

VAŽNE INFORMACIJE O LIJEČENJU PRASUGRELOM ZA ZDRAVSTVENE DJELATNIKE

Ovaj vodič predstavlja edukacijski materijal koji je obavezan kao uvjet za stavljanje lijekova koji sadrže prasugrel 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 lijekova koji sadrže prasugrel. Za potpune informacije prije primjene lijeka molimo da pročitate sažetak opisa svojstava lijeka (dostupan na 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 ≥ 75 godina ili tjelesne težine < 60 kg:**
 - Epizode značajnog krvarenja češće su u bolesnika u dobi ≥ 75 godina (uključujući i smrtonosna krvarenja) te bolesnika tjelesne težine < 60 kg
 - Liječenje prasugrelom općenito se ne preporučuje za bolesnike u dobi ≥ 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 ≥ 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.

Bolesnici¹	Udarna doza	Doza održavanja
< 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)**

Bolesnici¹	Udarna doza	Doza održavanja
≥ 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.

¹ 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 se traži 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 ili potražite HALMED aplikaciju putem Google Play ili Apple App Store trgovine.