

## ПОВІДОМЛЕННЯ

14-15 травня 2009 року у м. Києві відбудеться  
**V міжнародна науково-практична конференція "Нирки і діабет "**  
Дитяча клінічна лікарня № 7, вул.Підвисоцького, 4Б, актовий зал

Організаторами форуму є АМН України, МОЗ України,  
ДУ "Інститут нефрології АМН України",  
ДУ " Інститут ендокринології та обміну речовин ім.В.П.Комісаренка ",  
Національний Нирковий Фонд, Українська асоціація ендокринологів

### Головні питання конференції

- Епідеміологія діабетичної нефропатії в Україні
- Сучасні підходи до профілактики, діагностики та лікування діабетичної нефропатії
- Замісна ниркова терапія у хворих з діабетичною нефропатією та ХХН V ст.

---

## РЕЄСТРАЦІЙНА ФОРМА

1. Прізвище, ім'я, по батькові \_\_\_\_\_

(повністю українською мовою)

2. Ідентифікаційний номер члена ННФ \_\_\_\_\_

3. Місце роботи \_\_\_\_\_

4. Вчений ступінь, звання, посада \_\_\_\_\_

5. Адреса для листування \_\_\_\_\_

6. Адреса електронної пошти \_\_\_\_\_

7. Телефон: робочий \_\_\_\_\_ домашній або мобільний \_\_\_\_\_

8. Оплата реєстраційного внеску здійснюється під час реєстрації

9. Бронювання готелю здійснюється самостійно.

---

Реєстраційний внесок - 200 грн.,

для членів Національного ниркового фонду - 100 грн.

Публікації подати не пізніше ніж 01.04.2009 року. Вимоги до робіт надруковані в "Українському журналі нефрології та діалізу" № 4 (20) 2008 на стор. 75-76

Реєстраційну форму надсилати на E-mail: [director@inephrology.kiev.ua](mailto:director@inephrology.kiev.ua) або факсом на номер 4559387.

**Увага!** Останній день прийому реєстраційних форм 01.04.2009 р.

## Схема дозування Епрексу у хворих з ХНН (5)

Хворі з ХНН	Початкова доза	Підтримуюча доза
Дорослі	від 50 Од/кг 3 р/тиждень в/в	від 25 Од/кг 3 р/тиждень
Діти	від 50 Од/кг 3 р/тиждень в/в	< 10 кг 75-150 Од/кг 3 р/тиждень
		10-30 кг 60-150 Од/кг 3 р/тиждень
		> 30 кг 30-100 Од/кг 3 р/тиждень

### Інструкція для медичного застосування препарату ЕПРЕКС (EPREX® епоетин альфа) (скорочена)

**Спосіб застосування та дози.** Пацієнти з хронічною нирковою недостатністю. У пацієнтів з хронічною нирковою недостатністю препарат необхідно застосовувати тільки шляхом внутрішньовенного введення. Оптимальна концентрація гемоглобіну становить 10-12 г/дл у дорослих пацієнтів та 9,5-11 г/дл у дітей. Дорослі пацієнти, які перебувають на гемодіалізі. Фаза корекції: по 50 Од/кг три рази на тиждень внутрішньовенно. При необхідності збільшення дози, можна здійснити поетапне збільшення (не частіше одного разу протягом 4 тижнів) на 25 Од/кг три рази на тиждень до досягнення оптимальної концентрації гемоглобіну. Підтримуюча фаза: Рекомендована загальнотижнева доза – від 75 до 300 Од/кг. Дорослі пацієнти з нирковою недостатністю у додіалізованому періоді. Епрекс повинен вводиться тільки внутрішньовенним шляхом. Фаза корекції: 50 Од/кг три рази на тиждень, надалі, при необхідності, збільшують дозу поступово на 25 Од/кг три рази на тиждень до досягнення бажаного результату (корекція проводиться поступово і протягом принаймні чотирьох тижнів). Підтримуюча фаза: Урегулювання дози для підтримання бажаного рівня гемоглобіну: Нb від 10 до 12 г/дл (6,2 – 7,5 ммоль/л) (доза підтримання концентрації – від 17 до 33 Од/кг тричі на тиждень). Максимальна доза не повинна перевищувати 200 Од/кг три рази на тиждень. Пацієнти дитячого віку, що знаходяться на гемодіалізі. Препарат необхідно вводити тільки внутрішньовенно. Фаза корекції: 50 Од/кг ваги тіла три рази на тиждень внутрішньовенно. При необхідності збільшення дози, можна здійснити поетапне збільшення (не частіше одного разу протягом 4 тижнів) на 25 Од/кг три рази на тиждень до досягнення оптимальної концентрації гемоглобіну. Для одержання найкращого ефекту при терапії ЕПРЕКСОМ, необхідно оцінити запаси заліза в організмі перед початком курсу лікування. Рівень феритину необхідно визначати протягом всього курсу лікування; для всіх пацієнтів, у яких рівень феритину в плазмі становить менше 100 нг/мл, рекомендується замісне пероральне введення заліза з розрахунку 200-300 мг/добу (100-200 мг/добу для дітей). **Побічна дія.** Розвиток імунних реакцій до епоетину-альфа та інших компонентів препарату спостерігається рідко. ЕПРЕКС має мінімальну здатність до індукції утворення антитіл. **Особливості застосування.** У пацієнтів із ХНН, після декількох місяців або років лікування еритропоетинами, еритроцитарна аплазія (еритробластопенія) спостерігається рідко. Необхідно досліджувати характерні причини відсутності відповіді (тобто дефіцит заліза, фолатів або вітаміну В<sub>12</sub>, інтоксикація алюмінієм, інфекція чи запалення, кровотеча та гемоліз) у пацієнтів, які демонструють різку недостатність ефективності препарату. На базі одержаної інформації можна зробити висновок, що застосування ЕПРЕКСУ у переддіалізованих пацієнтів не прискорює ступінь прогресування ниркової недостатності. Внаслідок підвищення гематокриту пацієнти, які перебувають на гемодіалізі та одержують ЕПРЕКС, часто потребують збільшення дози гепарину під час діалізу. **Умови та термін зберігання.** Зберігати в темному, недоступному для дітей місці при температурі від 2 до 8°C. Холодовий ланцюг режиму зберігання повинен бути дотриманий на всьому протязі використання препарату. Не струшувати. Не заморожувати. **Термін зберігання** – 2 роки (18 місяців). **Упаковка.** 6 флаконів (шприців) по 2000 Од, 4000 Од та 10000 Од. **Виробник.** СІЛАГ АГ, Швейцарія. CILAG LTD, Switzerland.

1. Ukraine Pharmaceutical index. // IMS. - 2003 - №3. - P. 103
2. Иванов Д. и соавт. Эритропоетиндефицитная анемия. // Ліки України. - 2003. - №4(69). - P. 10-12
3. De Schoenmakere G, Lameire N, Dhondt A et al. // Nephrol Dial Transplant- 1998. - №13. - P. 1770- 1775.
4. J.D. Jensen, J.K. Madsen, L.W. Jensen et al. // Eur. J. Pharmacol. - 1996. - №50. - P. 171 - 177.
5. Інструкція для медичного застосування препарату Епрекс. Реєстраційне посвідчення № П. 01245/99.
6. Інформаційний лист. //Міністерство охорони здоров'я. Укрмедпатентінформ. - 2003. - №29-2003.- P.2-3.
7. Інформаційний лист. //Міністерство охорони здоров'я. Укрмедпатентінформ. - 1999. - №31-99. -С.2-3.

**Більш докладну інформацію можна отримати за адресою:**

Україна, 04070, Київ, вул. Г. Сковороди, 19  
 Бізнес Центр "Поділ Плаза"  
 Представництво "Ай Ейч Сі Сі Інтернешнл Хелскеар Консалтинг АГ"  
 тел.: +38 044 490 64 64  
 +38 044 490 64 65  
 igerasym@jnjru.jnj.com



**ЯНССЕН-СИЛАГ**



# ЕППРЕКС

**ПОВЕРНЕННЯ ДО ПОВНОКРОВНОГО ЖИТТЯ**

**ЕПРЕКС** – найбільший досвід застосування у світі та в Україні <sup>(1)</sup>

**ЕПРЕКС** – безсумнівна перевага внутрішньовенного шляху введення <sup>(4)</sup>

**ЕПРЕКС** – передбачувана ефективність та безпечність при лікуванні анемії у хворих з ХНН <sup>(2)</sup>

**ЕПРЕКС** – єдиний епоетин, що двічі рекомендовано до застосування в Україні Інформаційними листами №31-99 та №29-2003 УДНМІПР Міністерства охорони здоров'я України <sup>(6,7)</sup>



ЯНССЕН-СИЛАГ