

## **VAŽNE INFORMACIJE O LIJEČENJU PRASUGRELOM ZA ZDRAVSTVENE DJELATNIKE**

**Ovaj vodič predstavlja edukacijski materijal koji je obavezan kao uvjet za stavljanje lijeka Prasugrel Pliva u promet, u cilju dodatne minimizacije važnih odabranih rizika.**

**Bez promidžbenog sadržaja.**

**Informacije navedene u ovom edukacijskom materijalu ne zamjenjuju one navedene u sažetku opisa svojstava lijeka. Za potpune informacije prije primjene lijeka molimo da pročitate sažetak opisa svojstava lijeka (dostupan na [www.halmed.hr/Lijekovi/Baza-lijekova](http://www.halmed.hr/Lijekovi/Baza-lijekova)).**

**Ovaj edukacijski materijal možete pronaći na internetskim stranicama Agencije za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) u dijelu Farmakovigilancija/Mjere minimizacije rizika.**

### **SAŽETAK VAŽNIH RIZIKA I PREPORUČENIH POSTUPAKA ZA NJIHOVU PREVENCIJU I/ILI MINIMIZACIJU**

- **Bolesnici u dobi  $\geq 75$  godina ili tjelesne težine  $< 60$  kg:**
  - Epizode značajnog krvarenja češće su u bolesnika u dobi  $\geq 75$  godina (uključujući i smrtonosna krvarenja) te bolesnika tjelesne težine  $< 60$  kg
  - Liječenje prasugrelom općenito se ne preporučuje za bolesnike u dobi  $\geq 75$  godina
  - Ako nakon pažljive procjene koristi i rizika u svakog pojedinog bolesnika liječnik propisivač ocijeni da je primjena ovog lijeka neophodna u bolesnika u dobnoj skupini  $\geq 75$  godina, tada se nakon udarne doze od 60 mg mora propisati niža doza održavanja od 5 mg.
  - Bolesnici tjelesne težine  $< 60$  kg moraju primati nižu dozu održavanja od 5 mg.

<b>Bolesnici<sup>1</sup></b>	<b>Udarna doza</b>	<b>Doza održavanja</b>
< 75 godina i ≥ 60 kg	60 mg jednokratno	10 mg 1 x dnevno
< 60 kg	60 mg jednokratno	5 mg 1 x dnevno

**Primjena prasugrela općenito se ne preporučuje  
(tek uz pažljivu procjenu koristi i rizika u pojedinog bolesnika)**

<b>Bolesnici<sup>1</sup></b>	<b>Udarna doza</b>	<b>Doza održavanja</b>
≥ 75 godina	60 mg jednokratno	5 mg 1 x dnevno

**Kontraindikacije:**

- Moždani udar ili tranzitorna ishemijska ataka (TIA) u anamnezi.
- Aktivno patološko krvarenje.
- Teško oštećenje jetre (Child-Pugh stadij C).
- Preosjetljivost na djelatnu tvar ili neku od pomoćnih tvari

<sup>1</sup> Za potpune informacije molimo da pročitate sažetak opisa svojstava lijeka

**Prijavljivanje nuspojava**

Nakon dobivanja odobrenja lijeka važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Od zdravstvenih radnika traži se da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem nacionalnog sustava prijave nuspojava: Agenciji za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) putem internetske stranice [www.halmed.hr](http://www.halmed.hr) ili potražite HALMED aplikaciju putem Google Play ili Apple App Store trgovine.

PLIVA HRVATSKA d.o.o.

Prilaz baruna Filipovića 25, 10000 Zagreb, Hrvatska;

telefon: + 385 1 37 20 000; telefaks: + 385 1 37 20 111; URL: [www.pliva.hr](http://www.pliva.hr)