

ELIQUIS® (apixaban) ved kirurgi og tiltak ved blødninger



ELIQUIS® (apixaban) ved kirurgi og medisinske prosedyrer¹

Apixaban skal seponeres minst 48 timer før elektiv kirurgi eller invasive prosedyrer med moderat eller høy risiko for blødning. Dette inkluderer prosedyrer hvor sannsynligheten for klinisk signifikant blødning ikke kan ekskluderes eller hvor risikoen for blødning er uakseptabel.

Apixaban skal seponeres minst 24 timer før elektiv kirurgi eller invasive prosedyrer med lav risiko for blødning. Dette inkluderer prosedyrer hvor enhver blødning som oppstår er forventet til å være minimal, på et ukritisk område og som kan enkelt håndteres.

Apixaban skal seponeres minst 24 timer før elektiv kirurgi eller invasive prosedyrer med lav risiko for blødning. Dette inkluderer prosedyrer hvor enhver blødning som oppstår er forventet til å være minimal, på et ukritisk område og som kan enkelt håndteres.



Tiltak ved alvorlige blødninger ved bruk av ELIQUIS® (apixaban)¹

- Stopp antikoagulasjonsbehandling med ELIQUIS®
- Finn blødningskilden
- Iverksett egnet behandling for å stoppe blødning: f.eks. mekanisk kompresjon, volumerstatning, medisinsk kull, kirurgisk hemostase
 - Aktivt kull kan redusere ELIQUIS®-eksponeringen
 - Administrering av aktivt kull 2 og 6 timer etter inntak av 20 mg apixaban reduserte gjennomsnittlig AUC med henholdsvis 50% og 27% hos friske forsøkspersoner
 - Gjennomsnittlig halveringstid for ELIQUIS® sank fra 13,4 timer til henholdsvis 5,3 og 4,9 timer når aktivt kull ble administrert 2 og 6 timer etter inntak av ELIQUIS®
- Hvis en livstruende blødning ikke kan kontrolleres med de ovennevnte tiltakene, er et reverserende middel for faktor Xa-hemmere tilgjengelig*
- Administrasjon av protrombinkompleksskonsentrater (PCCs) eller rekombinant faktor VIIa kan også vurderes.
 - Reversering av de farmakodynamiske effektene av ELIQUIS®, vist ved endringer i trombingenereringsanalysen, er demonstrert etter administrering av 4-faktor PCCs hos friske forsøkspersoner. Det er imidlertid ingen klinisk erfaring med bruk av 4-faktor PCC-produkter for å reversere blødning hos personer som har fått ELIQUIS®
 - Det er per i dag ingen erfaring med bruk av rekombinant faktor VIIa hos personer som får apixaban. Gjentatt dosering av rekombinant faktor VIIa kan vurderes og titreres avhengig av blødningens utvikling
- Gjenoppta behandling med ELIQUIS® så snart som mulig etter at det er etablert tilstrekkelig hemostase

* Spørsmål vedrørende reversering av faktor Xa-hemmere, inkludert sikkerhet, effektivitet, tilgjengelighet eller andre detaljer, bør rettes til Portola Pharmaceuticals.

Referanser:

1. ELIQUIS® (Apixaban) SPC, tilgjengelig på www.legemiddelverket.no

Eliquis®
apixaban



Bristol Myers Squibb™



