

# ТВЕСК

## Инструкция по медицинскому применению лекарственного средства

**Торговое название:** Твек.

**Международное непатентованное название:** Транексамовая кислота.

**Лекарственная форма:** раствор для инъекций.

**Состав:** каждая ампула по 5 мл содержит:

Транексамовая кислота ВР 500 мг.

**Фармакотерапевтическая группа:** Гемостатическое средство.

**Код АТХ:** B02AA02.

**Фармакологическое действие:**

**Фармакодинамика:**

Ингибитор фибринолизина. Оказывает специфическое антифибринолитическое действие. Ингибитирует активацию плазминогена и его превращение в плазмин. Оказывает местное и системное кровоостанавливающее действие при кровотечениях вызванных состояниями, сопровождающимися повышением количества фибринолизина (меноррагии, патология тромбоцитов). Обладая способностью подавлять образование кининов и других активных пептидов, которые участвуют в аллергических и воспалительных реакциях транексамовая кислота оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, противоинфекционное и противоопухолевое действие.

**Фармакокинетика:**

Распределяется в тканях относительно равномерно (исключение - спинномозговая жидкость, где концентрация составляет 1/10 от плазменной); проникает через плацентарный и гематоэнцефалический барьер, в грудное молоко (около 1% от концентрации в плазме матери). Обнаруживается в семенной жидкости, где снижает фибринолитическую активность, но не влияет на миграцию сперматозоидов. Начальный объем распределения - 9-12 л. Связь с белками плазмы (профибринолизином) - менее 3%. В крови около 3% связано с белком (плазминогеном).

Концентрация в цереброспinalной жидкости составляет 1/10 от плазменной. Общий почечный клиренс равен плазменному.

Антифибринолитическая концентрация в различных тканях сохраняется 17 ч, в плазме - до 7-8 ч.

Метаболизируется незначительная часть. Кровая "концентрация-время" имеет трехфазную форму с периодом полуыведения в терминальной фазе - 2 ч. Общий почечный клиренс равен плазменному (7 л/ч).

Выходит почками (основной путь - гломерулярная фильтрация) - более 95% в неизмененном виде в течение первых 12 ч. Идентифицировано два метаболита транексамовой кислоты: N-ацетилированное и дезаминированное производные. При нарушенной функции почек существует риск кумуляции транексамовой кислоты.

**Показания к применению:**

- кровотечения или риск развития кровотечений на фоне генерализованного усиления фибринолиза (кровотечения во время операций и в постоперационном периоде, послеродовые кровотечения, ручное отделение послода, отслоика хориона, кровотечение при беременности, злокачественные новообразования поджелудочной и предстательной желез, гемофилия, геморрагические осложнения фибринолитической терапии, тромбоцитопеническая пурпуря, лейкозы, заболевания печени, предшествующая терапия стрептокиназой);
- кровотечения или риск развития кровотечений на фоне местного усиления фибринолиза (маточные, носовые, желудочно-кишечные кровотечения, гематурия, кровотечения после простатэктомии, конизация шейки матки по поводу карциномы, экстракции зуба у больных с геморрагическим диатезом);
- оперативные вмешательства на мочевом пузыре;
- хирургические манипуляции при системной воспалительной реакции, в т.ч. сепсис, перитонит, панкреонекроз, тяжелый и средней степени тяжести гестоз, шок различной этиологии.

**Противопоказания:**

- гиперчувствительность к компонентам препарата;
- субарахноидальное кровотечение.

**С осторожностью:** при тромбозах или угрозе их развития, в том числе инфаркт миокарда, тромбоз сосудов головного мозга, тромбофлебит глубоких вен, тромбэмболический синдром; при нарушении цветового зрения; почечная недостаточность.

**При беременности и при грудном вскармливании:**

В период беременности и лактации препарат применяется по назначению врача в случае, когда польза для матери превышает потенциальный риск для плода. Препарат выделяется с грудным молоком и проникает через плацентарный барьер.

**Способ применения:**

Раствор вводится внутривенно капельно или струйно.

При общем повышении количества фибринолизина – вводят в разовой дозе 15мг/кг каждые 6-8 часов, скорость введения – 1мл/мин;

При местном усиении фибринолиза – вводят 250-500мг 2-3 раза в сутки;

При простатэктомии и операциях на мочевом пузыре – вводят во время операции 1г, затем по 1г каждые 8 часов в течение 3 дней, после чего переходят на терапию таблетированной формой;

При высоком риске развития кровотечения, при системной воспалительной реакции в дозе 10-11 мг/кг за 20-30 минут до вмешательства.

Перед экстракцией зуба больным с нарушением свертываемости крови – вводят в дозе 10мг/кг, после экстракции назначают таблетированную форму.

В случае нарушения выделительной функции почек необходима коррекция режима дозирования: при концентрации креатинина в крови 120-250 мкмоль/л назначают по 10 мг/кг два раза в сутки; при концентрации креатинина 250-500 мкмоль/л назначают по 10 мг/кг один раз в сутки; при концентрации креатинина более 500 мкмоль/л назначают по 5 мг/кг один раз в сутки.

**Побочные действия:**

Со стороны желудочно-кишечного тракта: рвота, тошнота, диарея, изжога, снижение аппетита;

Со стороны ЦНС: головокружение, слабость, нарушение зрения и цветового восприятия, сонливость.

Со стороны сердечно-сосудистой системы: тахикардия, боль в грудной клетке, развитие тромбоза, тромбозмоболии, при быстром ВВ введении возможно развитие гипотензии.

Аллергические реакции: кожная сыпь, зуд, крапивница.

**Передозировка:**

**Симптомы:** могут быть тошнота, рвота, ортостатические симптомы и / или гипотензия.

**Лечение:** Поддерживать высокий уровень потребления жидкости для работы почками. Существует риск тромбоза у предрасположенных лиц. Должна быть рассмотрена антикоагулянтная терапия.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

При одновременном применении с гемостатическими препаратами возможна активация процессов тромбообразования. Раствор для ВВ введение несовместим с препаратами крови, пенициллином, урокиназой, гипертензивными средствами, тетрациклином, дипиридамолом, диазепамом.

**Особые указания:**

С осторожностью следует применять в комбинации с гепарином и антикоагулянтами у пациентов с нарушениями свертывающей системы и при тромбозах (тромбоз сосудов головного мозга, инфаркт миокарда, тромбофлебит) или угрозе их развития.

Перед началом и в процессе лечения необходимо проведение консультаций офтальмолога (определение остроты зрения, цветного зрения, состояние глазного дна).

**Форма выпуска:**

Раствор для инъекций по 5мл в ампулах. 5 ампул в пластиковом лотке вместе с инструкцией по применению в картонной упаковке.

**Условия хранения:**

Хранить в сухом, защищенном от света месте при температуре не выше 25°C и в местах недоступных для детей.

**Срок хранения:**

Указано на упаковке. Не использовать по истечении срока годности.

**Условия отпуска:**

По рецепту врача.