























































































Administrarea dozei de perfuzie trebuie să fie inițiată imediat după administrarea dozei în bolus, asigurând administrarea la nivelul pacientului înainte de procedură și trebuie continuată fără întrerupere pe durata procedurii. Siguranța și eficacitatea unei singure doze de Angiox administrate în bolus fără perfuzie ulterioară nu au fost evaluate și nu este recomandată nici dacă este programată o intervenție PCI de scurtă durată.

O creștere a timpului de coagulare activată (TCA) poate fi utilizată drept indiciu al faptului că unui pacient i s-a administrat bivalirudină.

#### *Insuficiență renală*

Angiox este contraindicat în cazul pacienților cu insuficiență renală severă (RFG < 30 ml/min) și al celor dializați (vezi pct. 4.3).

În cazul pacienților cu insuficiență renală ușoară până la moderată, doza în SCA (0,1 mg/kg în bolus sau 0,25 mg/kg și h în perfuzie) nu trebuie ajustată.

Pacienții cu insuficiență renală moderată (RFG 30-59 ml/min) supuși PCI (chiar dacă sunt tratați sau nu cu bivalirudină pentru SCA) trebuie să primească o perfuzie cu o viteză de perfuzare mai mică, de 1,4 mg/kg și h. Doza administrată în bolus nu trebuie să difere de doza recomandată mai sus, pentru SCA sau PCI.

#### *Insuficiență hepatică*

Nu este necesară ajustarea dozelor.

(Pentru informații detaliate cu privire la doze vezi pct. 4.2 al RCP).

#### **Perioada de valabilitate**

4 ani

Soluția reconstituită: Stabilitatea fizică și chimică au fost demonstrate pentru timp de 24 ore la 2 -8°C. A se păstra la frigider (2 - 8°C). A nu se congela.

Soluția diluată: Stabilitatea fizică și chimică în timpul utilizării au fost demonstrate pentru un timp de 24 ore la 25°C. A nu se păstra la temperaturi peste 25°C. A nu se congela.