

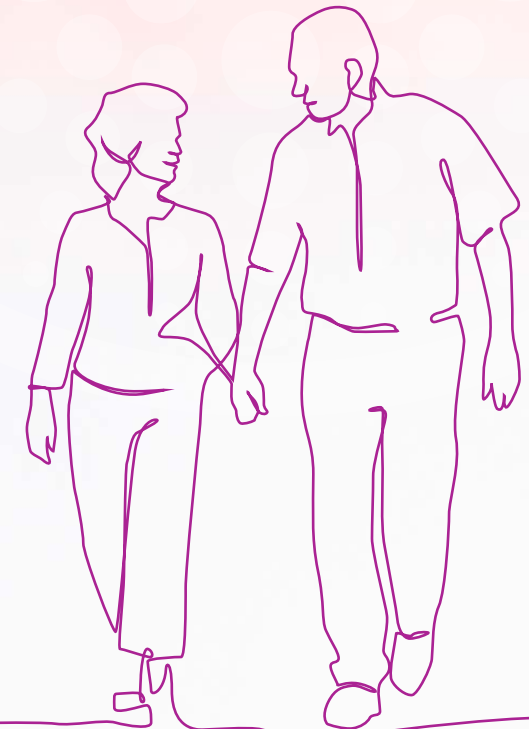
# Алгоритм диагностики и лечения ЖДА у хирургических пациентов<sup>1</sup>

Пациенту предстоит оперативное лечение:



Назначение **в/в** препаратов железа рекомендовано при операциях, запланированных **в срок < 6 недель**<sup>1</sup>

- ✓ Более эффективно повышает уровень Hb, по сравнению с препаратами для перорального применения<sup>1</sup>
- ✓ Быстрее восстанавливает запасы железа<sup>1</sup>
- ✓ Выше приверженность лечению<sup>1</sup>



а. Развернутый анализ крови, определение уровня сывороточного ферритина, насыщения трансферрина, маркеров воспаления и маркеров почечной функции

б. Включая пациентов, поступающих накануне до операции и у которых операцию отменить нельзя (например, онкология);

\* Целесообразно исключить латентный дефицит железа, витамина B12 и фолиевой кислоты, при необходимости провести коррекцию ЖДА = железодефицитная анемия; Hb= гемоглобин

## ССЫЛКИ НА ЛИТЕРАТУРУ:

1. Muñoz M et al. Anaesthesia. 2017;72:233-247
2. Clevenger et al. Anesthesiol 2015;70:20-8.

# Применение препарата Феринжект®

Феринжект® можно назначать в дозе до 1000 мг в течение 15 минут<sup>1</sup>

- в виде инфузии<sup>1</sup>
- в виде внутривенной болюсной инъекции<sup>1</sup>

Суммарная доза карбоксимальтозата железа с учетом уровня Hb и массы тела:<sup>\*1</sup>

Hb (г/л)	Масса тела от 35 кг до <70 кг	Масса тела >70 кг
<100	1500 мг железа	2000 мг железа
от 100 до 140	1000 мг железа	1500 мг железа
≥140	500 мг железа	500 мг железа

- Каждого пациента следует наблюдать в течение 30 минут после введения препарата
- При необходимости дальнейшего восполнения запасов железа потребность в железе необходимо рассчитать повторно

**Феринжект®-железо для в/в инфузий/инъекций (50 мг/мл), доступен в виде<sup>1</sup>:**

- 100 мг железа / 2 мл флакон
- 500 мг железа / 10 мл флакон

**Феринжект® просто дозировать как при в/в инфузии, так и при в/в инъекции<sup>1</sup>**

## В/в инфузии<sup>1</sup>

Феринжект®	Доза	Количество стерильного 0,9% раствора натрия хлорида для инъекции <sup>1</sup>	Минимальное время введения
> 2 - 4 мл	От 100 до 200 мг железа	50 мл	-
4 - 10 мл	>200 до 500 мг железа	100 мл	6 минут
>10 - 20 мл	>500 до 1000 мг железа	250 мл	15 минут

При разовом введении препарата Феринжект® не должны превышать следующие уровни:

- 15 мг железа/кг массы тела (при назначении в виде внутривенной инъекции);
- 20 мг железа/кг массы тела (при назначении в виде внутривенной инфузии);
- 1000 мг железа (20 мл препарата Феринжект®).

Максимальная рекомендуемая суммарная доза препарата Феринжект® составляет 1000 мг железа (20 мл препарата Феринжект®) в неделю.

## КРАТКАЯ ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

### ФЕРИНЖЕКТ® / FERINJECT®

Регистрационный номер: ЛСР-008848/10

Торговое название: Феринжект® / Ferinject®

Группировочное (химическое) наименование: железа карбоксимальтозат

Лекарственная форма: раствор для внутривенного введения 50 мг/мл

**Показания к применению:** лечение дефицита железа в том случае, когда пероральные препараты железа неэффективны или не могут быть назначены. Диагноз должен быть подтвержден лабораторными исследованиями.

**Противопоказания:** Применение препарата Феринжект® противопоказано в следующих случаях:

- повышенная чувствительность к комплексу железа карбоксимальтозата, раствору железа карбоксимальтозата или к любому из компонентов препарата
- анемия, не связанная с дефицитом железа, например, другая микроцитарная анемия
- признаки перегрузки железом или нарушение утилизации железа
- беременность (I триместр)
- детский возраст до 14 лет.

**С осторожностью:** препарат Феринжект® следует применять с осторожностью у пациентов с печеночной и почечной недостаточностью, острой или хронической инфекцией, астмой, экземой или атопическими аллергиями. Рекомендуется контролировать применение препарата Феринжект® у беременных женщин (II–III триместр).

**Побочное действие:** нежелательные реакции, сообщения о которых были получены в ходе проведения клинических исследований, а также в постмаркетинговый период, встречающиеся часто (≥ 1/100 и < 1/10): гипофосфатемия (на основании результатов лабораторных исследований), головная боль, головокружение, «прилив» крови к лицу, артериальная гипертензия, тошнота, реакции в области инъекции/инфузии\*.

**Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:** Вифор (Интернэшнл) Инк., Рехенштрассе 37, CH-9014 Ст. Галлен, Швейцария.

**Организация, принимающая претензии потребителей:** Представительство АО «Вифор (Интернэшнл) Инк.» (Швейцария)

125047, г. Москва, ул. Бутырский Вал, д.10, здание А, этаж 15, офис 36а, БЦ «Белая Площадь»  
телефон +7 (495) 766-25-25  
электронная почта: info.mo@viforpharma.com  
Интернет: www.viforpharma.ru

**Дата утверждения краткой инструкции: 16 октября 2020 г.**

\*Полная информация содержится в инструкции по применению.



125047 Москва, ул. Бутырский вал, д. 10, эт. 15, оф. 36а  
Тел.: +7 (495) 564-82-66  
E-mail: info.mo@viforpharma.ru  
www.viforpharma.com

