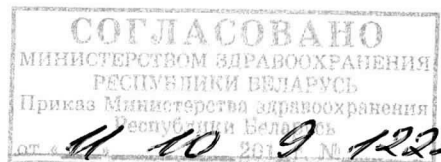


НД РБ

8816 - 2019

ИНСТРУКЦИЯ

(информация для специалистов)



по применению лекарственного препарата для медицинского применения

ТРАНЕКСАМ®

таблетки, покрытые пленочной оболочкой 500 мг

**Торговое название:** Транексам

**Международное (непатентованное) название:** Транексамовая кислота

**Лекарственная форма.** Таблетки, покрытые пленочной оболочкой

**Состав.**

Одна таблетка содержит:

Активное вещество – Транексамовая кислота 500 мг,

Вспомогательные вещества (ядро) – целлюлоза микрокристаллическая, гидроксипропилцеллюлоза (E-463), натрия крахмалгликолят (тип А), тальк, кремния диоксид коллоидный безводный, кальция стеарат (E-572).

Вспомогательные вещества (оболочка) – гипромеллоза 2910 (E-464), титана диоксид (E-171), тальк, макрогол 6000.

**Описание.** Таблетки двояковыпуклые, покрытые плёночной оболочкой белого цвета, продолговатые.

**Фармакотерапевтическая группа.** Гемостатические средства. Ингибиторы фибринолиза.

**Код ATX.** B02AA02

**Фармакологические свойства**

Антифибринолитическое средство. Транексамовая кислота специфически ингибирует активацию профибринолизина (плазминогена) и его превращение в фибринолизин (плазмин). Обладает местным и системным гемостатическим действием при кровотечениях, связанных с повышением фибринолиза (патология тромбоцитов, меноррагии).

**Фармакокинетика**

Абсорбция при пероральном приеме доз в диапазоне 0.5-2 г - 30-50%. Время наступления максимальной концентрации при приеме внутрь 0.5, 1 и 2 г - 3 ч, максимальная концентрация - 5, 8 и 15 мкг/мл соответственно. Связь с белками плазмы (профибринолизином) - менее 3%.

Распределяется в тканях относительно равномерно (исключение - спинномозговая жидкость, где концентрация составляет 1/10 от плазменной); проникает через плацентарный 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. Антифибринолитическая концентрация в различных тканях сохраняется 17 ч, в плазме - до 7-8 ч.

Метаболизируется незначительная часть. Кривая площади под кривой имеет трехфазную форму с периодом полувыведения в конечной фазе - 3 ч. Общий почечный клиренс равен плазменному (7 л/ч). Выводится почками (основной путь - гломерулярная фильтрация) - более 95% в неизмененном виде в течение первых 12 ч. Идентифицировано 2 метаболита транексамовой кислоты: N-ацетилированное и дезаминированное производное. При нарушенной функции почек существует риск кумуляции транексамовой кислоты.

**Показания к применению**

Применение короткими курсами при кровотечении или риске кровотечения при повышенном фибринолизе или фибриногенолизе. Локальный фибринолиз, который наблюдается при следующих состояниях:

Простатэктомия и операции на мочевом пузыре.





Меноррагия (обильные и продолжительные менструальные кровотечения).  
Носовые кровотечения.  
Конизация шейки матки.  
Травматическая гифема.  
Наследственный ангионевротический отек.  
Кровотечения после экстракции зуба у больных с гемофилией.

#### **Способ применения и дозы**

Внутрь. Независимо от приема пищи, таблетку следует проглатывать целиком, запивая достаточным количеством жидкости. Доза препарата и продолжительность лечения определяется врачом индивидуально в зависимости от показаний и тяжести заболевания.

**Местный фибринолиз:** обычная рекомендуемая доза составляет 15-25 мг/кг массы тела (1000-1500 мг) 2-3 раза в сутки.

По нижеперечисленным показаниям могут применяться следующие дозы:

**Простатэктомия:** профилактика и лечение кровотечения у пациентов высокого риска следует начинать до и после операции с введения транексамовой кислоты в виде раствора для внутривенного введения; после этого назначают транексамовую кислоту таблетки по 1000 мг 3-4 раза в сутки до прекращения макроскопической гематурии. Не рекомендуется применение более 2 недель после оперативного вмешательства.

**Меноррагия:** рекомендуемая доза - по 1000 мг 3 раза в сутки. Продолжительность лечения устанавливается индивидуально, но не должна превышать 4 дней. При очень интенсивном менструальном кровотечении доза препарата может быть увеличена, Общая доза не должна превышать 4 г в сутки. Лечение препаратом не должно начинаться до начала менструального кровотечения.

**Носовые кровотечения:** при рецидивирующих носовых кровотечениях препарат назначается по 1000 мг 3 раза в сутки в течение 7 дней.

**Конизация шейки матки:** по 1500 мг 3 раза в сутки в течение 12 дней после операции.

**Травматическая гифема:** по 1000-1500 мг 3 раза в сутки (по 25 мг/кг три раза в день) в течение 7 дней.

**Наследственный ангионевротический отек:** для пациентов, ощущающих промодальные симптомы – по 1000-1500 мг 2-3 раза в сутки с перерывами в течение нескольких дней. Для других пациентов - постоянно по 1000-1500 мг 2-3 раза в сутки.

**Гемофилия:** при кровотечении после экстракции зуба - по 1000-1500 мг (25 мг/кг) каждые 8 часов.

#### **Пациенты с нарушением функции почек**

Для пациентов с почечной недостаточностью средней и легкой степени тяжести рекомендуется снизить дозу препарата:

при концентрации креатинина в сыворотке 120-249 мкмоль/л доза транексамовой кислоты составляет 15 мг/кг массы тела 2 раза в сутки;

при концентрации креатинина в сыворотке 250-500 мкмоль/л доза транексамовой кислоты составляет 15 мг/кг массы тела 1 раз в сутки.

#### **Применение у детей**

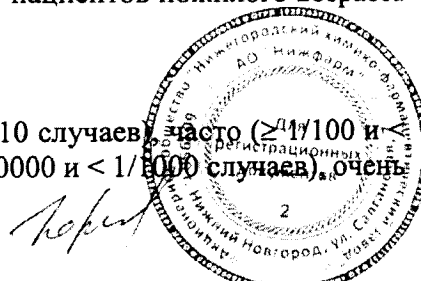
У детей доза составляет 25 мг/кг. Сведения об эффективности, режиме дозирования и безопасности применения препарата у детей по данным показаниям ограничены. В связи с особенностями лекарственной формы таблетки не рекомендуется применять детям до 3-х лет.

#### **Пациенты пожилого возраста**

При отсутствии нарушения функции почек уменьшение дозы у пациентов пожилого возраста не требуется.

#### **Побочное действие**

Классификация частоты побочных эффектов: очень часто ( $\geq 1/10$  случаев), часто ( $\geq 1/100$  и  $< 1/10$  случаев), нечасто ( $\geq 1/1000$  и  $< 1/100$  случаев), редко ( $\geq 1/10000$  и  $< 1/1000$  случаев), очень редко ( $< 1/10000$  случаев).



редко (< 1/10000 случаев), частота неизвестна (не может быть оценена на основании имеющихся данных).

*Нарушения со стороны иммунной системы:* очень редко – реакции гиперчувствительности, включая анафилаксию.

*Нарушения со стороны органа зрения:* редко – нарушение цветовосприятия, окклюзия артерий сетчатки.

*Нарушения со стороны нервной системы:* часто – головная боль, головокружение; частота неизвестна – судороги, особенно в случае некорректного дозирования.

*Нарушения со стороны сосудов:* редко – тромбоэмбolicкие события; очень редко – артериальный или венозный тромбоз любой локализации.

*Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта:* очень редко – нарушения пищеварения, такие как тошнота, рвота, диарея, проходящие после снижения дозы.

*Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей:* редко - кожные аллергические реакции.

### Противопоказания

Повышенная чувствительность к транексамовой кислоте или другим компонентам препарата. Тяжелая почечная недостаточность (в связи с риском кумуляции препарата).

Тромбозы или тромбоэмбolicкие расстройства в острой фазе или в анамнезе (такие как тромбоз глубоких вен нижних конечностей, тромбоэмболия легочной артерии, тромбоз сосудов головного мозга).

Фибринолитические состояния, связанные с синдромом диссеминированного внутрисосудистого свертывания крови.

Судороги в анамнезе.

Субарахноидальное кровоизлияние.

Нарушение цветовосприятия.

Массивные кровотечения из верхних мочевых путей (особенно при гемофилии).

### Передозировка

*Симптомы:* возможны тошнота, рвота, головокружение и головная боль, ортостатическая гипотензия.

*Лечение:* вызвать рвоту, затем провести промывание желудка, назначить активированный уголь, при необходимости – симптоматическая терапия. Обильное питье и поддержание адекватного диуреза. У предрасположенных пациентов имеется риск тромбоза. В этих случаях следует рассмотреть вопрос о необходимости проведения антикоагулянтной терапии.

### Меры предосторожности

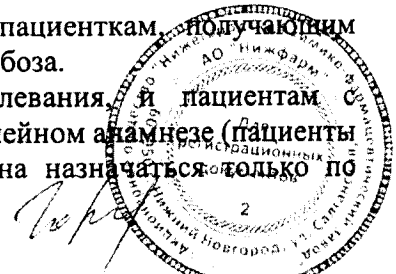
При гематурии из верхних отделов (особенно у больных с гемофилией) может возникать риск механической анурии в результате образования сгустка в уретре.

При продолжительном курсе лечения у пациентов с наследственным ангионевротическим отеком необходимо регулярно проверять функцию органа зрения (острота зрения, цветовое зрение, глазное дно, поля зрения, внутриглазное давление) и печени (функциональные печеночные тесты). Назначение транексамовой кислоты пациентам с наследственным ангионевротическим отеком должно осуществляться только врачом, имеющим опыт лечения этого состояния.

Не рекомендуется назначать транексамовую кислоту пациенткам с нерегулярными менструальными кровотечениями до выяснения причин их нерегулярности. Если в результате применения препарата интенсивность менструального кровотечения уменьшилась недостаточно, следует использовать другие методы терапии.

Транексамовую кислоту следует с осторожностью назначать пациенткам, получающим пероральные контрацептивы, вследствие повышенного риска тромбоза.

Пациентам, имеющим в анамнезе тромбоэмбolicкие заболевания, и пациентам с повышенной частотой случаев тромбоэмбolicких событий в семейном анамнезе (пациенты с высоким риском тромбофилии) транексамовая кислота должна назначаться только по



строгим медицинским показаниям. Применение препарата у таких пациентов должно осуществляться под тщательным медицинским наблюдением.

У пациентов с почечной недостаточностью концентрация транексамовой кислоты в крови повышается, поэтому в таких случаях рекомендуется снизить дозу препарата (см. раздел «Способ применения и дозы»).

Применение транексамовой кислоты в случае повышенного фибринолиза вследствие диссеминированного внутрисосудистого свертывания крови не рекомендуется.

У пациентов с нарушением функции органа зрения применение препарата следует прекратить. Сообщалось о случаях судорог в связи с применением транексамовой кислоты. В кардиохирургии (после шунтирования коронарной артерии) в большинстве случаев о возникновении судорог сообщалось после внутривенного введения транексамовой кислоты в высоких дозах. При использовании рекомендуемых более низких терапевтических доз частота возникновения послеоперационных судорог не превышала таковую у пациентов, не принимавших транексамовую кислоту.

Клинический опыт применения транексамовой кислоты при меноррагии у детей младше 15 лет отсутствует.

#### *Применение у детей*

Сведения об эффективности, режиме дозирования и безопасности применения препарата у детей ограничены.

#### *Применение во время беременности и в период грудного вскармливания*

Транексамовая кислота проникает через плацентарный барьер, ее концентрация в пуповинной крови сопоставима с концентрацией в материнской крови. Адекватные и строго контролируемые исследования у беременных женщин не проводились, опыт клинического применения транексамовой кислоты у данной категории пациенток ограничен. Хотя в исследованиях на животных тератогенного эффекта не обнаружено, все аспекты репродуктивной токсичности исследованы недостаточно. Поэтому в качестве предосторожности не рекомендуется использовать транексамовую кислоту в первом триместре беременности. Применение при беременности возможно только в случае явной необходимости, если предполагаемая польза для матери превышает возможный риск для плода.

Транексамовая кислота проникает в грудное молоко (около 1 % от концентрации в плазме матери). Антифибринолитический эффект у младенца, находящегося на грудном вскармливании, маловероятен. Назначение транексамовой кислоты кормящим женщинам должно выполняться с осторожностью, после тщательной оценки соотношения пользы и риска.

#### *Влияние на способность управлять транспортом и работать с механизмами*

Данные о влиянии препарата на способность управлять транспортом или другими механизмами отсутствуют.

#### **Взаимодействие с другими лекарственными препаратами.**

Транексамовая кислота препятствует развитию тромболитического эффекта фибринолитических препаратов.

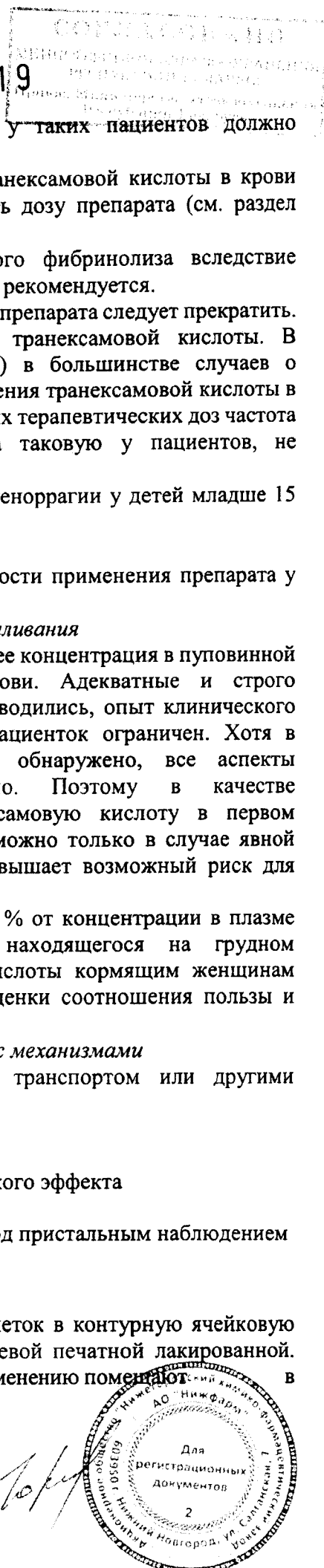
Одновременное лечение антикоагулянтами возможно только под пристальным наблюдением врача - специалиста в области патологии гемостаза.

#### **Форма выпуска**

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой 500 мг. По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. 1 контурную ячейковую упаковку вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

#### **Условия хранения**

При температуре не выше 30° С.



НД РБ

8816 - 2019

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года. Не использовать по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек**

По рецепту.

**Производитель:**

ЗАО «Обнинская химико-фармацевтическая компания», Россия  
249036, Калужская область, г. Обнинск, ул. Королева д. 4  
тел./факс: (48439) 6-47-41

**Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение/организация, принимающая претензии потребителей:**

АО «Нижфарм», Россия  
603950, г. Нижний Новгород,  
ул. Салганская, д. 7  
тел. (831)278-80-88 факс: (831) 430-72-28

