

NOWOŚĆ

**Cordis**<sup>®</sup>  
a Johnson & Johnson company

Ground breaking, Life changing™

# Presillion™ Plus

CoCr Coronary Stent on Rx System  
z udoskonalonym systemem dostarczania



## Presillion™ Plus Przywraca naturalny kształt tętnicy

- Skuteczniejsze udrożnienie światła tętnic dzięki zmodernizowanemu cewnikowi balonowemu.
- Skrócenie czasu deflacji balonu pozwala na szybsze wycofanie zestawu wprowadzającego.
- Optymalne wykorzystanie stentu dzięki zastosowaniu nowego trójwarstwowego balonu.

**Ważne informacje:**

Przed użyciem należy zapoznać się z dołączoną do urządzenia „instrukcją użycia” w celu ustalenia wskazań, przeciwwskazań, działań ubocznych, sugerowanej procedury, ostrzeżeń oraz środków ostrożności. W ramach polityki firmy Cordis obejmującej ciągłe doskonalenie produktu, zastrzegamy sobie prawo do zmiany specyfikacji produktu bez wcześniejszego powiadomienia. Wytwarzany przez Medinol Ltd, dystrybucja Cordis Corporation oraz instytucje stowarzyszone.



# DIOR<sup>®</sup>

DILATATION OF RESTENOSIS

The Paclitaxel-coated  
Coronary Balloon  
Dilatation Catheter



Eurocor

HELISTENT  
**TITAN2**

BIO **ACTIVE** STENT

*THE OBVIOUS EVIDENCE BASED CHOICE*

*IN  
ACS*



YES ——— *VASCULAR HEALING* ——— DELAYED  
NO ——— *STENT STRUT MALAPPOSITION* ——— YES  
NO ——— *UNCOVERED STENT STRUTS* ——— YES

**MACE @ 3 YEARS\***

**TITAN2 13.1% vs. 23.2% TAXUS**

P = 0.003



**HEXACATH**

[www.hexacath.com](http://www.hexacath.com)

**DRG**<sup>®</sup>  
**MedTek**

\* TITAX AMI - Annals of medicine 2009  
TCT 2009



# Każdy ruch ma znaczenie



Zawał serca  
– ważne jest  
pierwsze  
120 minut<sup>1</sup>



Zawał serca  
– to nie tylko  
pierwsze  
120 minut<sup>1</sup>



## Plavix®

#### Piśmiennictwo:

1. Postępowanie w ostrym zawał serca z utrzymującym się uniesieniem odcinka ST. Kardiologia Polska, suplement II, 2009; tom 67, nr 1.

Lek wydawany na receptę. Plavix® 75 mg: refundacja 50%, maksymalna cena dla pacjenta: Plavix® 75 mg 28 tabl. 97,83 zł, Plavix® 75 mg 84 tabl. 269,49 zł. Urzędowa cena detaliczna: Plavix® 75 mg 28 tabl. 158,83 zł, Plavix® 75 mg 84 tabl. 452,50 zł.

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z 23 lutego 2009 r. w sprawie wykazu chorób oraz wykazu leków i wyrobów medycznych, które ze względu na te choroby są przepisywane bezpłatnie, za opłatą ryczałtową lub częściową odpłatnością. DzU nr 35 z dnia 5 marca 2009 r., Rozporządzenie Ministra Zdrowia z 27 lutego 2009 r. w sprawie wykazu cen urzędowych i detalicznych produktów leczniczych i wyrobów medycznych. DzU nr 35 z dnia 5 marca 2009 r.

**Informacja o leku Plavix®.** Skład: Plavix® 75 mg, okrągła, powlekana tabletką zawiera 75 mg kłopidogrelu, Plavix® 300 mg, podłużna, powlekana tabletką zawiera 300 mg kłopidogrelu. **Wskazania:** profilaktyka przeciwzakrzepowa u dorosłych w objawowej miażdżycy u pacjentów: 1) z zawałem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwinnym (od 7 dni do mniej niż 6 miesięcy) oraz z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych; 2) z ostrym zespołem wieńcowym: a) bez uniesienia odcinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawał mięśnia sercowego bez załamka Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent w czasie zabiegu przezskórnej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z kwasem acetylosalicylowym (ang. ASA); b) z ostrym zawałem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. **Dawkowanie i sposób podawania:** dorośli i osoby w podeszłym wieku: 75 mg w pojedynczej dawce na dobę, z posiłkiem lub bez posiłku. U pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym, a) bez uniesienia odcinka ST: leczenie rozpocząć od pojedynczej dawki nasycającej 300 mg i następnie kontynuować dawką 75 mg raz na dobę (z kwasem acetylosalicylowym w dawce od 75 mg do 325 mg na dobę). Zaleca się, aby dawka ASA nie była wyższa niż 100 mg; b) z ostrym zawałem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST: leczenie kłopidogrelem należy rozpocząć od dawki nasycającej 300 mg, a następnie podawać dawkę 75 mg raz na dobę w skojarzeniu z ASA i lekami trombolitycznymi lub bez leków trombolitycznych. U pacjentów powyżej 75. roku życia leczenie kłopidogrelem należy rozpocząć bez podawania dawki nasycającej. **Przeciwwskazania:** nadwrażliwość na substancję czynną lub inne składniki preparatu. Ciężkie zaburzenia czynności wątroby. Czynne krwawienia, takie jak w przypadku wrzodu trawiennego, lub krwotok wewnątrzczaszkowy. **Działania niepożądane:** często: siniaki, krwaki, krwawienia z nosa, krwotok żołądkowo-jelitowy, krwawienie w miejscu wkłucia, bóle brzucha, biegunka, niestrawność; niezbyt często: krwawienie wewnątrzczaszkowe, krwawienie dospójówkowe, wewnątrzgałkowe, dosiatkówkowe, krwimocz, małopłytkowość, leukopenia, eozynofilia, wrzód żołądka i dwunastnicy, zapalenie żołądka, nudności, wymioty, wysypka, świąd, plamica, bóle, zawroty głowy, parestezie. **Środki ostrożności:** pacjentów należy dokładnie obserwować pod kątem wystąpienia jakichkolwiek objawów krwawienia. Podobnie jak w przypadku innych leków przeciwplatekcyjnych należy zachować ostrożność, stosując kłopidogrel u pacjentów obciążonych ryzykiem wystąpienia większego krwawienia i u pacjentów otrzymujących ASA, heparynę, inhibitory glikoprotein IIb/IIIa oraz niesterydowe leki przeciwzapalne. Nie jest zalecane jednoczesne stosowanie kłopidogrelu i doustnych leków przeciwzakrzepowych. Kłopidogrel wydłuża czas krwawienia. Jeśli pacjent ma być poddany zabiegowi chirurgicznemu, a działanie przeciwplatekcyjne jest tymczasowo niepożądane, leczenie kłopidogrelem należy przerwać na 7 dni przed zabiegiem chirurgicznym. Jeżeli wymagana jest szybka korekta wydłużonego czasu krwawienia, przetoczenie masy płytkowej może odwrócić działanie kłopidogrelu. Z uwagi na brak danych lepiej nie stosować kłopidogrelu w czasie ciąży i nie należy kontynuować karmienia piersią podczas leczenia kłopidogrelem. **Numerzy pozwoleń:** 1. Plavix® 75 mg: 28 tabl. EU/1/98/069/001a, 84 tabl. EU/1/98/069/003a. 2. Plavix® 300 mg/30 tabl.: EU/1/98/069/009. **Charakterystyka Produktu Leczniczego** dostępna na stronie: [www.sanofi-aventis.com.pl](http://www.sanofi-aventis.com.pl). **Podmiot odpowiedzialny:** Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC. Informacji udziela: Sanofi-Aventis Sp. z o.o., ul. Bonifraterska 17, 00-203 Warszawa, tel. 022 280 00 00, fax 022 280 00 01.