

Ակտեմբա.

ԴԵՂԱՉԱՓՄԱՆ

ՈՒՂԵՑՈՒՅՑ

Այս ուղեցույցը ուղղված է առողջապահական համակարգի մասնագետներին՝ նշված ցուցումներով նշանակման ժամանակ ակտեմբայի դեղաչափը հաշվարկելու համար:

Նշանակման ցուցումներն են.

- ռևատոլիդ արթրիտ (ՌԱ) (ներերակային ձև)
- համակարգային յուվենիլ իդիոպատիկ արթրիտ (պՅԻԱ) (ներերակային ձև)
- պոլիարտիկուլյար յուվենիլ իդիոպատիկ արթրիտ (պՅԻԱ) (ներերակային ձև)

Հաստատված՝ փետրվար, 2020

ՍԵՊՏԵՄԲԵՐ-2019, տարբերակ 3.0.1

Կազմը

Մաս I – Ներերակային (ն/ե) ակտեմբայի ընդունման ձևերը	4
<u>1. Հաշվարկեր պացիենտի մարմնի քաշը և հաշվարկեր ակտեմբայի դեղաչափը ըստ ցուցման</u>	<u>4</u>
<u>2. Պատրաստե՛ք բոլոր անհրաժեշտ պարագաները</u>	<u>7</u>
<u>3 Կատարե՛ք նախնական ստուգումներ</u>	<u>7</u>
<u>4. Պատրաստե՛ք պացիենտին դեղի ներարկմանը</u>	<u>8</u>
<u>5. Պատրաստե՛ք ակտեմբան ներարկման համար</u>	<u>8</u>
<u>6. Սկսե՛ք ակտեմբայի ներարկումը</u>	<u>9</u>

Այս ուսուցողական նյութերը պարտադիր են ակտեմրայի ներերակային (ն/ե) ձևի հետզբանցումային շրջանում դիտարկումների իրականացման համար: Դրանք պարունակում են կարևոր տեղեկություն դեղի անվտանգության վերաբերյալ, որը պետք է իմանալ մինչև դեղի օգտագործումը: Բուժաշխատողը պետք է կարդա այս ուղեցույցը, ինչպես նաև ակտեմրա դեղի “Բուժաշխատողի գրքույկը” և “Պացիենտի գրքույկը”: Նյութերը կարելի է ներբեռնել www.pharm.am կայքից: Կայքում հասանելի է նաև ակտեմրա դեղի ՀՀ-ում հաստատված ներդիր թերթիկը և դեղի ընդհանուր բնութագիրը:

Խնդրում ենք ուշադիր կարդալ այս տեղեկությունը մինչև դեղի օգտագործումը:

Ն/ե ակտեմրա (20 մգ/մլ, լուծույթի կոնցենրատ Ն/Ե ներարկման համար:

Ակտեմրայի մետոտրեքսատի (MTX) հետ զուգահեռ ցուցումներ.

Ռևմատոիդ արթրիտ (ՌԱ)

Մեծահասակների չափավոր և ակտիվ ռևմատոիդ արթրիտի բուժման համար տոցիլիզումաբը կարող է օգտագործվել մոնոթերապիայի ձևով կամ համակցված մետոտրեքսատի և /կամ հիվանդության ընթացքը ձևափոխող այլ դեղերի հետ (DMARDs): Ապացուցված է, որ ակտեմրան իջեցնում է հոդային մակերեսի քայքայումը, ինչը գնահատվել է ռենտգենյան հետազոտություններում, և բերում է ֆիզիկական վիճակի բարելավմանը:

Իդիոպատիկ պոլիարտիկուլյար արթրիտ (պՅԻԱ)

Ակտեմրան MTX-ի հետ զուգահեռ ցուցված է յուվենիլ իդիոպատիկ պոլիարտիկուլյար արթրիտով (պՅԻԱ, դրական կամ բացասական ռևմատոիդ ֆակտորի կամ երկարատև օլիգոարթրիտի դեպքում) 2 տարեկան և ավելի պացիենտների բուժման համար, ում մոտ MTX-ով բուժումը եղել է անարդյունավետ: Ակտեմրան հնարավոր է նշանակել մոնոթերապիայի ձևով, եթե MTX-ի բուժումը տանելի չէ, կամ եթե երկարատև MTX-ով բուժումը կիրառելի չէ:

Համակարգային յուվենիլ իդիոպատիկ արթրիտ (հՅԻԱ)

Ակտեմրան ցուցված է ակտիվ համակարգային յուվենիլ իդիոպատիկ արթրիտով (հՅԻԱ) հիվանդ 2 տարեկան և ավելի պացիենտների բուժման համար, որոնց մոտ NSAIDs-ով և համակարգային կորտիկոստերոիդներով բուժման ընթացքը անարդյունավետ է եղել : Ակտեմրան հնարավոր է նշանակել ինչպես մոնոթերապիայի ձևով (եթե MTX-ի բուժումը տանելի չէ կամ, եթե MTX-ով բուժումը կիրառելի չէ), կամ MTX-ի հետ զուգորդված:

Յուրաքանչյուր ներարկումից առաջ.

- Կարևոր է, որ Դուք ծանոթանաք այն պարագաների ցանկին, որոնք անհրաժեշտ է ունենալ նախքան դեղի ներարկումը: Այն կարելի է գտնել “Ինչ է պետք իմանալ ակտեմրայի մասին հիվանդի և նրանց խնամողների համար նախատեսված գրքույկի” մեջ:
- Ժամանակ հատկացրե՛ք քննարկելու բոլոր այն հարցերը, որոնք կարող են Ձեր հիվանդը կամ հիվանդին խնամողները ունենան:

- Կարևոր է, որ Դուք Ձեր հիվանդի կամ նրան խնամողի հետ ուսումնասիրե՛ք տեղեկությունը, որը տեղադրված է ակտեմրա դեղի “Բուժաշխատողի գրքույկում” և “Հիվանդի համար նախատեսված ակտեմրա դեղի գրքույկում”: Դա կօգնի նրանց հասկանալ ինչ ակնկալել ակտեմրա դեղով բուժման ժամանակ:

Դեղի մասին ամբողջական տեղեկություն ստանալու համար կարող եք կարդալ «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրին» www.pharm.am կայքում տեղադրված ակտեմրայի վերաբերյալ տեղեկատվությունը: Կայքում տեղադրված են նաև դեղի ներդիր թերթիկը և դեղի ընդհանուր բնութագիրը: Հարցերի դեպքում կարող եք նաև զանգահարել հետևյալ հեռախոսահամարներով՝ +37410231682 (ներք. 123), թեժ գիծ. + 37410200505

“Հիվանդի համար նախատեսված ակտեմրա դեղի գրքույկը” կամ այլ տեղեկություն կարելի է պահանջել կազմակերպության ներկայացուցչից, զանգահարելով +374 91796688՝ Գայանե Ղազարյանին կամ 37491721154՝ Նունե Կարապետյանին:

Մաս I – Ակտեմրայի ներերակային (ն/ե) ընդունումը




Այս ուղեցույցը կուղղորդի Ձեզ ակտեմրա դեղի օգտագործման **6** հիմանական քայլերով:

1 ՀԱՇՎԵ՛Ք ՊԱՑԻԵՆՏԻ ՄԱՐՄՆԻ ԶԱՆԳՎԱԾԸ ԵՎ ՀԱՇՎԱՐԿԵ՛Ք ԱԿՏԵՄՐԱՅԻ ԴԵՂԱԶԱՓԸ ԸՍՏ ՑՈՒՑՄԱՆ

Ակտեմրայի դեղաչափավորումը կատարվում է ամեն հիվանդի քաշի և ցուցումին համապատասխան: Բուժման հաճախականությունը կախված է ցուցումից: Ստուգե՛ք հիվանդի քաշը և ցուցումը, ապա համադրե՛ք այն համապատասխան աղյուսակում և գտե՛ք այն չափաբաժինը, որը անհրաժեշտ է հիվանդին և համադրե՛ք սրվակների կոմբինացիան:

Եթե հիվանդին անհրաժեշտ դեղաչափը հաշվարկվել է ներարկումից մի քանի օր առաջ, համոզվե՛ք, որ հիվանդի քաշի փոփոխություն տեղի չի ունեցել, ինչը պահանջում է դեղաչափի վերահաշվարկ: Եթե հիվանդի քաշը փոփոխվել է, ապա հայտնե՛ք դրա մասին հիվանդի բուժող բժշկին՝ համոզվելու արդյոք դեղաչափի վերահաշվարկ պահանջվում է, թե ոչ: Օգտվե՛ք աղյուսակից՝ համոզվելու հաշվարկված դեղաչափի ճշգրտությանը:

Դեղաչափը հաշվարկելուց անմիջապես հետո ընտրե՛ք սրվակների համադրությունը, որը կլինի առավել շահավետ Ձեր հիվանդի համար.

 400 մգ (20 մլ) սրվակ  200 մգ (10 մլ) սրվակ  80 մգ (4 մլ) սրվակ

Զննե՛ք սրվակները գունավորման և/կամ հավելյալ մասնիկների առկայությունը բացառելու համար. միայն այն լուծույթները, որոնք անգույն են կամ ունեն թեթև դեղնավուն գունավորում և չեն պարունակում հավելյալ մասնիկներ, կարող են լինել ներարկված:

ՌԱ. Ն/ե ակտեմրայի դեղաչափի պատրաստման և ներարկման ուղեցույց

8 մգ/կգ դեղաչափի համար. հիվանդի զանգվածը (կգ) x 8 (մգ/կգ) = Ակտեմրա 8 մգ-ոց դեղաչափ:
 Այն անհատները, ում մարմնի զանգվածը ավելի է, քան 100 կգ, խորհուրդ չի տրվում գերազանցել
 ակտեմրայի ներարկվող չափը 800 մգ-ից ավել:

8 mg/kg dose				
Weight (kg)	Weight (lbs)	Dose (mg)	Dose (mL)	Vial combinations
50	110.0	400	20.0	1 + 1
52	114.4	416	20.8	1 + 1
54	118.8	432	21.6	1 + 1
56	123.2	448	22.4	1 + 1
58	127.6	464	23.2	1 + 1
60	132.0	480	24.0	1 + 1
62	136.4	496	24.8	1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1
64	140.8	512	25.6	1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1
66	145.2	528	26.4	1 + 1 + 1 + 1
68	149.6	544	27.2	1 + 1 + 1 + 1
70	154.0	560	28.0	1 + 1 + 1 + 1
72	158.4	576	28.8	1 + 1 + 1
74	162.8	592	29.6	1 + 1 + 1
76	167.2	608	30.4	1 + 1 + 1 + 1 + 1
78	171.6	624	31.2	1 + 1 + 1 + 1 + 1
80	176.0	640	32.0	1 + 1 + 1 + 1 + 1
82	180.4	656	32.8	1 + 1 + 1 + 1
84	184.8	672	33.6	1 + 1 + 1 + 1
86	189.2	688	34.4	1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1
88	193.6	704	35.2	1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1
90	198.0	720	36.0	1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1
92	202.4	736	36.8	1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1
94	206.8	752	37.6	1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1
96	211.2	768	38.4	1 + 1 + 1 + 1
98	215.6	784	39.2	1 + 1 + 1 + 1
≥100	≥220.0	800	40.0	1 + 1 + 1 + 1

ԱՅԻԱ. Ն/ե ակտեմրայի դեղաչափի պատրաստման և ներարկման ուղեցույց

Ակտեմրայի դեղաչափի հաշվարկը պետք է կատարել 4 շաբաթյա ինտերվալով.

Դեղաչափի փոփոխումը 8մգ/կգ կամ 10 մգ/կգ պետք է կատարված լինի հիվանդի քաշի փոփոխման հետ զուգընթաց (օրինակ 3 շաբաթվա ընթացքում): Եթե հիվանդի քաշը փոփոխվում է, կապնվե՛ք բուժող բժշկի հետ քննարկելու համար, թե կա արդյոք անհրաժեշտություն կատարել դեղաչափի նոր հաշվարկ:

Ակտեմրայի դեղաչափի հաշվարկը կատարվում է ամեն հիվանդի քաշի հիման վրա, ինչպես ներակայցված է ստորև.

Այն հիվանդների համար, ում քաշի զանգվածը <30 կգ. հիվանդի քաշ (կգ) x 10 մգ/կգ = ակտեմրա դեղաչափ:

Այն հիվանդների համար, ում քաշի զանգվածը ≥30 կգ. հիվանդի քաշ (կգ) x 8 մգ/կգ = ակտեմրա դեղաչափ:

	Weight (kg)	Weight (lbs)	Dose (mg)	Dose (ml)	Vial combinations
10 mg/kg	10	22.0	100	5.0	■ - ■
	12	26.4	120	6.0	■ - ■
	14	30.8	140	7.0	■ - ■
	16	35.2	160	8.0	■ - ■
	18	39.6	180	9.0	■ - ■
	20	44.0	200	10.0	■ - ■
	22	48.4	220	11.0	■ - ■ - ■
	24	52.8	240	12.0	■ - ■ - ■
	26	57.2	260	13.0	■ - ■
	28	61.6	280	14.0	■ - ■
8 mg/kg	30	66.0	240	12.0	■ - ■ - ■
	32	70.4	256	12.8	■ - ■
	34	74.8	272	13.6	■ - ■
	36	79.2	288	14.4	■ - ■ - ■ - ■
	38	83.6	304	15.2	■ - ■ - ■ - ■
	40	88.0	320	16.0	■ - ■ - ■ - ■
	42	92.4	336	16.8	■ - ■ - ■
	44	96.8	352	17.6	■ - ■ - ■
	46	101.2	368	18.4	■
	48	105.6	384	19.2	■
	50	110.0	400	20.0	■
	52	114.4	416	20.8	■ - ■ - ■ - ■
	54	118.8	432	21.6	■ - ■ - ■ - ■
	56	123.2	448	22.4	■ - ■ - ■
	58	127.6	464	23.2	■ - ■
	60	132.0	480	24.0	■ - ■
	62	136.4	496	24.8	■ - ■ - ■ - ■ - ■
	64	140.8	512	25.6	■ - ■ - ■ - ■ - ■
	66	145.2	528	26.4	■ - ■ - ■
	68	149.6	544	27.2	■ - ■ - ■
	70	154.0	560	28.0	■ - ■ - ■
	72	158.4	576	28.8	■ - ■
	74	162.8	592	29.6	■ - ■
	76	167.2	608	30.4	■ - ■ - ■ - ■
	78	171.6	624	31.2	■ - ■ - ■ - ■
	80	176.0	640	32.0	■ - ■ - ■ - ■
	82	180.4	656	32.8	■ - ■ - ■ - ■
	84	184.8	672	33.6	■ - ■ - ■ - ■
	86	189.2	688	34.4	■ - ■ - ■ - ■ - ■
	88	193.6	704	35.2	■ - ■ - ■ - ■ - ■
	90	198.0	720	36.0	■ - ■ - ■ - ■ - ■
	92	202.4	736	36.8	■ - ■ - ■ - ■ - ■
	94	206.8	752	37.6	■ - ■ - ■ - ■
	96	211.2	768	38.4	■ - ■ - ■
	98	215.6	784	39.2	■ - ■
	≥100	≥220.0	800	40.0	■ - ■

հՅԻԱ. Ն/ե ակտեմրայի դեղաչափի պատրաստման և ներարկման ուղեցույց

Ակտեմրայի դեղաչափի հաշվարկը պետք է կատարել 2շաբաթյա ինտերվալով.

Դեղաչափի փոփոխում Ցմգ/կգ կամ 12 մգ/կգ պետք է կատարել ժամանակի ընթացքում կատարված հիվանդի քաշի փոփոխման հետ զուգընթաց (օրինակ 3 շաբաթվա ընթացքում): Եթե հիվանդի քաշը փոփոխվում է, կապնվե՛ք բուժող բժշկի հետ քննարկելու կա արդյոք անհրաժեշտություն կատարել դեղաչափի նոր հաշվարկ:

Ակտեմրայի դեղաչափը հՅԻԱյի ժամանակ կատարվում է հետևյալ ձև.

Այն հիվանդների համար, ում քաշի զանգվածը <30 կգ. հիվանդի քաշ (կգ) x 12 մգ/կգ = ակտեմրայի դեղաչափ:

Այն հիվանդների համար, ում քաշի զանգվածը ≥30 կգ. հիվանդի քաշ (կգ) x 8 մգ/կգ = ակտեմրայի դեղաչափ:

	Weight (kg)	Weight (lbs)	Dose (mg)	Dose (ml)	Vial combinations
12 mg/kg	10	22.0	120	6.0	2 + 2
	12	26.4	144	7.2	2 + 2
	14	30.8	168	8.4	2 + 2
	16	35.2	192	9.6	2 + 2
	18	39.6	216	10.8	2 + 2 + 2
	20	44.0	240	12.0	2 + 2 + 2
	22	48.4	264	13.2	2 + 2
	24	52.8	288	14.4	2 + 2 + 2 + 2
	26	57.2	312	15.6	2 + 2 + 2 + 2
	28	61.6	336	16.8	2 + 2 + 2
8 mg/kg	30	66.0	240	12.0	2 + 2 + 2
	32	70.4	256	12.8	2 + 2
	34	74.8	272	13.6	2 + 2
	36	79.2	288	14.4	2 + 2 + 2 + 2
	38	83.6	304	15.2	2 + 2 + 2 + 2
	40	88.0	320	16.0	2 + 2 + 2 + 2
	42	92.4	336	16.8	2 + 2 + 2
	44	96.8	352	17.6	2 + 2 + 2
	46	101.2	368	18.4	2 + 2
	48	105.6	384	19.2	2 + 2
	50	110.0	400	20.0	2 + 2
	52	114.4	416	20.8	2 + 2 + 2 + 2
	54	118.8	432	21.6	2 + 2 + 2 + 2
	56	123.2	448	22.4	2 + 2
	58	127.6	464	23.2	2 + 2
	60	132.0	480	24.0	2 + 2
	62	136.4	496	24.8	2 + 2 + 2 + 2 + 2
	64	140.8	512	25.6	2 + 2 + 2 + 2 + 2
	66	145.2	528	26.4	2 + 2 + 2
	68	149.6	544	27.2	2 + 2 + 2
	70	154.0	560	28.0	2 + 2 + 2
	72	158.4	576	28.8	2 + 2
	74	162.8	592	29.6	2 + 2
	76	167.2	608	30.4	2 + 2 + 2 + 2
	78	171.6	624	31.2	2 + 2 + 2 + 2
	80	176.0	640	32.0	2 + 2 + 2 + 2
	82	180.4	656	32.8	2 + 2 + 2
	84	184.8	672	33.6	2 + 2 + 2
	86	189.2	688	34.4	2 + 2 + 2 + 2 + 2
	88	193.6	704	35.2	2 + 2 + 2 + 2 + 2
90	198.0	720	36.0	2 + 2 + 2 + 2 + 2	
92	202.4	736	36.8	2 + 2 + 2 + 2	
94	206.8	752	37.6	2 + 2 + 2 + 2	
96	211.2	768	38.4	2 + 2	
98	215.6	784	39.2	2 + 2	
≥100	≥220.0	800	40.0	2 + 2	

2 ՊԱՏՐԱՍՏԵՔ ԲՈՒՈՐ ԱՆՀՐԱԺԵՇՏ ՊԱՐԱԳԱՆԵՐԸ

Ձեզ անհրաժեշտ են՝

- Սենյակային ջերմաստիճանի ակտեմրա
- Ներարկիչ և մեծ անցքով ասեղ
- Ինֆուզիայի համար նախատեսված ներարկման փաթեթ
- 100 մլ 0.9% (9 մգ/մլ) ստերիլ, ոչ պիրոգեն նատրիումի քլորիդի լուծույթ՝ ներարկման համար
- Ն/Ե կատետր
- Թանգիֆ
- Ռեզինե գոտի
- Ձեռնոցներ
- Սպիրտային թրջոցներ

3 ԿԱՏԱՐԵՔ ՆԱԽՆԱԿԱՆ ՍՏՈՒԳՈՒՄՆԵՐ

Կատարել ք նախնական ստուգումներ, համոզվելու, որ հիվանդը կարող է ստանալ իր ներարկումը: Կյանքի որակի համար կարևոր ստուգումներից են.

- Արյան ճնշումը
- Մարմնի ջերմաստիճանը
- Զարկերակը

Հետևեք այն խորհուրդներին, որոնք նկարագրված են “Բուժաշխատողի համար նախատեսված ակտեմրա դեղի գրքույկ”-ում (մաս 15 – Ընդհանուր խարհրդատվություն), ինչպես նաև ակտեմրա դեղի ընդհանուր բնութագրում (մաս 4.4).

4. ՊԱՏՐԱՍԵՔ ՊԱՅԻՆՏԻՆ ԴԵՂԻ ՆԵՐԱՐԿՄԱՆԸ

Վերանայե՛ք “Հիվանդի համար նախատեսված ակտեմրա դեղի գրքույկը”: Պատասխանե՛ք այն հարցերին, որոնք կարող է հիվանդը ունենալ:

Ակտեմրան չի պահանջում պրեմեդիկացիա:

5. ՊԱՏՐԱՍԵՔ ԱԿՏԵՄՐԱ ԴԵՂԸ ՆԵՐԱՐԿՄԱՆ ՀԱՄԱՐ

Ակտեմրան օգտագործման համար պատրաստ լուծույթ է և չի պահանջում վերականգնում. դեղի օգտագործման ժամկետը միշտ պետք է ստուգվի մինչ ներարկելը: Ն/ե ներարկման համար ակտեմրայի կոնցենտրատը պետք է լինի նոսրացրած հմուտ բուժաշխատողի կողմից ասեպտիկ պայմաններում:

- Ակտեմրան պետք է պահել սառնարանում: Նոսրացրած ակտեմրան պետք է հասցնել սենյակային ջերմաստիճանին մինչև ներարկումը:
- Ամբողջովին նոսրացրած ակտեմրան պետք է պահել 2°C–8°C կամ սենյակային ջերմաստիճանում (եթե նոսրանում է վերահսկողության տակ և ասեպտիկ պայմաններում) մինչև 24 ժամ և լույսից հեռու:
- Ակտեմրայի լուծույթները չեն պարունակում հավելումներ, ուստի չօգտագործված քանակը չպետք է կրկին կիրառել:
- Հիվանդի քաշ/ցուցում հիման վրա դեղաչափի որոշում.
 - ՌԱ-յով, պՅԻԱյով (>30 կգ) և հՅԻԱյով (>30 կգ) հիվանդների համար. 100 մլ ներարկման համար նախատեսված փաթեթից դուրս հանեք 0.9% (9 մգ/մլ) ստերիլ, ոչ պիրոգեն նատրիումի քլորիդի լուծույթի այնպիսի ծավալ, որը լինի հավասար ակտեմրայի նախապես հաշվարկված ծավալին
 - պՅԻԱյով և հՅԻԱյով (<30 կգ) հիվանդների համար. 50 մլ ներարկման համար նախատեսված փաթեթից դուրս հանեք 0.9% (9 մգ/մլ) ստերիլ, ոչ պիրոգեն նատրիումի քլորիդի լուծույթի այնպիսի ծավալ, որը լինի հավասար ակտեմրայի նախապես հաշվարկված ծավալին

- Ակտեմբան չպետք է ներարկվի այլ դեղերի հետ զուգահեռ նույն ներարկիչներով: Ոչ մի ֆիզիկական կամ կենսաքիմիական հետազոտություններ կատարված չեն հայտնաբերելու ակտեմբայի և այլ դեղերի հետ զուգահեռ ընդունման հնարավորությունը:
- Ներակվող լուծույթի մեջ դանդաղ ավելացրեք ակտեմբայի Ն/Ե կոնցենտրատը վերցրած յուրաքանչյուր սրվակից: Լուծույթը խառնելու համար նուրբ շրջեք փաթեթը՝ կանխելով փրփուրներ:
- Ներակվող բժշկական դեղերը ուշադիր զննեք՝ բացառելու համար հավելյալ մասնիկների առկայությունը կամ լուծույթի գույնի փոփոխումը, մինչև դեղի ներարկումը: Միայն պարզ, թափանցիկ, առանց տեսանելի մասնիկների, թեթև դեղնավուն գունավորում ունեցող լուծույթը պետք է լինի նոսրացրած:
- Վերացրե՛ք ներարկիչը և ասեղը համապատասխան եղանակով:

6. ՄԿՄԵՔ ԱՎՏԵՄԲԱՅԻ ՆԵՐԱՐԿՈՒՄԸ

Ակտեմբան ներերարկվում է **60 րոպեների ընթացքում**: Այն պետք է կատարվի **Ն/Ե ներարկիչներով և երբեք չպետք է կատարվի շիթով կամ բարձր ճնշման տակ**:

- Ներարկումից առաջ տեղեկացրե՛ք հիվանդին հնարավոր ալերգիկ ռեակցիաների մասին, որոնք կարող են առաջանալ ակտեմբայի ներարկումից հետո՝ ներառյալ անաֆիլաքսիաները, որոնք եղել են կապված ակտեմբայի ընդունման հետ: Այսպիսի ռեակցիաներ հնարավոր է լինեն լուրջ, որոշ դեպքերում նույնիսկ մահացու, մասնավորապես այն հիվանդների մոտ, ում մոտ ակտեմբայի նախորդ ներարկումից եղել են ալերգիկ ռեակցիաներ, նույնիսկ եթե այդ հիվանդները ստացել են ստերոիդների կամ հակահիստամինային դեղերով պրեմեդիկացիա: Հիմնական ալերգիկ ռեակցիաները առաջացել են ակտեմբայի ներարկումից 24 ժամվա ընթացքում, չնայած որ դրանք կարող են զարգանալ բուժման ընթացքում ցանկացած ժամանակ:
- Եթե զարգացել են անաֆիլակտիկ ռեակցիա կամ այլ գերզգայունության ռեակցիաներ, ակտեմբայի նշանակումը պետք է անմիջապես դադարեցնել և ընդմիջտ կիրառումը հանել: Մահացու անաֆիլաքտիկ ռեակցիաներ գրանցվել են Ն/Ե ակտեմբայի կիրառման ժամանակ հետզրանցումային հետազոտություններում:
- Ուղղորդե՛ք հիվանդին **անմիջապես դիմելու բժշկի օգնությանը**, եթե նա նկատի ստորև ներկայացրած որևէ ալերգիկ նշաններից կամ ախտանիշներից մեկը ակտեմբա ստանալու ժամանակ.
 - Քոր, ցան կամ եղնջացան
 - Շնչառության վատացում կամ դժվարացում
 - Շրթունքների, լեզվի կամ դեմքի այտուց
 - Կրծքավանդակի ցավ
 - Գլխապտույտ կամ թուլություն
 - Ստամոքսի սուր ցավ կամ փսխում
 - Արյան ճնշման անկում


Անմիջապես ներարկումից հետո դուրս հանե՛ք կատետրը և վերացրե՛ք պարագաները, համաձայն պահանջների և հետևեք հիվանդի վիճակին:

Կազմակերպության կոնտակտային տվյալներ՝

Գայանե Ղազարյան, ՀՀ-ում Ֆ.Հոֆֆմանն-Լյա Ռոշ կազմակերպության դեղերի տեղային անվտանգության պատասխանատու; հեռ. +37491796688 / է.հասցե.

gayaneh.ghazaryan@gmail.com


Գայանե Ղազարյան

 10.02.2020

ՀՀ-ում Ֆ.Հոֆֆմանն-Լյա Ռոշ կազմակերպության դեղերի բժշկական ղեկավար,

Նունե Կարապետյան

ՀՀ-ում Ֆ.Հոֆֆմանն-Լյա Ռոշ կազմակերպության դեղերի ֆինանսական ղեկավար.

 10.02.2020

Հաստատված՝ փետրվար, 2020