



Измерение антикоагулянтного эффекта прямых оральных антикоагулянтов (ПОАК)

NB! В период лечения препаратом **Риваксоред®** (ривароксабан) проводить мониторинг параметров свертывания крови **не требуется**. Но при наличии клинических обоснований (передозировка, необходимость экстренного хирургического вмешательства и прочее) концентрация ривароксабана может быть измерена при помощи калиброванного количественного теста анти-фактора Ха [1, 2].

| | Ривароксабан (Риваксоред®) | Апиксабан [3] | Дабигатран [4] |
|---|--|--|---|
| Пиковая концентрация в плазме (после приема внутрь, часы) | 2–4 | 3–4 | 0,5–2 |
| Период полувыведения (часы) | 5–9 (для молодых) 11–13 (для пожилых пациентов) | 12 | 12–14 |
| Протромбиновое время (ПВ) | Удлиняется: может указывать на повышенный риск кровотечений (следует измерять в секундах [1, 2]) | Не используется / неприменимо | Не используется / неприменимо |
| Активированное частичное тромбопластиновое время (аЧТВ) | Не используется / неприменимо (дозозависимо увеличивает) | Не используется / неприменимо | Остаточная концентрация > 2 ВГН предполагает повышенный риск кровотечений |
| Международное нормализованное отношение (МНО) | Не используется / неприменимо* | Не используется / неприменимо | Не используется / неприменимо |
| Прямое тромбиновое время | Не используется / неприменимо | Не используется / неприменимо | При остаточной концентрации > 200 нг/мл ≥ 65 сек. повышен риск кровотечений |
| Анализ анти-Ха-активности | Калиброванный количественный тест в особых случаях | Связь между концентрацией апиксабана в плазме и анти-Ха-активностью линейна для всего диапазона доз апиксабана | Не используется / неприменимо |
| Экариновое время свертывания | Не используется / неприменимо (не изменяется) | Не используется / неприменимо (не изменяется) | При остаточной концентрации > 2 ВГН повышен риск кровотечений |

* При переходе пациентов с АВК на ривароксабан значения МНО будут ошибочно завышенными после приема препарата Риваксоред®, поэтому данный показатель не подходит для определения антикоагулянтной активности препарата и не должен использоваться с этой целью; измерение МНО возможно через 24 часа после приема последней дозы [1, 2].

Риваксоред® — сбалансированное сочетание цены и качества:

10 мг

№30

15 мг

№28/98 таблеток

20 мг

№28/98 таблеток



- Воспроизведенный ривароксабан от компании Dr.Reddy's — один из первых производителей фармацевтической субстанции ривароксабана [5]
- Идентичен оригинатору по критериям биоэквивалентности [5]
- Произведен в полном соответствии с требованиями Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза (GMP) по технологии Colden tunnel, обеспечивающей одинаковое качество для каждой упаковки [6]
- Стоимость на **65 %** ниже стоимости оригинального ривароксабана — подходит для пациентов с высоким риском тромбообразования, покупающих препараты за свой счет [7]

Риваксоред® — препарат первой линии для:



Пациентов с фибрилляцией предсердий, обеспечивающий защиту от инсульта и тромбоза [8]



Лечения тромбоза глубоких вен (ТГВ) и тромбоэмболии легочной артерии (ТЭЛА) и профилактики рецидивов ТГВ и ТЭЛА [1, 2]

ИСТОЧНИКИ

1. Риваксоред®, 10 мг, листок-вкладыш для пациента ЛП-№(002142)-(РГ-РУ).
2. Риваксоред®, 15 мг и 20 мг, листок-вкладыш для пациента ЛП-№(002137)-(РГ-РУ).
3. Эликвис®, 5 мг ИМП ЛП 002007-181219.
4. Прадакса®, 150 мг, ИМП ЛП 001907-03032023.
5. <https://api.drreddys.com/product/rivaroxaban>.
6. РКИ № 232 (27.04.2017). <https://clinline.ru/reestr-klinicheskikhissledovaniy/232-27.04.2017.html>
7. Продукция произведена в полном соответствии с требованиями Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза (№ GMP/EAEU/RU/00573-2022 от 23 сентября 2022 г.).
8. Государственный реестр предельных отпускных цен. 15 мг № 28 - 1052,97 руб., 20 мг № 28-1351 руб.
9. Клинические рекомендации «Фибрилляция и трепетание предсердий у взрослых» — 2020 г. МЗ РФ.