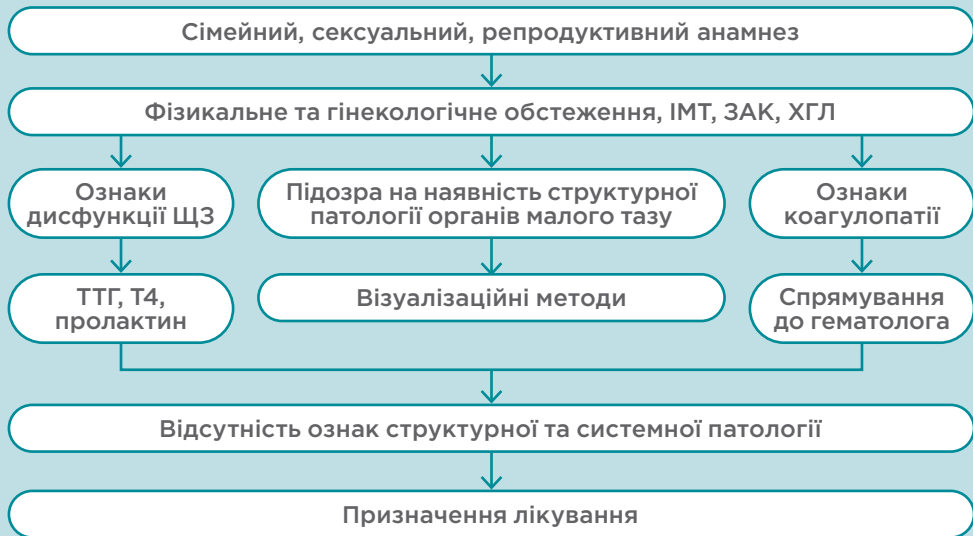


МЕНЕДЖМЕНТ АНОМАЛЬНИХ МАТКОВИХ КРОВОТЕЧ

Згідно клінічного протоколу по веденню пацієнток з АМК,
наказ МОЗ України від 13.04.2016 р., № 353

Діагностичний алгоритм обстеження пацієнтки з АМК*¹



ІМТ – індекс маси тіла
ЗАК – загальний аналіз крові
ХГЛ – хоріонічний гонадотропін людини

ЦЗ – щитоподібна залоза
ТТГ – тиреотропний гормон
Т4 – вільний тироксин

* Аномальна маткова кровотеча.
1. Клінічний протокол по веденню пацієнток з АМК,
наказ МОЗ України від 13.04.2016 р. № 353.

МІРЕНА. Внутрішньоматкова система з левоноргестрелом, 52 мг (20 мкг/24 год). 1 внутрішньоматкова система містить левоноргестрелу 52 мг (20 мкг/24 год). Будь ласка, зверніть увагу! Повна інформація викладена в інструкції для медичного застосування лікарського засобу, також її можна отримати у ТОВ «Байєр». Показання. Контрацепція; діючі патології: гіперменорея; дисменорея; міцна терапія прегестанами під час замісного лікування естрогенами. Протипоказання. Вагітність або підозра на вагітність; протестастероїдні пухлини, наприклад рак молочної залози; гострі чи хронічні запальні захворювання органів малого тазу; цервіцит; інфекційне захворювання нижніх відділів статевих шляхів; післяполовий екзаремат; інфекційний ендометрит або аборт протягом останніх 3 місяців; стани, пов'язані з підвищеною схильністю до інфекційних захворювань; серйозна дисліпіпія; підтверджені або підозри на злоякісні пухлини шийки матки або матки; маткові кровотечі, причому яких не з'ясувано; врождені або набути патології вилочковидної залози, в тому числі деформатії порожнини матки; захворювання печінки в гострій стадії або пухлини печінки; підвищена чутливість до діючої речовини або до допоміжних речовин препарату. Особливості застосування/Застереження. При наявності будь-якого із зазначених нижче станів або захворювань систему Мірена можна застосовувати лише після консультації відповідного спеціаліста. Якщо подібні симптоми виникли вперше, слід розглянути питання про придатність вибраної системи: мігрень, фокальна мігрень, що супроводжується зміщеними показаннями зору або іншими симптомами, що свідчать про транзиторну церебральну ішемію; надзвичайно сильний головний біль; головні болі; значне підвищення артеріального тиску; тяжкі серцево-судинні захворювання, такі як інсульт або інфаркт міокарда; гостра венозна тромбоемболія. Побічні реакції зафіксовані на тлі прийому. Дуже часто (частота > 1/10) — доброякісні кісти яєчників, маткові/вагінальні кровотечі, в тому числі крововиливання, олігоменорея, аменорея. Детальна інформація про можливі побічні реакції міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу. Спосіб застосування та дози. Система Мірена вводиться у порожнину матки та діє ефективно протягом 6 років при застосуванні з метою контрацепції та 5 років при застосуванні за показаннями діючої патології, гіперменорея, дисменорея та міцна терапія прегестанами під час замісного лікування естрогенами. Детальна інформація про спосіб застосування та дозування міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу. Категорія відпуску: За рецептом. Виробник: Парсінтеп, 47, 20101, Турк, Фінляндія / Parsintep 47, 20210, Turku, Finland. Дата останнього перегляду інструкції — 15.12.2022.

КЛАІРА. Таблетки, вкриті плівковою оболонкою. Будь ласка, зверніть увагу! Повна інформація викладена в інструкції для медичного застосування лікарського засобу, також її можна отримати у ТОВ «Байєр». Склад. Діючі речовини: estradiol valerate, dienogest; кожна календарна упаковка (28 таблеток, вкритих плівковою оболонкою) містить: 2 темно-жовтого кольору таблетки, кожна з яких містить 3 мг естрадіолу валерату; 5 червоного кольору таблеток, кожна з яких містить 2 мг естрадіолу валерату; 13 білого кольору таблеток, кожна з яких містить 2 мг естрадіолу валерату і 3 мг дієгоесту. Пероральна контрацепція. Лікування тяжких менструальних кровотеч у жінок без органічної патології, якщо призначити пероральну контрацепцію. Протипоказання. Не слід застосовувати КЛЗ за наявності будь-якого зі станів, зазначених нижче. Якщо будь-який з них розвинувся вперше протягом застосування КЛЗ, необхідно негайно припинити прийом препарату. Наявність або ризик розвитку венозної тромбоемболії (ВТЕ): наявність венозної тромбоемболії на даний час (під час терапії антикоагулянтами) або в анамнезі (наприклад тромбозу глибоких вен (ТГВ), тромбоемболії легеневої артерії (ТЕЛА); відмова спадкова або набута схильність до венозної тромбоемболії, така як резистентність до активованого протеїну С (у тому числі мутація фактора V Лейдена), дефіцит антитромбіну-III, дефіцит протеїну С, дефіцит протеїну S; великі оперативні втручання з тривалою іммобілізацією; високий ризик венозної тромбоемболії через наявність множинних факторів ризику. Наявність або ризик розвитку артеріальної тромбоемболії (АТЕ): артеріальна тромбоемболія: наявність артеріальної тромбоемболії на даний час (під час терапії антикоагулянтами) або в анамнезі (наприклад інфаркту міокарда) або наявність продромальних симптомів (наприклад стенокардії); порушення мозкового кровообігу; інсульт ніни або в анамнезі; наявність продромальних симптомів (наприклад транзиторної ішемічної атаки (ТІА)); відмова спадкова або набута схильність до артеріальної тромбоемболії, така як спертисмульований та антиліта до фосфоліпази А2 та антиліта до кардіоліпінів, вольфовичий антикоагулянт); мігрень з вегетативними неврологічними симптомами в анамнезі; високий ризик артеріальної тромбоемболії через наявність множинних факторів ризику або через наявність одного серйозного фактора ризику, такого як: цукровий діабет із судинними ускладненнями; тяжка артеріальна гіпертензія; тяжка дисліпіпіємія. Тяжке захворювання печінки нині або в анамнезі, якщо показники функції печінки не повернулися в межі норми. Дорозвинена або злоякісна пухлина печінки нині або в минулому. Відомі або підозрювані злоякісні пухлини (наприклад, статевих органів або молочних залоз), що є залежними від статевих гормонів. Вагітна маткова кровотеча нез'ясованої етіології. Підвищена чутливість до діючих речовин або до будь-якого з компонентів препарату. Побічні реакції зафіксовані на тлі прийому. Часті (від $\geq 1/100$ до $< 1/10$): головний біль, абдомінальний біль, нудота, акне, аменорея, відчуття дискомфорту в молочних залозах, дисменорея, міжменструальні кровотечі (метроррагія), збільшення маси тіла. Детальна інформація про можливі побічні реакції міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу. Особливості застосування/Застереження. Рішення про призначення препарату Клаіра слід приймати з урахуванням індивідуальних факторів ризику, у тому числі факторів ризику розвитку венозної тромбоемболії (ВТЕ), а також ризику ВТЕ, пов'язаного з прийомом препарату Клаіра, порівняно з іншими комбінаціями гормональних контрацептивів (КЛЗ). Спосіб застосування та дози. Перорально. Таблетки слід приймати у порядку, зазначеному на упаковці, щодня, приблизно у той самий час, заливаючи в разі потреби рідиною. Таблетки слід приймати безперервно. Приймайте по 1 таблетці щодня протягом 28 днів після. Кожну наступну упаковку слід розпочати наступного дня після прийому останньої таблетки в попередньої упаковки з дозування міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу. Категорія відпуску: За рецептом. Виробник: Байєр Ваймар GmbH і Ко. KG. Доберайнерштрассе 20, 99427 Ваймар, Німеччина. Дата останнього перегляду інструкції — 18.10.2023.



ТОВ «Байєр»
04071, Київ, вул. Вершини Вал, 4-Б
Тел.: (044) 220-33-00
www.bayer.ua

Інформація призначена для спеціалістів у сфері охорони здоров'я для розміщення в електронних каналах комунікації.

PP-MIR-UA-0169-1_08 Nov 2023

МЕНЕДЖМЕНТ АНОМАЛЬНИХ МАТКОВИХ КРОВОТЕЧ

Згідно клінічного протоколу по веденню пацієнток з АМК,
наказ МОЗ України від 13.04.2016 р., № 353

Алгоритм лікування АМК¹



Е2В – естрадіола валерат
ДНГ – діеногест
ЕЕ – етинілестрадіол
КОК – комбінований оральний контрацептив

ЛНГ-ВМС – левоноргестрелвмісна внутрішньоматкова система
НПЗП – нестероїдні протизапальні препарати

* Аномальна маткова кровотеча.
1. Клінічний протокол по веденню пацієнток з АМК, наказ МОЗ України від 13.04.2016 р. № 353.

Перша лінія лікування АМК¹

Прогестини: ЛНГ-ВМС

Комбіновані контрацептиви:
Е2В/ДНГ

 Мірена

 Клайра