

Вливането на инфузионната доза трябва да бъде започнато незабавно след като се приложи болус дозата, за да се осигури доставяне на лекарството в пациента преди започване на процедурата, и да бъде продължително, непрекъснато по време на цялата процедура. Безопасността и ефикасността на болус доза от бивалирудин без последващата инфузия не е оценена и не се препоръчва дори ако се предвижда краткотрайна ПКИ процедура.

Повишението в активираното време на кръвосъсирване (ACT) може да бъде използвано като показание за това, че пациентът е приел бивалирудин.

Бъбречна недостатъчност

Angiox е противопоказан при пациенти с тежка бъбречна недостатъчност (GFR <30 ml/min) и при пациенти, зависими от диализа (вж. точка 4.3).

Дозата при ОКС (0,1 mg/kg болус/0,25 mg/kg/h инфузия) не трябва да се адаптира при пациенти със слаба или средна по тежест бъбречна недостатъчност.

При пациенти с умерено бъбречно увреждане (GFR 30–59 ml/min), подложени за ПКИ (независимо дали са лекувани с бивалирудин за ОКС или не), скоростта на инфузията трябва да е по-малка – 1,4 mg/kg/h. Болус дозата не трябва да се отличава от дозировката, описана под ОКС или ПКИ по-горе.

Чернодробно увреждане

Не е необходимо коригиране на дозата.

(За пълна информация относно дозировката вижте точка 4.2 от Кратката характеристика на продукта)

Срок на годност

4 години

Приготвен разтвор: Доказана е химична и физична стабилност по време на употреба до 24 часа при 2–8°C. Да се съхранява в хладилник (2°C – 8°C). Да не се замразява.

Разреден разтвор: Доказана е химична и физична стабилност по време на употреба до 24 часа при 25°C.

Да не се съхранява над 25°C. Да не се замразява.