



# Рекомбинантный активированный фактор VII в остановке кровотечения на фоне антитромботической терапии

Е.Б. Жибурт, С.Р. Мадзаев, Е.А. Ключева

Адрес для переписки: Евгений Борисович Жибурт, ezhiburt@yandex.ru

*Сформулированы практические рекомендации по остановке кровотечения на фоне антитромботической терапии. Выделены семь групп антитромботических препаратов. Показано, что трансфузионная терапия не играет определяющей роли в инверсии антикоагулянтных эффектов многих препаратов.*

**Ключевые слова:** кровь, кровотечение, переливание, антитромботическая терапия

**Ф**изиологический гемостаз – тонко сбалансированный механизм. Гены, образ жизни, возраст, заболевания могут нарушать этот хрупкий баланс. Антитромботическая терапия, находящая все более широкое применение в клинической практике, представляет серьезный вызов врачу, оказывающему помощь пациенту с кровотечением.

Традиционно средством коррекции острой массивной кровопотери считают переливание плазмы крови [1]. Однако оно неэффективно при остановке кровотечения на фоне большинства современных антитромботических препаратов [2].

Рекомбинантный активированный фактор VII (recombinant activated factor VII, rFVIIa) разработан для лечения пациентов с циркулирующими в крови ин-

гибиторами к фактору VIII и находит все более широкое применение как гемостатический препарат «последней линии», когда все остальные средства неэффективны [3].

С позиции трансфузиолога можно выделить семь групп препаратов антитромботической терапии.

## Варфарин

Эффект варфарина оценивают по величине международного нормализованного отношения (МНО). При небольшой кровоточивости быстрое внутривенное введение 1–3 мг витамина К приводит к снижению МНО в течение 6–8 часов с полной нормализацией коагуляции в течение 12 часов. При тяжелом кровотечении требуется введение четырехфакторного концентрата протромбинового комплекса, а при

его отсутствии – свежемороженой плазмы [4].

## Гепарин и гепариноподобные препараты

Гепарин увеличивает активность антитромбина против активированных сериновых протеаз. Для инверсии эффекта гепарина при плановом лечебном использовании или при кровотечении широко применяется протамин. Плазма для инверсии действия гепарина значения не имеет и даже может нанести вред, поставив больше антитромбина, на который действует гепарин. Фракционированные или низкомолекулярные гепарины с полупериодом циркуляции в плазме 4–6 часов (при подкожном введении – дольше) на 50% выводятся почками и, соответственно, могут накапливаться при почечной недостаточности. Признаком передозировки гепаринов является увеличенное активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ). Некоторые низкомолекулярные гепарины удаляются диализом. Действие протамина ограничено; считается, что он нейтрализует до 50% антикоагулянтной активности гепарина, но этот эффект сложно измерить, в отличие от такового стандартных гепаринов. Предпо-



ложительно, более эффективно шунтирование антикоагулянтной активности при помощи введения rFVIIa. Существуют отчеты об эффективности относительно низких доз препарата – 30–50 мкг/кг массы тела. Трансфузии лабильных компонентов крови или концентрата протромбинового комплекса не применяются. Фондапаринукс – пентасахаридный аналог гепарина, обладающий выраженной анти-FXa-активностью, но слабой анти-IIa-активностью. Связанное с ним кровотечение надо лечить как экстремальную форму кровотечения на фоне применения низкомолекулярного гепарина, которое не отвечает на введение протамина [5].

### Прямые ингибиторы фактора Ха

Ривароксабан – новый пероральный антикоагулянт, по специфичности в отношении фактора (F) Ха подобный фондапаринуксу. В отличие от гепарина и его аналогов он действует не через антитромбин, а прямо – на фактор Ха. Ожидается, что благодаря удобному режиму приема (однократный ежедневный прием) ривароксабан найдет широкое применение в клинической практике как альтернатива варфарину. Ривароксабан аккумулируется при почечной и печеночной недостаточности. Эффект измеряется по протромбиновому времени (ПВ). Прямая инверсия антикоагулянтного эффекта в настоящее время невозможна. Для некоторого уменьшения всасывания недавно принятой дозы может использоваться активированный уголь. Трансфузия лабильных компонентов неэффективна. Удаление диализом ограничено из-за высокого связывания с белком. В исследованиях с участием добровольцев показана эффективность протромбинового комплекса для устранения эффекта анти-FXa, однако режим для клинической практики еще не подобран. По результатам исследования также сделано предположение о возможной эффективности rFVIIa [6]. М.К. Kögber и соавт. [7] использовали тромбоэластометрию

и рутинные тесты коагуляции для оценки влияния на свертывание профилактических и терапевтических концентраций ривароксабана и инверсию их эффектов при введении концентрата протромбинового комплекса (prothrombin complex concentrate, PCC) и активированного рекомбинантного фактора VII (rFVIIa) *in vitro*. Ривароксабан растворяли в образцах крови и в эти образцы вносили PCC и rFVIIa в двух концентрациях, отслеживая влияние на гемокоагуляцию. Установлено, что ривароксабан дозозависимо увеличивал время свертывания, активированного тканевым фактором (tissue factor-activated clotting time, CT<sub>EXTEM</sub>). АЧТВ и ПВ существенно изменялись при использовании обеих концентраций ривароксабана. Использование PCC в обеих дозах не вызывало существенных изменений исследуемых параметров. При использовании профилактической дозировки ривароксабана rFVIIa значительно изменил ПВ, но не CT<sub>EXTEM</sub> и АЧТВ. При терапевтической дозе ривароксабана rFVIIa значительно уменьшал CT<sub>EXTEM</sub>. Остальные параметры остались без изменений. Авторами сделаны выводы:

- тромбоэластометрия может использоваться для оценки эффектов ривароксабана;
- rFVIIa, в отличие от PCC, представляется весьма эффективным для инверсии эффектов ривароксабана *in vitro* [7].

В отличие от PCC и концентрата фибриногена rFVIIa также уменьшал время кровотечения на фоне приема аликсабана [8].

### Прямые ингибиторы тромбина

FXa конвертирует протромбин в тромбин. Тромбин переводит фибриноген в фибрин, влияет на тромбоциты, антикоагуляцию и фибринолиз. Среди множества новых пероральных прямых ингибиторов тромбина в клиническую практику внедрен дабигатран. Этот препарат, как и ривароксабан, рассматривается как возможная замена варфарину и гепарину. Пик активности даби-

гатрана наступает через 2–3 часа после приема (если препарат принят с пищей – через 4–5 часов). Препарат быстро превращается в печени в активную форму. Полупериод циркуляции в плазме – 4–5 часов. Эффект измеряется по тромбиновому времени или АЧТВ, но не по МНО. Дабигатран на 80% выводится почками, соответственно, накапливается при почечной недостаточности. Как и ривароксабан, дабигатран следует отменять в случае развития острой почечной недостаточности на фоне регулярного приема. Связывание с белками незначительно, поэтому для удаления дабигатрана эффективны диализ и гемофильтрация. У пациентов с преднамеренной или случайной передозировкой пероральной дозы дабигатрана активированный уголь, принятый внутри в течение 1–2 часов, может связывать невсосавшийся препарат. В будущем использование активированного угля в колонке для гемоперфузии может стать вариантом быстрого удаления дабигатрана. Трансфузия лабильных компонентов не играет специфической роли при кровотечении на фоне приема дабигатрана. Эффективен rFVIIa. Возможно, эффективен и протромбиновый комплекс [6].

В исследовании на животных показано, что концентраты протромбинового комплекса не уменьшают кровопотерю в случае кровотечения, развившегося на фоне приема дабигатрана [9].

### Пероральные антитромбоцитарные препараты

Антитромбоцитарные препараты используются все шире, благодаря ангиопластике и стентированию. Ацетилсалициловая кислота (аспирин) ингибирует циклооксигеназу как в клетках эндотелия, так и в тромбоцитах, что снижает агрегацию тромбоцитов. В низких дозах полупериод циркуляции составляет около 5 часов. Аспирин метаболизируется преимущественно в печени. Ингибирование аспирином (в отличие от других нестероидных противо-

реаниматология



**Таблица 1. Антитромбоцитарные свойства нестероидных противовоспалительных средств**

Препарат	Место действия	Путь	Биологический полупериод, часы	Рекомендованная отмена, дни
Пироксикам	Циклооксигеназы 1, 2	ПО	50	10
Индометацин	то же	ПО / ПР	5	2
Кеторолак	то же	ПО / ВВ	7	2
Ибупрофен	то же	ПО	2	1
Напроксен	то же	ПО	13	2
Диклофенак	то же	ПО	2	1
Целекоксиб	Циклооксигеназа 1	ПО	10–17*	нет

ПО – перорально, ПР – ректально, ВВ – внутривенно; \* – увеличивается пропорционально дозе.

воспалительных средств, табл. 1) необратимо, и тромбоциты остаются нефункционирующими в течение их обычного существования – 10 дней. Тесты с агрегацией тромбоцитов не являются истинно количественными и не используются в клинической практике. Антитромбоцитарный эффект

собственно аспирина относительно слаб, и польза трансфузии тромбоцитов в случае кровотечения на фоне приема аспирина не доказана.

Тиенопиридины – клопидогрел и более новый препарат прасугрел – ингибируют тромбоцитарные рецепторы аденозинди-

фосфата (АДФ). Оба препарата подвергаются метаболизму в печени с образованием активных метаболитов. Полупериод циркуляции метаболита клопидогрела в плазме – 8 часов. Препарат с высокой аффинностью связывается с рецепторами АДФ, и тромбоциты ингибируются, как и в случае с аспирином, необратимо на срок до 10 дней после прекращения приема препарата. Антитромбоцитарный эффект клопидогрела так же трудно измерить. Еще более серьезную проблему представляет сочетанное использование аспирина и клопидогрела. В этом случае время кровотечения обычно выходит за пределы нормы, и риск кровотечения в случае оперативного лечения возрастает (принципы ведения больных с целью уменьшения периоперационной кровопотери см. в табл. 2). Самый распростра-

**Таблица 2. Основные принципы уменьшения периоперационной кровопотери и коррекции анемии после операции**

	Оптимизация эритропоеза	Минимизация кровопотери	Коррекция анемии
До операции	<ul style="list-style-type: none"> <li>Выяви, оцени и лечи анемию</li> <li>Рассмотри дооперационную донацию аутологичной крови</li> <li>Рассмотри стимуляторы эритропоеза, если нутриционная анемия излечена или лечится</li> <li>Наметь дальнейшую оценку при необходимости</li> <li>Недолеченная анемия (гемоглобин у женщин &lt; 120 г/л, у мужчин &lt; 130 г/л) – противопоказание к плановой операции</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Выяви и корригируй риск кровотечения (анамнез, наследственность)</li> <li>Оцени принимаемые препараты (антитромботическая терапия)</li> <li>Минимизируй ятрогенную кровопотерю</li> <li>Спланируй и отретпетируй процедуру</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Оцени, перенесет ли пациент расчетную кровопотерю</li> <li>Оцени и оптимизируй физиологический резерв пациента (например, функции легких и сердца)</li> <li>Создай специфический для пациента план с условиями консервирования крови для коррекции анемии</li> </ul>
Во время операции	<ul style="list-style-type: none"> <li>Период операции с оптимизацией массы эритроцитов</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Тщательный гемостаз и прецизионная хирургическая техника</li> <li>Щадящая хирургия</li> <li>Анестезиологические стратегии сбережения крови</li> <li>Острая нормоволемическая гемодилюция</li> <li>Сбор и реинфузия эритроцитов</li> <li>Гемостатические препараты</li> <li>Профилактика коагулопатии</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Оптимизируй сердечный выброс</li> <li>Оптимизируй вентиляцию и оксигенацию</li> <li>Доказательные стратегии переливания крови</li> </ul>
После операции	<ul style="list-style-type: none"> <li>Лечение нутриционной или корригируемой анемии (например, избежать дефицита фолата, железоограниченного эритропоеза)</li> <li>Стимуляторы эритропоеза, при необходимости</li> <li>Избегать взаимодействия лекарств, которые могут вызвать анемию (например, ингибиторы АПФ)</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Мониторинг и контроль кровотечения</li> <li>Нормотермия (если не показана гипотермия)</li> <li>Реинфузия эритроцитов</li> <li>Минимизация ятрогенной кровопотери</li> <li>Управление гемостазом и антикоагуляцией</li> <li>Контроль побочного действия лекарств (например, приобретенный дефицит витамина К)</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Максимальная доставка кислорода</li> <li>Минимизируй потребление кислорода</li> <li>Профилактика и надлежащее лечение инфекций</li> <li>Доказательные стратегии переливания крови</li> </ul>



ненный подход к лечению таких кровотечений – переливать тромбоциты, несмотря на их нормальное количество. Известно также, что десмопрессин (1-desamino-8D-arginin vasopressin, DDAVP) снижает дисфункцию тромбоцитов (показано на добровольцах), предположительно за счет увеличения содержания фактора Виллебранда. Единственной альтернативой такому подходу является использование rFVIIa, который должен активировать тромбоциты путем генерации тромбина на их поверхности [10].

### Внутривенные антитромбоцитарные препараты

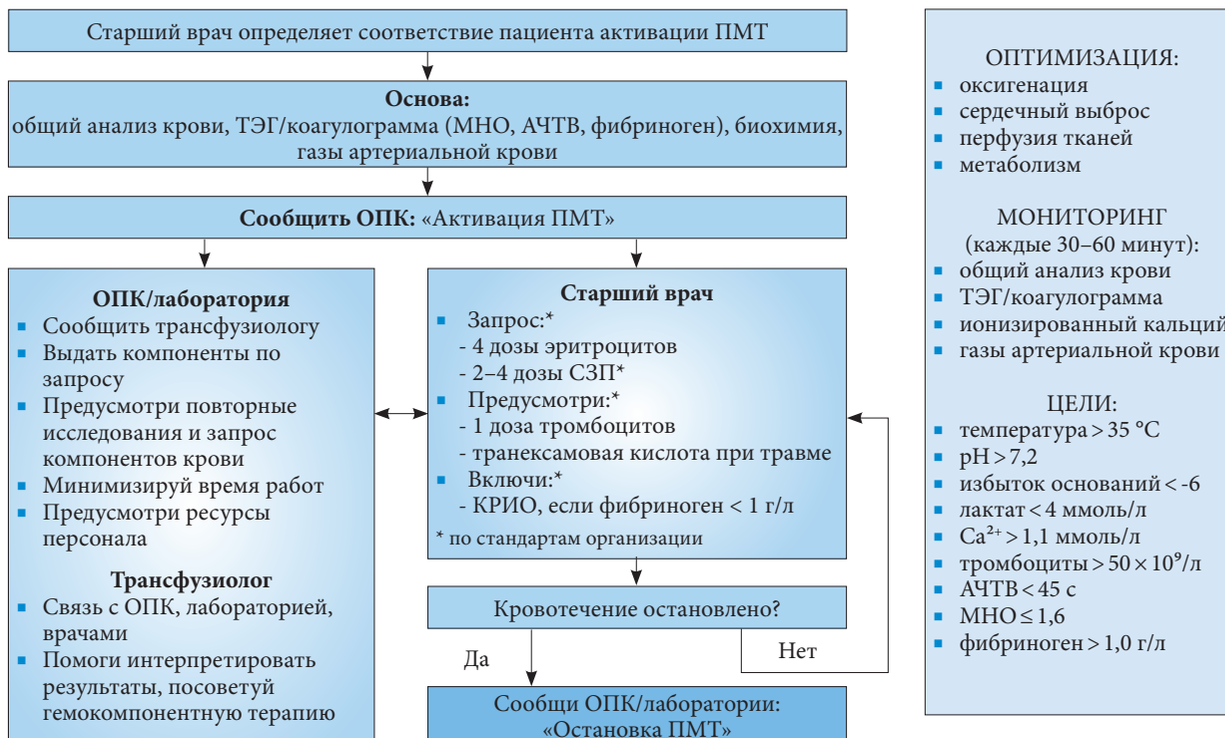
Внутривенные антитромбоцитарные препараты используются при острой коронарной ишемии, а также в ходе ангиопластики и стентирования (табл. 3). Абциксимаб – это гуманизированные мышинные Fab-фрагменты, которые плотно связываются с гликопротеиновыми IIb/IIIa рецепторами фибрина поверхности

Таблица 3. Характеристики антагонистов рецепторов гликопротеина (GP)-IIb/IIIa

Показатель	Абциксимаб	Эптифибатид	Тирофибан
Тип	Антитело	Пептид	Не пептид
Молекулярный вес, Да	≈ 50 000	≈ 800	≈ 500
Период полужизни в связи с тромбоцитом	Долгий	Короткий	Короткий
Период полужизни в плазме	Короткий (минуты)	Продленный (2 часа)	Продленный (2 часа)
Соотношение «препарат / рецептор GP-IIb/IIIa»	1,5–2,0	250–2500	> 250
50%-ный возврат функции тромбоцитов (без переливания)	12 часов	4 часа	4 часа
Путь выведения	Ретикулоэндотелиальная система	Почки/печень	Почки
Необходимость коррекции дозы при почечной недостаточности	Нет	Да	Да

тромбоцитов. Абциксимаб является мощным антитромбоцитарным агентом с полупериодом активного действия 2–4 часа. В стандартных дозах препарат быстро связывается с рецепторами, при этом небольшое ко-

личество свободного препарата остается в плазме. В результате переливания тромбоцитов возрастает количество гликопротеиновых IIb/IIIa рецепторов, связанный с тромбоцитами препарат разбавляется и, по крайней мере



ТЭГ – тромбоэластограмма, МНО – международное нормализованное отношение, АЧТВ – активированное частичное тромбопластиновое время, ОПК – отделение переливания крови, СЗП – свежемороженая плазма, КРИО – криопреципитат.

Рис. 1. Протокол массивной трансфузии (ПМТ): последовательность проведения мероприятий



частично, инвертирует анти-тромбоцитарный эффект. Занятость рецепторов медленно снижается до 50% в течение 24 часов, и к этому времени агрегация тромбоцитов возвращается к нормальным показателям.

Эптифибатид – пептид меньшего размера, с меньшим сродством к рецепторам АДФ. В отличие от абциксимаба этот препарат в достаточном количестве находится в плазме, что делает неэффективным переливание тромбоцитов, поскольку донорские тромбоциты свяжутся свободным препаратом. Полупериод выведения составляет 2–4 часа, препарат выводится в основном почками. Функция тромбоцитов возвращается к норме в течение 30 минут после прекращения инфузии, но при почечной недостаточности это время увеличивается.

Тирофибан имеет аналогичные характеристики. В случае высокого риска операции и кровотечения препаратом выбора следует считать абциксимаб. Продолжительности искусственного кровообращения может быть достаточно для восстановления функции тромбоцитов. Уменьшение стандартной дозы гепарина во время любой операции с искусственным кровообращением снижает выраженность кровотечения [11].

### Фибринолитики

Фибринолитики используются для лизиса сформировавшихся свертков, наиболее часто – при остром инфаркте миокарда. Стрептокиназа активирует переход плазминогена в плазмин. Полупериод циркуляции в плазме короток. Рекомбинантный тканевый активатор плазминогена связыва-

ет фибрин и активирует переход плазминогена в плазмин. Полупериод циркуляции в плазме составляет лишь несколько минут. Оба эти препарата относительно специфичны к фибрину, но некоторое их количество связывается и с фибриногеном и лизирует его. Если в период выраженной гипофибриногенемии необходима операция или развивается кровотечение, то для противодействия остаточной фибринолитической активности вводят криопреципитат или концентрат фибриногена, возможно вместе с антифибринолитиками – аprotинином или транексамовой кислотой [12].

### Заключение

Рекомбинантный активированный фактор VII используют как «шунтирующий агент» в ситуациях, в которых специфическая

- Трансфузия 4 доз эритроцитов за < 4 ч, + гемодинамическая нестабильность, +/- продолжающееся кровотечение
- Тяжелая травма груди, живота, таза или многих длинных костей
- Большое акушерское, желудочно-кишечное или хирургическое кровотечение

Начальные меры
<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Установить причину кровотечения</li> <li>■ Начальные меры:               <ul style="list-style-type: none"> <li>- сдавление</li> <li>- жгут</li> <li>- тампонада</li> </ul> </li> <li>■ Хирургическая оценка:               <ul style="list-style-type: none"> <li>- ранняя операция или ангиография для остановки</li> </ul> </li> </ul>

Хирургическое лечение
<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Операция или ангиография для контроля повреждения</li> </ul>

Реинфузия
<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Реинфузия эритроцитов</li> </ul>

Доза	
Тромбоциты < 50 × 10 <sup>9</sup> /л	1 доза тромбоцитов
МНО > 1,6	СЗП 15 мл/кг <sup>a</sup>
Фибриноген < 1,0 г/л	КРИО 3–4 г (10–20 доз)
Транексамовая кислота	1 г в течение 10 мин, затем инфузия 1 г в течение 8 ч
<sup>a</sup> вес пациента < 50 кг – 2 дозы, 50–80 кг – 3 дозы, > 80 кг – 4 дозы	

Реанимация
<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Избегать гипотермии, активное согревание</li> <li>■ Избегать избытка кристаллоидов</li> <li>■ До остановки активного кровотечения оптимальна гипотензия (систолическое АД 80–100 мм рт. ст.)</li> <li>■ Один гемоглобин не используется как показание к трансфузии</li> </ul>

Особые клинические ситуации
<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Варфарин:               <ul style="list-style-type: none"> <li>- витамин К, ППСБ/СЗП</li> </ul> </li> <li>■ Акушерское кровотечение:               <ul style="list-style-type: none"> <li>- часто ранний ДВС, предусмотрите КРИО</li> </ul> </li> <li>■ Травма головы:               <ul style="list-style-type: none"> <li>- целевая концентрация тромбоцитов &gt; 100 × 10<sup>9</sup>/л</li> <li>- гипотензия противопоказана</li> </ul> </li> </ul>

Соображения о rFVIIa <sup>6</sup>
<p>Рутинное использование rFVIIa при травме не рекомендовано. В отдельном учреждении возможно создание собственного протокола использования rFVIIa при:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>■ неконтролируемом кровотечении при реинфузии, и</li> <li>■ неэффективности хирургического и лучевого контроля, и</li> <li>■ адекватном замещении компонентов крови, и</li> <li>■ рН &gt; 7,2, температуре &gt; 34 °С.</li> </ul> <p>Обсудите дозу с трансфузиологом.</p>
<sup>6</sup> rFVIIa не лицензирован для применения в такой ситуации.

ППСБ – факторы свертывания крови II, VII, IX и X в комбинации, ДВС – диссеминированное внутрисосудистое свертывание.

Рис. 2. Протокол массивной трансфузии: алгоритм лечебных мероприятий



инверсия эффекта антикоагулянта невозможна. Кроме того, его применение в рамках протокола массивной трансфузии (рис. 1 и 2) может являться предметом обсуждения у пациентов с различными критическими состояниями (например, при тяжелых акушерских, травматических и желудочно-кишечных кровотечениях – см. рис. 2). Трансфузионная терапия не играет определяющей роли в инверсии антикоагулянтных

эффектов многих препаратов. Свежезамороженная плазма используется только для борьбы с антикоагуляцией, вызванной варфарином, но и в этой ситуации является средством не первого, а второго выбора (после витамина К и протромбинового комплекса) [13]. Переливание тромбоцитов играет умеренную роль в присутствии антитромбоцитарных агентов, но при критическом кровотечении (например, внутрисерпном) вы-

ходит на первый план (даже в отсутствие опубликованных доказательств) [14].

Во многих ситуациях применение антигемостатических агентов ведет к серьезному риску тромбозов. Задача клинициста – сбалансировать риск тромбоза, вероятность которого резко возрастает при ряде состояний (искусственный клапан сердца, анастомоз печеночной артерии в трансплантате печени и др.), и риск кровотечения [15].

### Литература

1. Приказ Минздрава России от 02.04.2013 № 183н «Об утверждении правил клинического использования донорской крови и (или) ее компонентов».
2. Жибурт Е.Б., Мадзаев С.Р., Ключева Е.А. Остановка кровотечения на фоне антитромботической терапии // Вестник Службы крови России. 2013. № 3. С. 59–62.
3. Жибурт Е.Б., Баранова О.В. Рекомбинантный активированный фактор VII // Трансфузиология. 2002. Т. 3. № 3. С. 62–75.
4. Шестаков Е.А., Караваев А.В., Жибурт Е.Б. Повышение эффективности переливания плазмы на основе регулярного аудита // Трансфузиология. 2011. Т. 12. № 4. С. 15–25.
5. Gonsalves W.I., Pruthi R.K., Patnaik M.M. The new oral anticoagulants in clinical practice // Mayo Clin. Proc. 2013. Vol. 88. № 5. P. 495–511.
6. Pebanco G.D., Kaiser S.A., Haines S.T. New pharmacologic methods to prevent venous thromboembolism in older adults: a meta-analysis // Ann. Pharmacother. 2013. Vol. 47. № 5. P. 605–616.
7. Körber M.K., Langer E., Ziemer S. et al. Measurement and reversal of prophylactic and therapeutic peak levels of rivaroxaban: an in vitro study // Clin. Appl. Thromb. Hemost. 2013 Jul 5. [Epub ahead of print].
8. Martin A.C., Le Bonniec B., Fischer A.M. et al. Evaluation of recombinant activated factor VII, prothrombin complex concentrate, and fibrinogen concentrate to reverse apixaban in a rabbit model of bleeding and thrombosis // Int. J. Cardiol. 2013. Vol. 168. № 4. P. 4228–4233.
9. Lambourne M.D., Eltringham-Smith L.J., Gataiance S. et al. Prothrombin complex concentrates reduce blood loss in murine coagulopathy induced by warfarin, but not in that induced by dabigatran etexilate // J. Thromb. Haemost. 2012. Vol. 10. № 9. P. 1830–1840.
10. Spahn D.R., Rossaint R. All we ever wanted to know about perioperative bleeding // Eur. J. Anaesthesiol. 2013. Vol. 30. № 6. P. 267–269.
11. Davis E.M., Knezevich J.T., Teply R.M. Advances in antiplatelet technologies to improve cardiovascular disease morbidity and mortality: a review of ticagrelor // Clin. Pharmacol. 2013. Vol. 5. P. 67–83.
12. Жибурт Е.Б., Вергопуло А.А., Копченко Т.Г., Губанова М.Н. Качество трансфузионных сред и протоколы массивных трансфузий // Вестник хирургии им. И.И. Грекова. 2009. Т. 168. № 2. С. 75–77.
13. Жибурт Е.Б., Шестаков Е.А., Вергопуло А.А. Первый опыт аудита трансфузий свежезамороженной плазмы // Вестник Национального медико-хирургического центра им. Н.И. Пирогова. 2009. Т. 4. № 1. С. 20–23.
14. Pearson H., Davis K.G., Wood E.M. et al. Logistics of platelet concentrates // Vox Sang. 2007. Vol. 92. № 2. P. 160–181.
15. Шевченко Ю.Л., Жибурт Е.Б., Шестаков Е.А. Внедрение кровесберегающей идеологии в практику Пироговского центра // Вестник Национального медико-хирургического центра им. Н.И. Пирогова. 2008. Т. 3. № 1. С. 14–21.

### Recombinant activated factor VII for the management of bleeding in patients on antithrombotic agents

E.B. Zhiburt, S.R. Madzayev, Ye.A. Klyuyeva

Federal State Budgetary Institution 'Pirogov National Medical and Surgical Center' of the Ministry of Health of Russia, Department of Transfusion Medicine and Transfusion-Related Problems

Contact person: Evgeny Borisovich Zhiburt, ezhiburt@yandex.ru

The article presents practical guidelines on the management of bleeding in patients on antithrombotic agents. Seven groups of antithrombotic drugs are defined. Several studies have not shown any role of transfusion therapy in the reversal of effects of different antithrombotic agents.

**Key words:** blood, bleeding, transfusion, antithrombotic therapy