



BEREVIN 110 mg, kapsula, tvrda

BEREVIN 150 mg, kapsula, tvrda

Vodič za propisivanje leka u:

- Prevenciji moždanog udara kod atrijalne fibrilacije (SPAF)
- Lečenju duboke venske tromboze (DVT) i plućne embolije (PE), i prevenciji rekurentne DVT i PE kod odraslih osoba (DVT/PE).

Vodič za propisivanje daje preporuke za upotrebu dabigatraneteksilata sa ciljem minimizacije rizika od krvarenja.

BEREVIN (dabigatraneteksilat)

VODIČ ZA PROPISIVANJE LEKA BEREVIN

Preporuke se odnose samo na sledeće indikacije:

- Prevencija moždanog udara kod atrijalne fibrilacije (SPAF)
- Lečenje duboke venske tromboze (DVT) i plućne embolije (PE), i prevencija rekurentne DVT i PE kod odraslih osoba (DVT/PE).

Ovaj vodič daje preporuke za upotrebu dabigatraneteksilata sa ciljem minimizacije rizika od krvarenja:

- Indikacije
- Kontraindikacije
- Doziranje
- Posebne populacije pacijenata sa povećanim rizikom od krvarenja
- Perioperativno zbrinjavanje
- Testovi koagulacije i njihova interpretacija
- Predoziranje
- Zbrinjavanje komplikacija krvarenja
- Kartica sa upozorenjima za pacijenata (savetovanje)
- Prijavljivanje neželjenih reakcija
- Reference

Ovaj vodič nije zamena za Sažetak karakteristika leka (SmPC) za lek BEREVIN

Vodič za propisivanje leka BEREVIN dostupan je u elektronskoj formi na internet stranici Instituta za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore (CInMED), u delu Farmakovigilanca/Mjere minimizacije rizika.

INDIKACIJE

Prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod odraslih pacijenata sa nevalvularnom atrijalnom fibrilacijom (NVAF), sa jednim ili više faktora rizika, kao što su prethodni moždani udar ili tranzitorni ishemski atak (TIA); starost ≥ 75 godina; srčana insuficijencija (NYHA klasa $\geq II$); dijabetes melitus; hipertenzija.

Lečenje duboke venske tromboze (DVT) i plućne embolije (PE) i prevencija rekurentne DVT i PE kod odraslih osoba.

KONTRAINDIKACIJE

- . Preosetljivost na aktivnu supstancu ili na bilo koju od pomoćnih supstanci leka
- . Teško oštećenje funkcije bubrega (klirens kreatinina [CrCL] < 30 mL/min)
- . Aktivno, klinički značajno krvarenje
- . Lezija ili stanje, ako se smatra značajnim faktorom rizika za obilnije krvarenje. Ovo može da uključuje:
 - postojeću ili nedavnu gastrointestinalnu ulceraciju
 - prisustvo malignih neoplazmi sa visokim rizikom od krvarenja
 - nedavnu povredu mozga ili kičmene moždine
 - nedavni hirurški zahvat na mozgu, kičmenoj moždini ili očima
 - nedavnu intrakranijalnu hemoragiju

- prisustvo ezofagealnih variksa ili sumnja na njih
 - arteriovenske malformacije
 - vaskularne aneurizme ili veće intraspinalne ili intracerebralne vaskularne abnormalnosti.
-
- . Istovremena terapija sa bilo kojim drugim antikoagulansom npr.:
 - nefrakcionisani heparin (engl. *unfractionated heparin*, UFH)
 - heparini niske molekulske mase (enoksaparin, dalteparin itd.)
 - derivati heparina (fondaparinuks, itd.)
 - oralni antikoagulansi (varfarin, rivaroksaban, apiksaban itd.), osim u specifičnim okolnostima. To su prelasci sa jedne na drugu antikoagulacionu terapiju, kada se UFH primenjuje u dozi koja je neophodna za održavanje prohodnosti centralnog venskog ili arterijskog katetera ili kada se UFH daje tokom kateterske ablacije zbog atrijalne fibrilacije.
 - . Oštećenje funkcije jetre ili oboljenje jetre koje može da ima uticaj na preživljavanje pacijenta.
 - . Istovremena primena sa sledećim snažnim P-gp inhibitorima: sistemski primjenjenim ketokonazolom, ciklosporinom, itrakonazolom, dronedaronom i fiksnom kombinacijom glekaprevir/pibrentasvir.
 - . Prisustvo veštačkih srčanih zalistaka kod kojih je potrebna antikoagulantna terapija.

DOZIRANJE

PREPORUČENA DNEVNA DOZA - DABIGATRANETEKSILAT 150 mg DVA PUTA DNEVNO

	Preporučena doza
Prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod odraslih pacijenata sa NVAF sa jednim ili više faktora rizika (SPAF)	300 mg dabigatraneteksilata uzetog u obliku jedne kapsule od 150 mg dva puta dnevno
Lečenje DVT i PE i prevencija rekurentne DVT i PE kod odraslih osoba (DVT/PE)	300 mg dabigatraneteksilata uzetog u obliku jedne kapsule od 150 mg dva puta dnevno nakon terapije parenteralnim antikoagulansom koja je trajala najmanje 5 dana



Lečenje parenteralnim
antikoagulansom

Prestanak nakon ≥ 5
dana

Početak upotrebe
dabigatraneteksilata

SMANJENJE DOZE

NIŽA DNEVNA DOZA ZA POSEBNE POPULACIJE* - DABIGATRANETEKSILAT 110 mg DVA PUTA DNEVNO

Preporučeno smanjenje doze	Preporučena doza
Pacijenti starosti ≥ 80 godina	Dnevna doza od 220 mg dabigatraneteksilata uzeta u obliku jedne kapsule od 110 mg dva puta dnevno
Pacijenti koji istovremeno primaju verapamil	
Razmotriti smanjenje doze	
Pacijenti između 75-80 godina	
Pacijenti sa umerenim oštećenjem funkcije bubrega (CrCL 30-50 mL/min)	Dnevna doza dabigatraneteksilata od 300 mg ili 220 mg treba da se odredi na osnovu individualne procene rizika od tromboembolije i rizika od krvarenja
Pacijenti sa gastritisom, ezofagitisom ili gastreozofagealnim refluksom	
Ostali pacijenti pod povećanim rizikom od krvarenja	

*Prevencija moždanog udara kod atrijalne fibrilacije; lečenje DVT i PE i prevencija rekurentne DVT i PE.

Trajanje primene

Indikacija	Trajanje primene
SPAF	Terapija treba da bude dugotrajna.
DVT/PE	Trajanje terapije mora da se prilagodi individualnim potrebama nakon pažljive procene koristi lečenja u odnosu na rizik od krvarenja. Kratkotrajna terapija (najmanje 3 meseca) treba da se zasniva na prolaznim faktorima rizika (npr. nedavni hirurški zahvat, trauma, imobilizacija), a duže trajanje treba da se zasniva na trajnim faktorima rizika ili na idiopatskoj DVT ili PE.

PREPORUKE ZA PROCENU BUBREŽNE FUNKCIJE KOD SVIH PACIJENATA

Bubrežnu funkciju treba procenjivati izračunavanjem klirensa kreatinina (CrCL) *Cockcroft-Gault-ovom** metodom **pre početka lečenja dabigatraneteksilatom** kako bi se isključili pacijenti sa teškim oštećenjem funkcije bubrega (tj. CrCL <30 mL/min).

Bubrežnu funkciju takođe treba procenjivati kada se posumnja na slabljenje funkcije bubrega **tokom lečenja** (npr. hipovolemijska, dehidratacija i u slučaju istovremene primene određenih lekova).

Kod starijih pacijenata (>75 godina) ili kod pacijenata sa oštećenjem bubrega, bubrežnu funkciju treba procenjivati najmanje jednom godišnje.

*Cockcroft-Gault formula

Za kreatinin u mg/dL

$$\frac{(140 - \text{starost [godine]} \times \text{težina [kg]})}{72 \times \text{serumski kreatinin} [\frac{\text{mg}}{\text{dL}}]}$$

(x 0,85 za žene)

Za kreatinin u $\mu\text{mol/L}$

$$\frac{1,23 \times (140 - \text{starost [godine]} \times \text{težina [kg]})}{\text{serumski kreatinin} [\frac{\mu\text{mol}}{\text{L}}]}$$

(x 0,85 za žene)

PRELAZAK NA DRUGI LEK

Prelazak sa terapije dabigatraneteksilatom na parenteralni antikoagulans

Preporučuje se da se sačeka 12 sati nakon poslednje doze, pre nego što se pređe sa dabigatraneteksilata na parenteralni antikoagulans.



Poslednja doza
dabigatraneteksilata



Sačekati 12 sati



Započeti lečenje parenteralnim
antikoagulansom i prekinuti primenu
dabigatraneteksilata

Prelazak sa parenteralnih antikoagulanasa na dabigatraneteksilat

Potrebno je prekinuti primenu parenteralnog antikoagulansa i započeti primenu dabigatraneteksilata 0-2 sata pre vremena kada bi trebalo dati sledeću dozu dosadašnje terapije ili u trenutku prekida u slučaju kontinuirane terapije [npr. intravenski nefrakcionisani heparin (engl. *Unfractionated Heparin, UFH*)].



Prethodni parenteralni antikoagulans

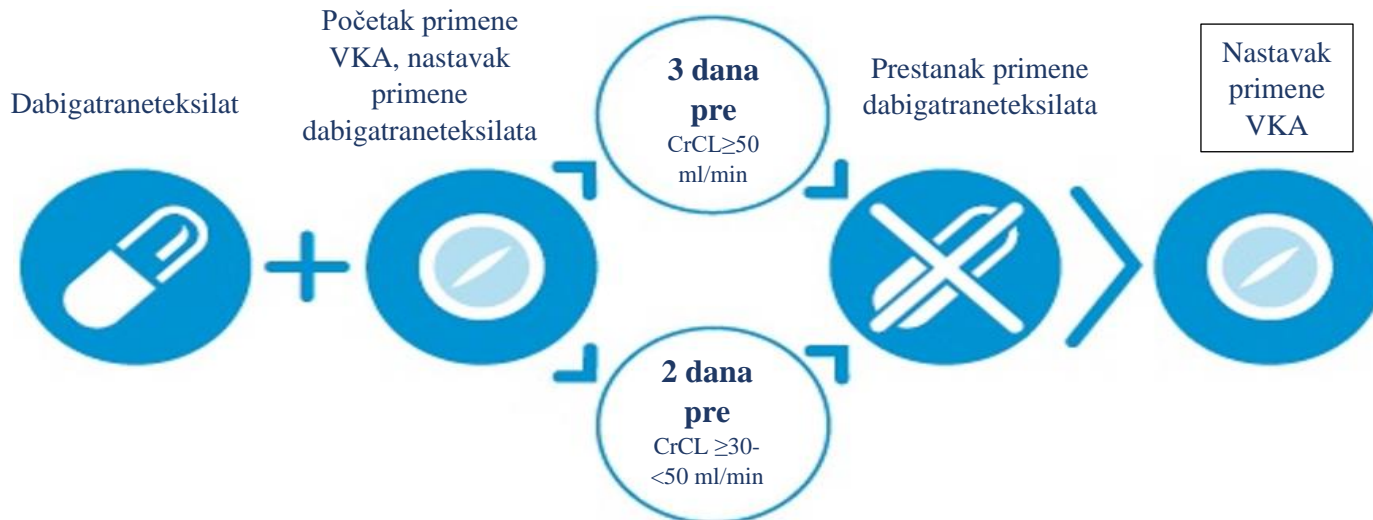
Započeti primenu dabigatraneteksilata 0-2 sata
pre vremena kada bi trebalo dati sledeću dozu
parenteralnog antikoagulansa

Ne davati predviđenu dozu
parenteralnog antikoagulansa

Prelazak sa terapije dabigatraneteksilatom na antagoniste vitamina K (engl. vitamin K antagonists, VKA):

Početak primene VKA treba podesiti na osnovu CrCL na sledeći način:

- CrCL ≥ 50 mL/min, početak primene VKA 3 dana pre prestanka upotrebe dabigatraneteksilata
- CrCL $\geq 30 - < 50$ mL/min, početak primene VKA 2 dana pre prestanka upotrebe dabigatraneteksilata



Zbog toga što dabigatranetekstat može da utiče na vrednost internacionalnog normalizovanog odnosa (engl. *International Normalised Ratio*, INR), vrednost INR će bolje odražavati dejstvo VKA tek nakon što je prošlo najmanje 2 dana od prekida primene dabigatraneteksilata. Do tada, INR vrednosti treba interpretirati sa oprezom.

Prelazak sa VKA na terapiju dabigatraneteksilatom

Primenu VKA treba prekinuti. Dabigatraneteksilat se može davati čim INR dostigne vrednost $<2,0$.



VKA



Prekinuti
primenu VKA



Kada je
INR $<2,0$



Početak primene dabigatraneteksilata

Kardioverzija

Pacijenti sa nevalvularnom atrijalnom fibrilacijom leženi dabigatraneteksilatom za prevenciju moždanog udara i sistemske embolije ne treba da prekidaju terapiju dabigatraneteksilatom zbog kardioverzije.

Kateterska ablacija kod atrijalne fibrilacije

Kateterska ablacija se može sprovesti kod pacijenata sa SPAF-om na leženju dabigatraneteksilatom 150 mg dva puta dnevno. Nije potrebno da se prekine terapija dabigatraneteksilatom.

Nema dostupnih podataka za leženje dabigatraneteksilatom 110 mg dva puta dnevno.

Perkutana koronarna intervencija (engl. *percutaneous coronary intervention*, PCI) sa ugradnjom stenta

Pacijenti sa nevalvularnom atrijalnom fibrilacijom, koji su podvrgnuti zahvatu PCI sa ugradnjom stenta, mogu se lečiti dabigatraneteksilatom u kombinaciji sa antitrombocitnim lekovima nakon postizanja hemostaze.

Način primene

Dabigatraneteksilat, kapsule su namenjene za oralnu upotrebu.

- Kapsule se mogu uzeti sa hranom ili bez nje. Dabigatraneteksilat, kapsule treba progutati cele, sa čašom vode, kako bi se olakšalo da dospeju do želuca.
- Pacijente treba uputiti da ne lome, ne žvaču i ne prazne pelete iz kapsule, jer to može povećati rizik od krvarenja.

POSEBNE POPULACIJE PACIJENATA SA POVEĆANIM RIZIKOM OD KRVARENJA

Pacijenti sa povećanim rizikom od krvarenja (videti Tabelu 1) treba da budu klinički pažljivo praćeni na znakove krvarenja ili anemije, naročito ako su faktori rizika kombinovani. Neočekivani pad u

Verzija broj: 1.0

Datum: Oktobar/2024

vrednostima hemoglobina i/ili hematokrita ili krvnog pritiska zahteva da se pronađe mesto krvarenja. Odluku o prilagođavanju doze donosi lekar, nakon procene potencijalne koristi i rizika za svakog pojedinačnog pacijenta (videti gore u tekstu). Test koagulacije (videti deo o testovima koagulacije i njihovim interpretacijama) može da pomogne da se prepoznaju pacijenti sa povećanim rizikom od krvarenja izazvanim prevelikom izlaganju dabigatranu. Kada se prepozna prevelika izloženost dabigatranu kod

pacijenata pod visokim rizikom od krvarenja, preporučuje se da se uzima smanjena doza od 220 mg u obliku jedne kapsule od 110 mg dva puta dnevno. Kada se pojavi klinički značajno krvarenje, terapiju treba prekinuti.

U situacijama po život opasnog ili nekontrolisanog krvarenja, kada je potrebno brzo poništenje antikoagulantnog dejstva dabigatrana, dostupan je specifičan antagonist Praxbind® (idarucizumab)⁸.

Tabela 1*: Faktori koji mogu da povećaju rizik od krvarenja

Farmakodinamski i farmakokinetički faktori	Starost ≥ 75 godina
Faktori koji povećavaju koncentraciju dabigatrana u plazmi	Značajni: <ul style="list-style-type: none">• Umereno oštećenje funkcije bubrega kod odraslih pacijenata (30-50 mL/min CrCL)[†]• Snažni P-gp inhibitori (videti odeljak Kontraindikacije)• Istovremena primena blagih do umerenih P-gp[†] inhibitora (npr. amiodaron, verapamil, hinidin i tikagrelor) Manje značajni: Mala telesna masa (<50 kg) kod odraslih pacijenata
Farmakodinamske interakcije	<ul style="list-style-type: none">• Acetilsalicilna kiselina (ASK) i drugi inhibitori agregacije trombocita kao što je klopidogrel• NSAIL[#]• SSRI ili SNRI[#]• Ostali lekovi koji mogu narušiti hemostazu
Bolesti/postupci sa posebnim rizikom od krvarenja	<ul style="list-style-type: none">• Kongenitalni ili stečeni poremećaji koagulacije• Trombocitopenija ili funkcionalni trombocitni deficit• Ezofagitis, gastritis ili gastroezofagealni refluks• Nedavna biopsija, velika trauma• Bakterijski endokarditis

* Za posebne populacije pacijenata kojima je potrebno smanjenje doze, videti odeljak "Doziranje"

[†] CrCL: Klirens kreatinina; P-gp: P-glikoprotein.

[#] NSAIL: nesteroidni antiinflamatori lekovi; SSRI-i: selektivni inhibitori ponovnog preuzimanja serotonina; SNRI-i: inhibitori ponovnog preuzimanja serotonina i noradrenalina.

PERIOPERATIVNO ZBRINJAVANJE

Hirurške i druge intervencije

Pacijenti koji primenjuju dabigatraneteksilat a podvrgnuti su hirurškim ili drugim invazivnim procedurama, u povećanom su riziku od krvarenja. Zbog toga, hirurške intervencije mogu da iziskuju privremenu obustavu terapije dabigatraneteksilatom.

Kod pacijenata sa bubrežnom insuficijencijom, klirens dabigatrana može da potraje duže. Ovo treba uzeti u obzir pre svake procedure.

Hitni hirurški zahvati ili hitne procedure

Primenu dabigatraneteksilata treba privremeno prekinuti. U slučajevima kada je potrebno brzo poništenje antikoagulantnog dejstva dabigatrana, dostupan je specifičan antagonist (PRAXBIND, idarucizumab)⁸.

Poništavanje antikoagulantnog dejstva dabigatrana izlaže pacijente riziku od tromboze zbog njihove osnovne bolesti. Terapija dabigatraneteksilatom može se ponovo započeti 24 sata nakon primene idarucizumaba (PRAXBIND), ako je pacijent klinički stabilan i ako je postignuta odgovarajuća hemostaza.

Subakutni hirurški zahvati/intervencije

Primenu dabigatraneteksilata potrebno je privremeno prekinuti. Ukoliko postoji mogućnost, hirurški zahvat/intervenciju je potrebno odložiti za najmanje 12 sati nakon primene poslednje doze. Ako se hirurški zahvat ne može odložiti, rizik od krvarenja se može povećati. Potrebno je proceniti rizik od krvarenja u odnosu na hitnost intervencije.

Elektivni hirurški zahvati

Ukoliko postoji mogućnost, primenu dabigatraneteksilata je potrebno prekinuti najmanje 24 sata pre invazivnih ili hirurških procedura. Kod pacijenata sa povećanim rizikom od krvarenja ili u slučaju velikog hirurškog zahvata, što može zahtevati potpunu hemostazu, razmotriti prekid primene dabigatrineteksilata 2-4 dana pre hirurškog zahvata.

U tabeli 2 su sumirana pravila za prekid terapije.

Tabela 2: Pravila za prekid terapije pre invazivnih ili hirurških procedura

Funkcija bubrega (CrCL u mL/min)	Procenjeno poluvreme eliminacije (sati)	Primenu dabigatraneteksilata treba prekinuti pre elektivnog hirurškog zahvata	
		Veliki rizik od krvarenja ili veliki hirurški zahvat	Standardni rizik
≥ 80	~ 13	2 dana pre	24 sata pre
$\geq 50 < 80$	~ 15	2-3 dana pre	1-2 dana pre
$\geq 30 < 50$	~ 18	4 dana pre	2-3 dana pre (>48 sati)

Spinalna anestezija/epiduralna anestezija/lumbalna punkcija

Rizik od spinalnog ili epiduralnog hematomu može da bude povećan u slučajevima traumatske ili ponavljane punkcije i produžene upotrebe epiduralnog katetera. Posle uklanjanja katetera potrebno je da prođe interval od najmanje 2 sata pre primene prve doze leka koji sadrži dabigatraneteksilat. Ovi pacijenti iziskuju učestalu opservaciju kako bi se prepoznali neurološki znaci i simptomi spinalnog ili epiduralnog hematomu.

TESTOVI KOAGULACIJE I NJHOVA INTERPRETACIJA

Lečenje dabigtaraneteksilatom ne zahteva rutinsko kliničko praćenje^{2,3}. U slučaju sumnje na predoziranje ili kod pacijenata lečenih dabigatraneteksilatom koji traže hitnu medicinsku pomoć, ili pre hirurške intervencije, preporučuje se proceniti njihov antikoagulacioni status.

- **Internacionalni normalizovani odnos (engl. *International Normalised Ratio, INR*)**

INR je nepouzdan kod pacijenata koji se leče dabigatraneteksilatom i ne treba ga određivati.

- **Aktivirano parcijalno tromboplastinsko vreme (engl. *Activated Partial Thromboplastin Time, aPTT*)**

aPTT test je aproksimativni indikator intenziteta antikoagulantnog dejstva, ali nije pogodan za preciznu kvantifikaciju antikoagulantnog dejstva.

- **Razblaženo trombinsko vreme (engl. *diluted thrombin time, dTT*), trombinsko vreme (engl. *Thrombin Time, TT*), ekarinsko vreme koagulacije (engl. *ecarin clotting time, ECT*)**

Postoji bliska korelacija između koncentracije dabigatrana u plazmi i stepena njegovog antikoagulantnog dejstva¹. Za kvantitativno merenje koncentracije dabigatrana u plazmi, razvijeno je nekoliko kalibriranih testova zasnovanih na dTT⁴⁻⁷. Rezultat merenja razblaženog trombinskog vremena (dTT) od **>200 ng/mL koncentracije dabigatrana u plazmi** pre uzimanja sledeće doze leka može biti povezano sa povećanim rizikom od krvarenja. Normalne vrednosti izmerenog dTT ukazuju da ne postoji klinički relevantno antikoagulantno dejstvo dabigatrana. TT i ECT tetsovi mogu pružiti korisne informacije, ali ovi testovi nisu standardizovani.

Tabela 3: Granične vrednosti testova koagulacije pri minimalnoj koncentraciji (tj. neposredno pre sledećeg unosa leka) koje mogu biti povezane sa povećanim rizikom od krvarenja.

Napomena: U prvih 2-3 dana nakon hirurškog zahvata postoji mogućnost lažno produženih vrednosti ovih testova.^{1,2}

Test (vrednost na kraju intervala doziranja)

dTT [ng/mL]	>200
ECT [x-puta od gornje granice normalne vrednosti]	>3
aPTT [x-puta od gornje granice normalne vrednosti]	>2
INR	Ne treba raditi

Vremenska tačka merenja: Antikoagulantni parametri zavise zavise od vremena kada je uzet uzorak krvi u odnosu na vreme kada je uzeta prethodna doza leka. Uzorak krvi uzet 2 sata nakon uzimanja dabigatraneteksilata (~maksimalna koncentracija) će imati drugačije (više) rezultate u svim testovima koagulacije u poređenju sa uzrokom uzetim 10-16 sati (vrednosti pri kraju intervala doziranja) nakon unosa iste doze.

PREDNZIRANJE¹

U slučaju sumnje na predoziranje, testovi koagulacije mogu da pomognu da se odredi rizik od krvarenja. Prekomerna inhibicija koagulacije može da zahteva prekid terapije dabigatraneteksilatom. S obzirom na to da se dabigatran izlučuje uglavnom putem bubrega, mora se održavati odgovarajuća diureza. Kako je vezivanje za proteine nisko, dabigatran se može ukloniti dijalizom; postoji ograničeno kliničko iskustvo koje bi pokazalo korisnost ovog pristupa u kliničkim studijama. Predoziranje dabigatraneteksilatom može dovesti do krvarenja. U slučaju hemoragijskih komplikacija, lečenje dabigatraneteksilatom treba prekinuti, a izvor krvarenja treba ispitati (videti odeljak "Zbrinjavanje komplikacija krvarenja"). Opšte suportivne mere kao što je oralna primena aktivnog uglja se mogu razmotriti u cilju smanjenja apsorpcije dabigatrana.

ZBRINJAVANJE KOMPLIKACIJA KRVARENJA^{1,8}

U situacijama kada je potrebno brzo poništavanje antikoagulantnog dejstva dabigatraneteksilata (životno ugrožavajuće ili nekontrolisano krvarenje ili prilikom hitnih hirurških zahvata ili hitnih procedura) dostupan je specifičan antagonista (PRAXBIND, idarucizumab). Zavisno od kliničke situacije, treba razmotriti uvođenje odgovarajuće suportivne terapije kao što je hirurška hemostaza i nadoknada volumena krvi. Treba razmotriti davanje sveže pune krvi, sveže zamrznute plazme i/ili koncentrata trombocita u slučajevima prisutne trombocitopenije ili ako su korišćeni antitrombocitni lekovi dugog dejstva. Može se razmotriti primena koncentrata faktora koagulacije (aktiviranih ili neaktiviranih) ili rekombinantnog faktora VIIa. Međutim, klinički podaci su veoma ograničeni.

KARTICA SA UPOZORENJIMA ZA PACIJENTA (SAVETOVANJE)

Kartica sa upozorenjima za pacijenta je dostupna u okviru pakovanja leka koji će Vaš pacijent dobiti. Pacijenta treba uputiti da nosi Karticu sa upozorenjima za pacijenta uvek sa sobom i da je pokaže prilikom posete lekaru. Pacijenta treba savetovati o potrebi pridržavanja terapije, o mogućim znakovima krvarenja i kada treba da zatraže medicinsku pomoć.

PRIJAVLJIVANJE NEŽELJENIH REAKCIJA

Sumnju na neželjene reakcije na lek potrebno je da prijavite Institutu za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore (CInMED) na jedan od sledećih načina:

- popunjavanjem obrasca za prijavu neželjene reakcije koji je dostupan na internet stranici www.cinmed.me i slanjem:
 - poštom ili lično na adresu Institut za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore, Odjeljenje za farmakovigilancu, Bul. Ivana Crnojevića 64a, 81000 Podgorica
 - telefonom na +382 (0) 20 310 280
 - faksom na +382 (0) 20 310 581 ili
 - elektronskom poštom na nezeljenadejstva@cinmed.me

- popunjavanjem ONLINE prijave kojoj možete pristupiti klikom ili skeniranjem QR koda ispod



Sumnju na neželjene reakcije na lek možete prijaviti i nosiocu dozvole za lek BEREVIN u Crnoj Gori, koristeći kontakt podatke u nastavku:

Glosarij d.o.o.
Vojislavljevića 76
81000 Podgorica, Crna Gora
Telefon: 020/642-495
e-mail: PV@glosarij.me

Reference:

1. van Ryn J et al. Thromb Haemost 2010; 103:1116–1127.
2. Liesenfeld K-H et al. Br J Clin Pharmacol 2006; 62:527–537.
3. Stangier J et al. Br J Clin Pharmacol 2007; 64:292–303.
4. Hemoclot® thrombin inhibitor assay (Hyphen BioMed, Neuville-sur Oise, France).
www.clottingtesting.com
5. HemosIL® assay (Instrumentation Laboratory, Werfen Group, Barcelona, Spain).
www.instrumentationlaboratory.com
6. Technoclott® DTI Dabigatran assay (Technoclone GmbH, Vienna, Austria).
www.technoclone.com/products/coagulation/control-plasma/dabigatran-cont
7. INNOVANCE® DTI Assay (Siemens Healthineers GmbH, Erlangen, Germany)
<https://www.healthcare.siemens.com/hemostasis>
8. Pollack C et al. NEJM 2015; 373: 511-20