

Profylax vid förhöjd risk för tromboembolisk kärlsjukdom

Målgrupp

Patienter med kraftigt förhöjd risk för venös tromboembolisk händelse med förväntade immobilisering, större ortopedisk kirurgi i nedre extremiteten, bäckenfraktur samt efter multitrauma (utan misstanke om intrakraniell/intraspinal blödning).

Preparat

Arixtra (fondaparinux) 2,5mg/0,5ml i förfylld spruta.

Dosering

Vid allmän profylax ges Arixtra en gång per dygn i nio dagar. Därefter övergång till sedvanlig profylax om fortsatt behov föreligger.

Vid postoperativ profylax ges Arixtra en gång per dygn i nio dagar. Första dos ges 6 timmar postoperativt förutsatt att god hemostas uppnåtts. Därefter övergång till sedvanlig profylax om fortsatt behov föreligger.

Vid mycket hög risk för venös tromboembolism kan Arixtra ges under hela behandlingstiden efter särskilt övervägande.

Kontraindikation

Läkemedlet utsöndras via njurarna. Försiktighet vid kreatininclearance under 30ml/min.