

**PERIPROCEDURÁLNÍ ANTIKOAGULAČNÍ A PROTIDESTIČKOVÁ LÉČBA  
U PLÁNOVANÉHO BRONCHOSKOPICKÉHO VYŠETŘENÍ [KAP. 8.4]**

[Sekce intenzivní pneumologie ČPFS](#)

- Autoři: MUDr. Petr Jakubec, Ph.D., prof. MUDr. Vítězslav Kolek, DrSc., MUDr. Dmitry Rakita, MUDr. Ondřej Sobotík (za ČPFS); prof. MUDr. Miloš Táborský, CSc., FESC, MBA, doc. MUDr. Jana Popelová, CSc., MUDr. Robert Čihák, CSc. (za ČKS)

## 8.4 PERIPROCEDURÁLNÍ ANTIKOAGULAČNÍ A PROTIDESTIČKOVÁ LÉČBA u plánovaného bronchoskopického vyšetření

Petr Jakubec, Vítězslav Kolek, Dmitry Rakita, Ondřej Sobotík (za ČPFS)

Miloš Táborský, Jana Popelová, Robert Čihák (za ČKS)

### 8.4.1 Rozdělení pacientů do skupin podle rizika tromboembolismu a krvácení během výkonu

Cílem tohoto postupu je minimalizovat rizika krvácivých i tromboembolických komplikací v periprocedurálním období endoskopického výkonu. Z tohoto důvodu je vhodné rozdělit pacienty do skupin s nízkým, středním a vysokým rizikem tromboembolismu (TE) (tab. 8.2, 8.3) a endoskopické výkony do skupiny s nízkým a vysokým rizikem krvácení (tab. 8.4).

Obecně lze říci, že s rostoucím rizikem TEN je nutné co nejnižší omezení nebo co nejkratší vysazení antikoagulační léčby. Na druhé straně s rostoucím rizikem krvácení z důvodu výkonu je nutné prodloužení doby, po kterou je antikoagulační léčba vysazena. Důležitým parametrem je také doba od tromboembolické ataky do doby plánovaného výkonu. U pacientů s anamnézou žilního tromboembolismu by se elektivní výkon neměl provádět v prvních třech měsících od ataky TEN. U pacientů s tromboembolickými komplikacemi fibrilace síní (FS) je nejrizikovější první měsíc od dokumentace TE komplikace a elektivní výkon by měl být odložen na co nejpозdější možný termín.

### 8.4.2 Strategie podávání antikoagulačních léků jako jsou warfarin, nefrakcionovaný heparin (NFH), nízkomolekulární heparin (LMWH)

Postup při vysazení a znovunasazení léčby je uveden v tabulce 8.5, která vychází z posouzení rizika krvácení.

Postup u tzv. přemostující antikoagulační léčby (bridging), která je vhodná u části pacientů (většinou warfarinizovaných) je uveden v tabulce 8.6. Tato léčba se používá k minimalizaci rizika vzniku tromboembolické příhody u rizikových pacientů a zároveň by měla minimalizovat riziko krvácení při a po bronchoskopii

K selekci pacientů se používá tzv. „periprocedurální heparinová přemostující strategie“ na podkladě stratifikace dle rizika tromboembolie a krvácení rozdělující pacienty do kategorií A–E (obr. 8.5).

### 8.4.3 Nová perorální antikoagulantia (novel oral anticoagulants, NOAC)

K těmto lékům patří přímý inhibitor trombinu dabigatran (Pradaxa®) a přímé inhibitory faktoru Xa rivaroxaban (Xarelto®) a apixaban (Eliquis®). Postup vysazení těchto je uveden v tabulce 8.7. Díky rychlému nástupu účinku těchto léků (vrcholu plasmatické koncentrace dosahují během několika hodin) nebývá u těchto léků doporučována „přemostující antikoagulační léčba“. Výjimkou jsou stavy s výrazně vysokým rizikem TE, kde je vhodné před i po výkonech podat LMWH k minimalizaci rizika vzniku tromboembolické příhody a zároveň minimalizaci rizika krvácení při a po bronchoskopii.

První dávka NOAC se pak podává nejdříve 10 hodin po podání poslední dávky LMWH, resp. v čase, kdy je plánováno standardní podání NOAC. Postup znovunasazení NOAC po výkonech je uveden v tabulce 8.8. Později se NOAC nasazují po komplikovaných výkonech spojených s větším krvácením a to vždy po kompletním dosažení hemostázy.

NOAC nejsou schválena jako antikoagulační léčba u mechanických chlopenních náhrad.

### 8.4.4 Duální protidestičková léčba (clopidogrel + KAS) u zavedených koronárních stentů (metalické stenty, bare-metal stents, BMS a koronární stenty uvolňující farmaka, drug eluting stents, DES)

Riziko trombózy stentu a reinfarktu myokardu je nejvyšší během prvních 4–6 týdnů po zavedení BMS a během 3–6 měsíců po zavedení DES. Proto by měl být elektivní výkon odložen na dobu nejméně 4 týdnů po zavedení BMS nebo nejméně 6 měsíců po zavedení DES, ideálně až na dobu po ukončení duální protidestičkové léčby (tab. 8.9–8.12).

#### Poznámka

Některé další léky nejsou v České republice k dispozici:

- a) trojsložkový protrombinový komplex (faktory II, IX, X)
  - ~ v léčbě krvácení vyvolaných warfarinem a NOAC
  - ~ dávka: 50 IU/kg
- b) kyselina aminokaprová
  - ~ v léčbě krvácení vyvolaných NOAC
  - ~ dávka: 2 g i.v. à 6 hodin
- c) desmopressin
  - ~ v léčbě krvácení vyvolané antiagregační léčbou (KAS, dipyridamol, blokátory P2SY12 receptoru)
  - ~ dávka: 0,3–0,4 µg/kg ve 100 ml NaCl 0,9% po 30 minut

#### LITERATURA

1. Anderson MA, Ben-Menachem T, Gan SJ, et al. Management of antithrombotic agents for endoscopic procedures. *Gastrointest Endosc.* 2009;70:1060–70.
2. Baron TH, Kamath PS, McBane RD. Management of antithrombotic therapy in patients undergoing invasive procedures. *N Engl J Med.* 2013;368:2113–24.
3. Čihák R, Haman L, Heinc P. Summary of the 2012 focused update of the ESC Guidelines for the management of atrial fibrillation. Prepared by the Czech Society of Cardiology. *Cor Vasa.* 2012;54:e341–e351.
4. Čihák R, Haman L, Táborský M. European Heart Rhythm Association practical guide on the use of new oral anticoagulants in patients with non-valvular atrial fibrillation. Summary of the document prepared by the Czech Society of Cardiology. *Cor Vasa.* 2014;56:e42–e56.
5. Douketis JD. Perioperative management of patients who are receiving warfarin therapy: an evidence-based and practical approach. *Blood.* 2011;117:5044–9.
6. Douketis JD, Spyropoulos AC, Spencer FA, et al. Perioperative management of antithrombotic therapy: antithrombotic therapy and prevention of thrombosis, 9th ed: American College of Chest Physicians Evidence-Based Clinical Practice Guidelines. *Chest.* 2012;141:2 Suppl:e326S–50S. Erratum, *Chest.* 2012;141:1129.

7. Douxfils J, Mullier F, Robert S, et al. Impact of dabigatran on a large panel of routine or specific coagulation assays: laboratory recommendations for monitoring of dabigatran etexilate. *Thromb Haemost.* 2012;107(5):985–97.
8. Gallego P, Apostolakis S, Lip GY. Bridging evidence-based practice and practice-based evidence in periprocedural anticoagulation. *Circulation.* 2012;126:1573–6.
9. Jaffer AK. Perioperative management of warfarin and antiplatelet therapy. *Cleve Clin J Med.* 2009;76 Suppl 4:S37–S44.
10. Malato A, Saccullo G, Lo Coco L, et al. Patients requiring interruption of long-term oral anticoagulant therapy: the use of fixed sub-therapeutic doses of low-molecular-weight heparin. *J Thromb Haemost.* 2010;8(1):107–13.
11. O'Donnell MJ, Kearon C, Johnson J, et al. Brief communication: preoperative anticoagulant activity after bridging low-molecular-weight heparin for temporary interruption of warfarin. *Ann Intern Med.* 2007;146(3):184–7.
12. Spyropoulos AC, Douketis JD. How I treat anticoagulated patients undergoing an elective procedure or surgery. *Blood.* 2012;120:2954–62.
13. Vahanian A, Alfieri O, Andreotti F et al. Guidelines on the management of valvular heart disease (version 2012) *Eur Heart J.* 2012;33:2451–96.
14. Wahidi MM, Garland R, Feller-Kopman D, et al. Effect of clopidogrel with and without aspirin on bleeding following transbronchial lung biopsy. *Chest.* 2005;127:961–4.

■ **Tabulka 8.2** Rizikové skupiny tromboembolické nemoci (TEN)

Riziko	Mechanická chlopenní náhrada	Fibrilace síní	Tromboembolická nemoc
vysoké	<ul style="list-style-type: none"> <li>• náhrada mitrální chlopně</li> <li>• nebiologická náhrada aortální chlopně</li> <li>• iktus nebo TIA v posledních 6 měsících</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• CHA<sub>2</sub>DS<sub>2</sub>-VASc</li> <li>• skóre: 5–9</li> <li>• iktus nebo TIA v posledních 3 měsících</li> <li>• revmatická chlopenní vada</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• TEN v posledních 3 měsících</li> <li>• TEN bez rizikových faktorů</li> <li>• těžká trombofilie</li> <li>• (deficit proteinů C a S, deficit antitrombinu III, antifosfolipidový syndrom, homozygot Leidenské mutace, homozygot mutace protrombinového genu G20210A, složená heterozygotní mutace obou genů, mnohočetné trombofilie)</li> </ul>
střední	<ul style="list-style-type: none"> <li>• bioprotéza aortální chlopně</li> <li>+                             <ul style="list-style-type: none"> <li>• fibrilace síní</li> <li>nebo</li> <li>• parametr CHA<sub>2</sub>DS<sub>2</sub>-VASc (viz tab. 8.3)</li> </ul> </li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• CHA<sub>2</sub>DS<sub>2</sub>-VASc skóre: 1–4</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• TEN v posledních 3–12 měsících</li> <li>• rekurentní TEN</li> <li>• lehčí trombofilie (heterozygot Leidenské mutace, heterozygot mutace protrombinového genu G20210A)</li> <li>• rakovina diagnostikovaná v posledních 6 měsících</li> <li>• probíhající protinádorová léčba</li> </ul>
nízké	<ul style="list-style-type: none"> <li>• bioprotéza aortální chlopně bez fibrilace síní</li> <li>• CHA<sub>2</sub>DS<sub>2</sub>-VASc skóre 0, resp. 1, je-li jediným rizikovým faktorem ženské pohlaví</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• CHADS<sub>2</sub> skóre: 0–2 (bez anamnézy iktu nebo TIA)</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• TEN starší 12 měsíců</li> <li>• žádné jiné rizikové faktory</li> </ul>

■ **Tabulka 8.3** CHA<sub>2</sub>DS<sub>2</sub>-VASc – skórovací systém pro zhodnocení rizika tromboembolických komplikací u pacientů s fibrilací síní (0–9 bodů)

C	srdeční selhání	1
H	hypertenze	1
A2	věk ≥ 75	2
D	diabetes mellitus	1
S2	TIA/iCMP	2
V	vaskulární onemocnění (IM/ICHs, ICHDK, AS karotid, aorty)	1
A	věk 65–74	1
Sc	ženské pohlaví	1

Maximální získaný počet je 9, kdy je riziko tromboembolie nejvyšší. Pacienti se skóre ≥ 2 jsou jednoznačně indikováni k p.o. antikoagulační léčbě, u pacientů s rizikem 1 se antikoagulační léčba spíše doporučuje, pacienti bez rizikových faktorů léčbu nevyžadují.

Ke kalkulaci TE rizika je možno použít řadu online kalkulačtorů, např. <http://reference.medscape.com/calculator/chads-vasc-af-stroke>.

■ **Tabulka 8.4** Riziko krvácení u bronchoskopických výkonů

Riziko krvácení	Výkon
vysoké	<ul style="list-style-type: none"> <li>• punkce tenkou jehlou (transbronchiální, transtracheální)</li> <li>• transbronchiální biopsie plic</li> <li>• laserová nebo jiná resekce tumoru</li> <li>• dilatace stenózy</li> <li>• zavedení stentu</li> </ul>
nízké	<ul style="list-style-type: none"> <li>• diagnostická bronchoskopie</li> <li>• bronchoalveolární laváž</li> <li>• bronchoskopická biopsie sliznice (brush, forceps)</li> <li>• jednoduché zavedení stentu</li> <li>• kryobiopsie</li> </ul>

■ **Tabulka 8.5** Tradiční antikoagulační léky

Medikace	Vysazení léčby (před výkonem)	Znovunasazení léčby (po výkonu)
warfarin	standardně 5 dnů, resp. s přihlédnutím k aktuálním hodnotám INR Bronchoskopické vyšetření je možno provést, je-li INR < 1,5	12–24 hodin
NFH	4–6 hodin	<b>nízké riziko krvácení:</b> 24 hodin <b>vysoké riziko krvácení:</b> 48–72 hodin
LMWH	24 hodin (profylaktická dávka 12 hodin)	<b>nízké riziko krvácení:</b> 24 hodin <b>vysoké riziko krvácení:</b> 48–72 hodin

■ **Tabulka 8.6** Protokol přemostující léčby

Den	Warfarin	LMWH
–5	<ul style="list-style-type: none"> <li>• vysazení – časování nastavit vždy dle aktuální hodnoty INR</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• nepodávat</li> </ul>
–3	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ne</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• zahájení podávání v terapeutické nebo intermediární dávce</li> </ul>
–2	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ne</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• terapeutická nebo intermediární dávka</li> </ul>
–1	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ne</li> <li>• (při INR &gt; 1,5 podat 1–2,5 mg vitamínu K p.o.)</li> <li>• u mechanických chlopních náhrad zvážit i odložení výkonu nebo podání čerstvé mražené plasmy</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• podání 50% celkové denní dávky nejméně 24 hodin před výkonem</li> </ul>
Den výkonu	<ul style="list-style-type: none"> <li>• dle aktuálního stavu možno podat večer</li> <li>• první původní udržovací denní dávku</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• nepodávat</li> </ul>
+1	<ul style="list-style-type: none"> <li>• dle aktuálního stavu podat ráno první původní udržovací denní dávku (pokud nebyla podána již večer v den výkonu)</li> <li>• nebo pokračovat v podávání původní udržovací denní dávky</li> </ul>	<p><b>nízké riziko krvácení:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• zahájení podávání v terapeutické nebo intermediární dávce</li> </ul> <p><b>vysoké riziko krvácení:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• nepodávat</li> </ul>
+2	<ul style="list-style-type: none"> <li>• pokračovat v podávání původní udržovací denní dávky za kontroly INR s event. úpravou dávky</li> </ul>	<p><b>nízké riziko krvácení:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• terapeutická nebo intermediární dávka</li> </ul> <p><b>vysoké riziko krvácení:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• zahájení podávání v terapeutické nebo intermediární dávce</li> </ul>
+3	<ul style="list-style-type: none"> <li>• pokračovat v podávání původní udržovací denní dávky za kontroly INR s event. úpravou dávky</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• terapeutická nebo intermediární dávka pokud je INR &lt; 2</li> <li>• (event. takto pokračovat i v dalších dnech, pokud INR &lt; 2)</li> </ul>

■ **Tabulka 8.7** Vysazení NOAC před výkonem

Lék (dávka) Poločas eliminace	Renální funkce pacienta	Poslední dávka (nízké riziko krvácení)	Poslední dávka (vysoké riziko krvácení)
<b>Dabigatran</b> (150 mg 2× denně)			
$t_{1/2} = 14-17$ hodin	normální, lehce snížená (CrCl > 50 ml/min)	2 dny před výkonem (vynechat 2 dávky)	3 dny před výkonem (vynechat 4 dávky)
$t_{1/2} = 16-18$ hodin	výrazně snížená (CrCl 30–50 ml/min)	3 dny před výkonem (vynechat 4 dávky)	4–5 dnů před výkonem (vynechat 6–8 dávek)
<b>Rivaroxaban</b> (20 mg 1× denně)			
$t_{1/2} = 8-9$ hodin	normální, lehce snížená (CrCl > 50 ml/min)	2 dny před výkonem (vynechat 1 dávku)	3 dny před výkonem (vynechat 2 dávky)
$t_{1/2} = 9$ hodin	výrazně snížená (CrCl 30–50 ml/min)	2 dny před výkonem (vynechat 1 dávku)	3 dny před výkonem (vynechat 2 dávky)
$t_{1/2} = 9-10$ hodin	těžce snížená (CrCl 15–29,9 ml/min)	3 dny před výkonem (vynechat 2 dávky)	4 dny před výkonem (vynechat 3 dávky)
<b>Apixaban</b> (5 mg 2× denně)			
$t_{1/2} = 7-8$ hodin	normální, lehce snížená (CrCl > 50 ml/min)	2 dny před výkonem (vynechat 2 dávky)	3 dny před výkonem (vynechat 4 dávky)
$t_{1/2} = 17-18$ hodin	výrazně snížená (CrCl 30–50 ml/min)	3 dny před výkonem (vynechat 4 dávky)	4 dny před výkonem (vynechat 6 dávek)

■ **Tabulka 8.8** Znovunasazení NOAC po výkonu

Lék (dávka)	Nízké riziko krvácení	Vysoké riziko krvácení
dabigatran (150 mg 2× denně)	24 hodin po výkonu	48–72 hodin po výkonu
rivaroxaban (20 mg 1× denně)	24 hodin po výkonu	48–72 hodin po výkonu
apixaban (5 mg 2× denně)	24 hodin po výkonu	48–72 hodin po výkonu

■ **Tabulka 8.9** Protidestičková léčba

Lék	Nízké riziko krvácení	Vysoké riziko krvácení	Znovunasazení léčby (po výkonu)
kyselina acetylsalicylová (KAS)	pokračovat v zavedené protidestičkové terapii	vysadit 7–10 dnů před plánovaným výkonem (zvláštní indikace KAS – nedávný iktus, akutní koronární syndrom, implantovaný koronární stent: nepřerušovat léčbu)	co nejdříve je to z hlediska bezpečnosti možné (ve většině případů do 24 hodin po výkonu)
dipyridamol	pokračovat v zavedené protidestičkové terapii	vysadit 3 dny před plánovaným výkonem	co nejdříve je to z hlediska bezpečnosti možné (ve většině případů do 24 hodin po výkonu)
KAS + dipyridamol (Aggrenox)	pokračovat v zavedené protidestičkové terapii	vysadit 7–10 dnů před plánovaným výkonem	co nejdříve je to z hlediska bezpečnosti možné (ve většině případů do 24 hodin po výkonu)
blokátory P2SY12 receptoru (clopidogrel, ticlopidin)	pokračovat v zavedené protidestičkové terapii	clopidogrel: vysadit 5–7 dnů před plánovaným výkonem ticlopidin: vysadit 10–14 dnů před plánovaným výkonem	co nejdříve je to z hlediska bezpečnosti možné (ve většině případů do 24 hodin po výkonu)
blokátory P2SY12 receptoru + KAS	pokračovat v zavedené protidestičkové terapii	jeden z preparátů v léčbě ponechat (přednostně KAS)	co nejdříve je to z hlediska bezpečnosti možné (ve většině případů do 24 hodin po výkonu)

■ **Tabulka 8.10** Duální protidestičková léčba (clopidogrel + KAS) u zavedených koronárních stentů

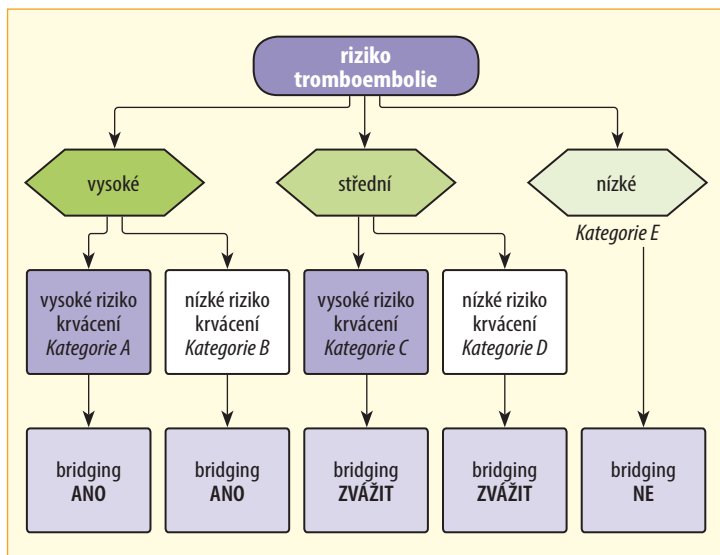
Čas od zavedení stentu	Nízké riziko krvácení	Vysoké riziko krvácení	Znovunasazení léčby (po výkonu)
< 6 týdnů od zavedení BMS nebo < 6 měsíců od zavedení DES	pokračovat v zavedení duální protidestičkové terapii.	pokračovat v duální protidestičkové léčbě, pokud je to možné – KAS nikdy nevysazovat	co nejdříve je to z hlediska bezpečnosti možné (ve většině případů do 24 hodin po výkonu)
> 6 týdnů od zavedení BMS nebo > 6 měsíců od zavedení DES	pokračovat v zavedení duální protidestičkové terapii.	pokračovat v terapii KAS clopidogrel vysadit 5–7 dnů před výkonem	co nejdříve je to z hlediska bezpečnosti možné (ve většině případů do 24 hodin po výkonu)

■ **Tabulka 8.11** Laboratorní metody sledování antikoagulační a protidestičkové léčby

Lék	Laboratorní metoda
warfarin	INR
heparin (NFH)	aPTT
LMWH	anti Xa test (měření stupně inaktivace faktoru Xa)
dabigatran	aPTT, trombinový čas Hemoclot – test inhibice trombinu ECT – ecarinový test
rivaroxaban	anti Xa test (měření stupně inaktivace faktoru Xa)
apixaban	anti Xa test (měření stupně inaktivace faktoru Xa)
KAS	žádná, zvážit testování funkce destiček (konzultace hematologa)
KAS + dipyridamol	žádná, zvážit testování funkce destiček (konzultace hematologa)
blokátoři P2SY12 receptoru	žádná, zvážit testování funkce destiček (konzultace hematologa)

■ **Tabulka 8.12** Terapie periprocedurálního krvácení způsobeného antikoagulační nebo protidestičkovou léčbou

Lék	Terapie krvácení
warfarin	<b>méně závažné:</b> 2,5–5 mg vitamínu K p.o., i.v. <b>závažné:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• vitamin K 10 mg i.v. v infuzi (30–60 minut)</li> <li>• mražená plasma (15–30 ml/kg)</li> <li>• 4složkový protrombinový komplex (faktory II,VII,IX,X)</li> </ul> u mechanických chlopních náhrad je preferována substituční léčba (mražená plasma, protrombinový komplex) před vitamínem K
heparin (NFH)	Protaminsulfát : <ul style="list-style-type: none"> <li>• 1 mg neutralizuje 100 IU heparinu</li> <li>• 50 mg i.v. (v jedné dávce)</li> <li>• rychlost 50 mg/ 10 minut, titrace dávky dle aPTT</li> </ul>
LMWH	Protaminsulfát (částečný efekt, cca 60% dávky LMWH) <ul style="list-style-type: none"> <li>• 1 mg neutralizuje 100 anti-Xa IU (1 mg) LMWH, pokud byl LMWH podán ≤ 8 předchozích hodin</li> <li>• LMWH podán &gt; 8 hodin nebo je nutná druhá dávka protaminu 0 infuze 0,5 mg protaminu na 100 anti-Xa IU (1 mg) LMWH</li> <li>• po uplynutí 12 hodin od aplikace LMWH se už podání protaminu nedoporučuje.</li> </ul>
dabigatran	<ul style="list-style-type: none"> <li>• aktivní uhlí p.o.</li> <li>• antifibrinolytika: kyselina tranexamová (0,5–1 g i.v. à 8 hodin)</li> <li>• 4složkový protrombinový komplex (faktory II,VII,IX,X) – 50 IU/kg</li> <li>• FEIBA: antiinhibiční komplex koagulačních faktorů (faktory II, IX a X + aktivovaný faktor VII) – 50–80 IU/kg</li> <li>• hemodialýza (jen u renálního selhání)</li> <li>• hemoperfuze přes aktivní uhlí</li> <li>• specifické antidotum je v současné době ve fázi III klinické studie</li> </ul>
rivaroxaban	<ul style="list-style-type: none"> <li>• aktivní uhlí p.o.</li> <li>• antifibrinolytika: kyselina tranexamová (0,5–1 g i.v. à 8 hodin)</li> <li>• 4-složkový protrombinový komplex (faktory II,VII,IX,X) – 50 IU/kg</li> <li>• FEIBA: antiinhibiční komplex koagulačních faktorů (faktory II, IX a X + aktivovaný faktor VII) – 50–80 IU/kg</li> <li>• hemoperfuze přes aktivní uhlí (hemodialýza není možná)</li> <li>• specifické antidotum je v současné době ve fázi III klinické studie</li> </ul>
apixaban	jako rivaroxaban
KAS	trombocytární koncentrát
KAS + dipyridamol	trombocytární koncentrát
blokátoři P2SY12 receptoru	trombocytární koncentrát



Obr. 8.5 Periprocedurální heparinová přemostující strategie