

# SCHEDE DEI FARMACI NAZIONALI MICROMEDEX

## SCHEDE DEL FARMACO ITALIANO



Per trovare rapidamente la risposta, senza la necessità di ricorrere al riferimento di più fonti di informazioni ...

Per rispondere all'esigenza di conformità ai criteri di prescrizione dell'AIFA e alle classificazioni dei farmaci, in costante evoluzione ...

Per fare fronte alla difficile scelta sulle fonti di informazioni a cui fare ricorso a fronte delle limitazioni del budget ...

### MICROMEDEX HA LA RISPOSTA.

#### UN'UNICA RISORSA PER UN'EVIDENZA DETTAGLIATA E INFORMAZIONI SUI FARMACI APPROVATI DALL'AIFA.

Da oltre 30 anni, più di 3.500 ospedali ed enti sanitari di 85 paesi fanno affidamento su Micromedex. Ora non è più necessario ricorrere ad altre fonti di informazioni sui farmaci approvati in Italia. Il nuovo Italian Drug File fornisce i principali criteri di prescrizione approvati dall'Aifa, in aggiunta alla vasta documentazione di Micromedex. La ricerca può essere effettuata con il principio attivo o nome commerciale e consente di conoscere:

- Indicazioni e limitazioni approvate dall'AIFA
- Forma, dosaggio, via di somministrazione e confezione
- Criteri di prescrizione
- Classe di rimborsabilità
- Prezzo
- Farmaci a brevetto scaduto
- Codici MINSAN
- Codici ATC

- Controllo e valutazione della letteratura ad opera di un "Editorial Board" interno
- Citazioni complete delle evidenze per una più facile decisione sull'uso off-label
- Riferimenti testuali e letteratura primaria completa
- Valutazioni sulla solidità dell'evidenza e sull'efficacia; linee guida concrete
- Più di un semplice riassunto delle caratteristiche del prodotto o di un foglietto illustrativo
- Un'informazione esaustiva e l'intero corpus delle evidenze per un processo decisionale sicuro

**Clodigrel Hydrogen Sulfate**  
Oral  
Cruscolto a 360° | Passa a 471 altri risultati di ricerca

**INFORMAZIONI RIEPILOGATIVE SUI FARMACI MICROMEDEX**

<ul style="list-style-type: none"> <li>Adult Dosing</li> <li>Pediatric Dosing</li> <li>Dose Adjustments</li> <li>FDA-Labeled Indications</li> <li>Non-FDA Labeled Indications</li> <li>Black Box Warning</li> <li>Do Not Confuse</li> <li>Contraindications</li> <li>Precautions</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Pregnancy Category</li> <li>Breast Feeding</li> <li>Drug Interactions (single)</li> <li>Adverse Effects - Common</li> <li>Adverse Effects - Serious</li> <li>Drug Images (US)</li> <li>US Trade Names</li> <li>Class</li> <li>Regulatory Status</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Generic Availability</li> <li>Mechanism of Action/Pharmacokinetics</li> <li>Administration/Monitoring</li> <li>How Supplied</li> <li>Clinical Effects</li> <li>Treatment</li> <li>Range of Toxicity</li> <li>Clinical Teaching</li> <li>References</li> </ul>
---	---	--

**ALTRE INFORMAZIONI**

<b>MARTINDALE</b>	<b>INDEX NOMINUM</b>	<b>IT-DIALOGO SUI FARMACI</b>
Clodigrel Bisulfate	Clodigrel (Rec.INN)	<ul style="list-style-type: none"> <li>CARDER 28 cpr riv 75 mg</li> <li>CLOPIDOGREL ACTAVIS 28 cpr riv 75 mg</li> <li>CLOPIDOGREL ALTER 28 cpr riv 75 mg</li> <li>CLOPIDOGREL DOC GENERICI 28 cpr riv 75 mg</li> </ul>

**DRUG TOOLS (STRUMENTI DEL FARMACO)**

- Confronto fianco a fianco di Clodigrel Hydrogen Sulfate con...
- Esegui ricerca prodotti farmacologici e tossici per: Clodigrel Hydrogen Sulfate
- Esegui ricerca prodotti farmacologici Martindale per: Clodigrel Hydrogen Sulfate

**PLAVIX 28 cpr riv 75 mg**  
Dialogo sui Farmaci - Descrizione Prodotto

**Informazioni sul Prodotto**

MINSAN: 34128013  
Nome Commerciale: PLAVIX  
Descrizione: 28 cpr riv 75 mg  
Principio Attivo: Clopidogrel U.S. Name: Clopidogrel  
Indicazioni: Clopidogrel è indicato negli adulti nella prevenzione di eventi di origine aterotrombotica in: pazienti affetti da infarto miocardico acuto (angina instabile o infarto miocardico senza onde Q), inclusi pazienti sottoposti a posizionamento di stent in seguito a infarto miocardico acuto (ASA), -sindrome coronarica acuta con innalzamento del tratto ST in associazione con ASA nei pazienti...

ATC: B01AC04  
Prezzo: € 23.00  
Produttore: SANOFI-AVENTIS

**Regole di prescrizione e criteri di rimborsabilità**

Classe: A  
Nota AIFA: PHT  
PT/PHT: PHT  
PT/AIFA: PT AIFA  
Ricetta: RR  
Registro/AIFA:  
Prescrittore:  
Lista di Trasparenza: 1

© 2011 Dialogo sui Farmaci srl

**NESSUNA LACUNA INFORMATIVA, NESSUNA INCONGRUENZA.  
SOLO EVIDENZE CHIARE E RISPOSTE RAPIDE.**



THOMSON REUTERS™

## Un "Editorial Board" interno assicura qualità e coerenza dei dati

Una rassegna delle riviste mediche di tutto il mondo continuamente rinnovata dal nostro team di oltre 90 esperti del settore sanitario: medici, farmacisti clinici, bibliotecari documentalisti della sanità e un esperto in metodologia della ricerca esaminano, valutano e riassumono oltre mezzo milione di articoli ogni anno per fornire le raccomandazioni di trattamento appropriate. L'intero corpus delle evidenze viene vagliato attentamente per assicurare al lettore di basare le proprie decisioni sulle informazioni più complete, pertinenti e coerenti disponibili.

## Qualcosa in più del riassunto delle caratteristiche del prodotto e dei dati del foglietto illustrativo, per fornire una documentazione completa

Troverete una trattazione senza eguali su uso off-label di farmaci, meccanismo di azione, meccanismo degli effetti collaterali in alcune patologie, risultati preliminari degli studi clinici, uso terapeutico e dati comparativi. A differenza di altre risorse, Micromedex

fornisce regolarmente i riferimenti testuali e la citazione completa dello studio perché il lettore possa avere sempre un'informazione esaustiva. Non è necessario effettuare ricerche su più livelli di contenuti, perché il nostro riassunto e i contenuti approfonditi sono collegati, coerenti dal punto di vista clinico e accessibili da un'unica schermata.

## Valutazioni e raccomandazioni sulle evidenze per una risposta più rapida

Anche per le domande più complesse e meno comuni, viene sempre fornito il contesto relativo all'evidenza. Vengono trattate anche le questioni esclusive o controverse relative al farmaco o al trattamento. Senza incongruenze e senza perdite di tempo per riconciliare informazioni contrastanti tra loro. Icone semplici, valutazioni uniche delle evidenze e linee guida concrete semplificano anche le decisioni più critiche. Rendendole inoltre più veloci.

## LE VOSTRE FONTI DI INFORMAZIONI SUI FARMACI SONO IN GRADO DI RISPONDERE A TUTTE QUESTE DOMANDE? MICROMEDEX SÌ.

- *Quale potrebbe essere l'efficacia terapeutica di questo farmaco per il mio paziente, nelle condizioni specifiche date?*
- *Quanto sono solide le evidenze a sostegno dell'uso del farmaco con queste modalità?*
- *Qual è il tempo di utilizzo più prolungato di questo dosaggio negli studi clinici?*
- *I possibili benefici di questo regime per il mio paziente giustificano il rischio degli effetti collaterali?*
- *Quanti pazienti contava questo studio? Avevano caratteristiche analoghe a quelle del mio paziente?*
- *Quale è stata la significatività clinica degli effetti di questo farmaco?*

"Con Micromedex ho la certezza di trovare ciò che cerco."

### ABOUT THOMSON REUTERS

Thomson Reuters is the world's leading source of intelligent information for businesses and professionals. We combine industry expertise with innovative technology to deliver critical information to leading decision makers in the financial, legal, tax and accounting, healthcare and science and media markets, powered by the world's most trusted news organization. With headquarters in New York and major operations in London and Eagan, Minnesota, Thomson Reuters employs 55,000 people and operates in over 100 countries.

thomsonreuters.com

Thomson Reuters  
777 E. Eisenhower Parkway  
Ann Arbor, MI 48108 USA  
Phone +1 877 843 6796

©2011 Thomson Reuters.  
All rights reserved. All other products names used herein are trademarks of their respective owners.  
H PRO INTL 1109 10128

The screenshot shows the Micromedex 2.0 interface for Bevacizumab. The left sidebar contains navigation tabs: OVERVIEW, DOSING INFORMATION, PHARMACOKINETICS, CAUTIONS, CLINICAL APPLICATIONS (selected), and REFERENCES. The main content area is titled 'BEVACIZUMAB' and includes 'DRUGDEX® Evaluations' and 'OTHER SOURCES'. Under 'CLINICAL APPLICATIONS', there is a section for 'Age related macular degeneration, Secondary to choroidal neovascularization'. A red circle highlights the 'FDA Approval: Adult, no; Pediatric, no' and 'Efficacy: Adult, Evidence favors efficacy' text. Another red circle highlights the 'Summary' section, which includes a citation: 'Administration of intravitreal bevacizumab has been associated with improved visual acuity [41][42][43][44][45][46], decreased central thickness [41][42][43][45][46], and decreased total macular volume [46] in patients with choroidal neovascularization secondary to age-related macular degeneration. There were no significant ocular side effects observed [42][43][44][45][46]; however, four occurrences of thromboembolic events were noted in one retrospective study [43]'. A third red circle highlights the 'Clinical Trials' section, which includes a reference: '1) Patients with choroidal neovascularization (CNV) associated with age-related macular degeneration (AMD) treated with intravitreal bevacizumab experienced improved visual acuity and reduced retinal thickness in a retrospective study. Patients (n=51; mean age, 82 years (yr); range, 67-99 yr) with a baseline initial visual acuity of 20/320 (logMAR 1.2) or greater and subfoveal CNV from AMD received bevacizumab 1.25 mg intravitreally (injected through the pars plana into the vitreous cavity). Bevacizumab was given at'.

Valutazioni sulla solidità dell'evidenza e sull'efficacia

Citazione completa dello studio

Dettagli sullo studio