на основе данных медицинского аудита QIVIA и соответствующих кодов ВМЗ МКБ-10<sup>4</sup>.

<sup>1</sup> Apenni G et al. Oral apixaban for the treatment of acute venous thromboembolism // *N Engl J Med*. 2013 Aug 29; 369 (9): 799–808. <sup>2</sup> Apenni G et al. Apixaban for extended treatment of venous thromboembolism // *N Engl J Med*. 2013 Feb 21; 368 (8): 699–708. <sup>3</sup> Инструкция по медицинскому применению препарата Эпиксанд. Ред. ул. №: ЛП-002/007, ЛП-001475. 4. IQVIA MIDAS Sales Data Q320 Sell-in/Sell-Out data. 5. IQVIA MIDAS Summary and Detailed Medical Data Q320. 6. NOA recommended administration within 24-hour period [apixaban BID, dabigatran BID, edoxaban QD, rivaroxaban QD].

 Служба Медицинской Информации:  
MedInfo.Russia@Pfizer.com  
Доступ к информации о рецептурных препаратах  
Регистрация и подтверждение лекарственных средств



Сайт ГБ Медицинской Информации

MedInfo Russia ©Редактор

MedInfo.Russia@Pfizer.com

Доступ к информации о рецептурных препаратах  
Регистрация на сайте [www.rtbl.gov.ru](http://www.rtbl.gov.ru)

ООО «Пфайзер Инновации»  
Россия, 123112, Москва, Пресненская наб., д. 10,  
БЦ «Башня на Набережной» (Блок С).  
Телефон: +7 (495) 287 52 00. Факс: +7 (495) 287 52 09. [innovations.pfizer.ru](http://innovations.pfizer.ru)

ELI-RUS-1212 04.03.2021