

A kardiológusok óvatosságra intenek

Nem csak egy kockázatos véralvadásgátló van forgalomban · A gyártó szerint biztonságos a készítmény

Sokan keresték meg szerkesztőségünket azután, hogy beszámoltunk egy véralvadásgátlóról, amely itthon is kapható, és több mint ezer pernek a tárgya az Egyesült Államokban. A gyógyszergyártó biztonságosnak nevezte a készítményt. A szer a szakemberek szerint alapos körtekintés mellett írható fel.

GYŐR ÁGNES-SZALAI LAURA

Valamennyi jelenleg alkalmazott alvadásgátlónak lehetnek súlyos mellékhatásai, melyek közül a leggyakoribb az emésztőrendszer vérzése. Ezért minden ilyen gyógyszer kockázatos – hangsúlyozta lapunknak Szauder Ipoly kardiológus. Miután megírtuk, hazánkban is forgalomban van az a véralvadásgátló, amely ellen több ezer per indult az Egyesült Államokban az általa okozott halálesetek és súlyos vérzések miatt, lapunkat többen is megkeresték, és aggodalmukat fejezték ki a termék kapcsán.

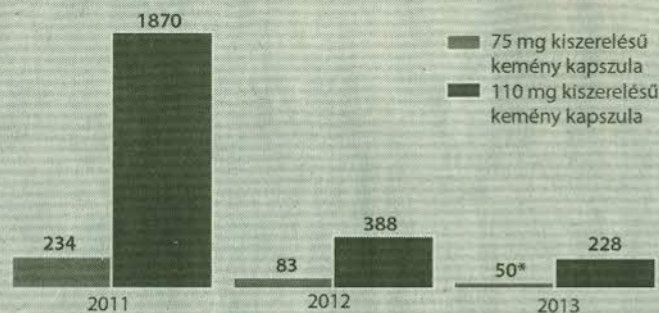
Beszámoltunk róla, hogy itthon a szoban forgó készítmény fogyasztása 2010 óta nő, 2012-ben mintegy hatezer dobozzal adtak el belőle. A szert Európában a törzskönyvezés után a térd- és csípőprotézis-műtéten átesett betegeknek a vérrögösödés megelőzésére lehetett felírni, ám később az engedélyt kiterjesztették, így a szert olyan felnőtteknél is alkalmazhatják stroke megelőzésére, akik nem billentyűeredetű pitvarfibrillációban szenvednek. Bár azt, hogy a terméket hány páci-

ens szedi, nem tudjuk, ugyanakkor tény, az elmúlt három évben – az Országos Egészségbiztosítási Pénztár (OEP) adatai alapján – körülbelül 2800 esetben írták fel a kétféle dózist vérrögösödéssel. Egyébként májustól már a 150 mg-os dózis is – 70 százalékban – OEP-támogatott, aminek nyomán húszezer helyett most már körülbelül hatezer forintért hozzájutnak a páciensek.

Szauder Ipoly rámutatott, az új készítmény azért előnyös, mert a hagyományos alvadásgátlókkal ellentétben nem kell a hatékonyságát vérvétellel ellenőrizni. Mindez kevesebb kellemetlenséget jelent a betegnek és az orvosnak, ezenkívül a gyakorlat költségkímélő az egészségügyi ellátórendszer számára – mondta. Egy lapunknak nyilatkozó másik szakember ugyanakkor megjegyezte, ez nem jelenti azt, hogy kevesebb odafigyelést igényelne a kezelés, mivel háromhonta mindenképp vissza kell menni laborra, és állapottól függően kardiológiai kontroll is szükséges. Arról is beszélt, hogy a csípő- és térdizületi protézisműtéten átesett betegeknek a vérzékenység kialakul-

Vérrögösödéssel felírt készítményeket szedők száma

hatáserősségtől függően, harmincas kiszereleési egység



*adatvédelmi okokból a pontos számot nem adhatjuk ki 50 fő alatt
Forrás: OEP / MN-grafika

lása nem hordoz olyan kockázatot, mint a kezelés alkalmazása a szívritmuszavarban szenvedő betegeknek, akik számára 2011-ben törzskönyvezték a gyógyszert. Ennek oka, hogy az előbbi esetben a véralvadásgátló szedésének idején rendszerint kórházi ágyban fekédték, így esetükben sokkal ritkábban fordulhat elő olyan baleset, amely vérzést okoz.

A gyógyszer hátránya, hogy míg a hagyományos alvadásgátlók leggyakoribb szövődménye, a gyomor- és bélrendszeri vérzés K-vitamin adásával leállítható, e termék hatóanyagának nincs közvetlen elenszere, így csak különböző alvadásfokozó vérösszetevők adása segíthet – magyarázta Szauder Ipoly.

Egyébként úgy tudjuk, a német gyár terméke mellett több új vérhígító is jelen van a piacon, amelyekre egyelőre szintén nincs antidotum. – Az FDA és az Európai Gyógyszerügynökség egyaránt hangsúlyozza, hogy milyen ismert kockázattal jár a szer szedése, s milyen sok tényezőt kell figyelembe venni a kardiológusnak, amikor a páciensének javasolja. Ismernie kell a beteg korát, nemét, az alap- és társbetegségeket, vérzékenységi hajlamát, gyógyszeresedési szokásait, táplálkozását, valamint életmódját – sorolta Szauder. Hozzátette, szintén fontos a beteg együttműködése, hogy tisztában legyen vele, milyen mellékhatások jelentkezhetnek. Másik szakértőnk sze-

rint az is lényeges, hogy a beteg személyi igazolványában mindig legyen ott az a kis kártya, amely jelzi, hogy véralvadásgátlót szed.

Cikkünkre reagált a gyógyszergyártó is. A Boehringer Ingelheim kitarat emellett, hogy termékük biztonságos. Közleményükben hangsúlyozták, a nem billentyűeredetű pitvari szívritmuszavarban szenvedő kezeletlen betegnél ötszörösére nő a szélütés kockázata, ezért kell véralvadásgátló kezelésben részesülniük. A gyártó által kifejlesztett készítmény forgalmazását 2010 óta világszerte több mint száz törzskönyvezési hatóság engedélyezte a szélütés és szervi vérrögképződés megelőzésére a nem billentyűeredetű pitvarfibrillációban szenvedő betegeknek. Megerősítették, hogy a szer törzskönyvezés alapjául szolgáló RE-LY klinikai vizsgálatba több mint 18 ezer beteget vontak be 40 országból (köztük hazánkban is – a szerk.), és a vizsgálat eredménye szerint a szélütés valószínűségének csökkentésére a készítmény hatékonyabb volt a hagyományos kezelésnél. Jelenleg a világon a gyógyszerrel több mint 2,9 millió betegnyit terápia tapasztalat áll rendelkezésre. Kérdésünkre, mikorra lesz elérhető a készítmény elenszere, tegnap azt a választ kaptuk, hogy bővebb tájékoztatást egyelőre nem tudnak adni.