

مروری بر داروهای ضدانعقاد جدید

چکیده

آمبولی لخته خون شریانی و وریدی از عوامل شایع مرگ و میر در سراسر جهان است. برای حدود هفتاد سال هپارین، هپارین با وزن مولکولی کم و آنتاگونیست‌های ویتامین K از گزینه‌های پرکاربرد دارویی برای پیشگیری و درمان اختلالات ترومبوآمبولی بوده‌اند. با این حال، بسیاری از محدودیت‌های این ضدانعقادهای سنتی منجر به جستجو و تلاش برای معرفی عوامل دارویی مناسب‌تر طی ۱۵ سال گذشته شده است و گروهی جدید از ضدانعقادهای خوارکی که به طور خاص مؤثر بر فاکتور ۱۰ و ترومبین هستند معرفی شده که در حال حاضر نیز در دسترس هستند. این مطالعه مروری به بررسی سیر تکامل داروهای ضدانعقادی با تمرکز بر داروهای ضدلخته خوارکی و نتایج کارآزمایی‌های بالینی انجام شده می‌پردازد.

کلمات کلیدی: هپارین با وزن مولکولی کم، آنتاگونیست ویتامین K، وارفارین، ضدانعقاد خوارکی جدید.

مهدی مشهدی اکبر بوجار^{۱,۲}، علی‌اصغر پیربداقی^۳

^۱ کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه الله (عج)، تهران، ایران.

^۲ استادیارگرده فارماکولوژی و سمتناستی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه الله (عج)، تهران، ایران.

^۳ دانشجوی کارشناسی ارشد پرستاری، دانشگاه علوم پزشکی بقیه الله (عج)، تهران، ایران.

* نشانی نویسنده مسئول:
تهران، میدان ونک، خیابان ملاصدرا، دانشگاه علوم پزشکی بقیه الله (عج)، دانشکده داروسازی
نشانی الکترونیک:

mahdimashhadi@yahoo.com

مقدمه

بیماری‌های آمبولی لخته خون، یکی از عوامل اصلی مرگ و میر و معلولیت در کشورهای توسعه یافته بوده و در کشورهای با درآمد کم و متوسط نیز به طور چشمگیری در حال افزایش می‌باشند (۱). در حالی که لخته‌های شریانی (غنى از پلاکت و با میزان کم فیبرین که به اصطلاح لخته سفید نام دارند) معمولاً در حاشیه‌های عروق آسیب دیده تشکیل شده و عامل سکته‌های قلبی و مغزی هستند، لخته‌های وریدی غنى از فیبرین و گلبول قرمز با میزان کم پلاکت بوده که لخته قرمز نامیده می‌شوند. لخته‌های قرمز عامل آمبولی لخته خون وریدی هستند که شامل ترومبوzoz وریدهای عمقی (DVT) و آمبولی ریه (PE) می‌باشند (۲،۳). مهمترین هدف در این بیماری‌ها، پیشگیری اولیه است که شامل مداخلاتی در سبک زندگی و تعديل عوامل خطر از جمله: سیگارکشیدن، پرفشاری خون، چاقی شکمی، کم تحرکی و عادات غذایی نادرست می‌باشد (۴). علی‌رغم نتایج مثبت این اقدامات، بسیاری از افراد با عالیم بالینی بیماری‌های آمبولی لخته خون نیاز به استفاده از دارو درمانی برای پیشگیری و درمان دارند تا عوارض و مرگ و میر ناشی از آن را کاهش دهند (۵).

تمایل ذاتی خون به لخته شدن نقش محوری در ایجاد لخته دارد و از این رو، عوامل ضدلخته باید به عنوان ابزار ضروری در مدیریت و درمان این بیماران در نظر گرفته شوند (۶).

هپارین با وزن مولکولی کم و آنتاگونیست‌های ویتامین کا (وارفارین، فنپروکومون و آسینوکومارول) برای چندین دهه جهت پیشگیری و درمان ترومبوآمبولی استفاده شده‌اند (۷،۸). طی پانزده سال گذشته توجه به داروهای ضد انعقادی به طور چشمگیری افزایش یافته و مطالعات پیش-بالینی و بالینی متعددی صورت گرفته که منجر به معرفی و تایید داروهای جدید در این زمینه شده است. (شکل ۱).

این مطالعه مروری، خلاصه‌ای از پیشرفت‌های درمان با ضدانعقادها با تمرکز بر مزايا و معایب ضدانعقادهاي قدیمی و جدید را ارائه می‌دهد.

روش کار

در این مطالعه مروری، جستجو در نمایه‌های بین‌المللی Web of Science، PubMed، Google Scholar، Scopus و کلیدواژه‌های هپارین با وزن مولکولی کم، آنتاگونیست ویتامین کا، وارفارین و ضدانعقاد خوارکی جدید انجام شد و مقالات منتشر شده کارآزمایی بالینی که به بررسی اثربخشی و ایمنی ضدلخته‌ها در پیشگیری و درمان آمبولی لخته خون پرداخته بودند، بررسی گردید.



شکل ۱. سیر تکاملی عوامل جلوگیری کننده از تشکیل فیبرین

استفاده بکار می‌رود (۳۲).

محدودیت‌های رایج ضدلخته‌ها

علی‌رغم نتایج بالینی قبل قبول بدست آمده از ضدلخته‌های سنتی، هنوز هم موارد قبل توجهی در درمان با این عوامل وجود دارد. مزیت‌های LMWHs نسبت به هپارین عبارتند از: نیمه‌عمر زیستی طولانی‌تر، تنظیم دوز-پاسخ قابل پیش‌بینی‌تر بر اساس وزن، نیاز کمتر به پایش اثرات ضدلخته، اتصال کمتر به فاکتور ۴ پلاکتی و مغز استخوان که در این حالت ترومیوسایتوپنی داروها به علت کارآیی مشابه (و حتی مؤثرتر) و این‌تر بودن، به تدریج جایگزین هپارین گردیده‌اند. با این حال، استفاده از LMWHs هنوز هم با برخی از خطرات هپارین (البته با درجهات کمتر) مثل ترومیوسایتوپنی همراه بوده و توجه به این محدودیت و پایش پلاکت‌ها در تزریق آن خصوصاً در افراد غیربرستری که به مدت طولانی از آن استفاده می‌کنند حائز اهمیت می‌باشد (۳۳).

به طور مشابه، اگرچه مزایای آنتاگونیست‌های ویتامین K در طیف وسیعی از درمان‌های دارویی اختلالات تشکیل لخته ثابت شده است ولی استفاده از آن به علت چندین اشکال مهم از جمله شروع و خاتمه اثر تأخیری، پنجره درمانی باریک در اثر بخشی بالینی، تعییر در متabolیسم دارو به علت تداخل با غذا یا حتی تفاوت‌های ژنتیکی و مصرف توازن با داروهای دیگر نیاز به تنظیم و تصحیح دوز مکرر دارد (۳۵).

داروهای ضدانعقاد جدید خوراکی

محدودیت‌های هپارین و وارفارین موجب گردید تا عوامل ضدانعقاد جدید که به طور اختصاصی بر مراحل آبشار انعقادی ساخت فیبرین اثر می‌گذارند توسعه یابند که علاوه بر اثر بخشی بیشتر و خصوصیات ایمنی بالاتر، قابلیت تجویز با دوز ثابت خوراکی و نیاز کمتر به پایش اثرات ضدلخته داشته باشند (۳۶). دو نوع ضدلخته با اثر مستقیم خوراکی به طور رایج در اختلالات انعقادی مورد استفاده قرار می‌گیرند که شامل مهارکننده‌های فاکتور ۱۰ (آپیکسابان، ادوکسابان و ریواروکسابان) و مهارکننده‌های ترومیبن (دایگاتران) هستند. خصوصیات کنیتیکی و کاربردهای تأییدشده درمانی این عوامل در جدول ۱ شرح داده شده است.

مهارکننده‌های مستقیم ترومیبن

دایگاتران اتکسیلات تنها مهارکننده مستقیم ترومیبن عرضه شده به صورت خوراکی است که درواقع یک پیش دارو بوده و به سرعت به فرم فعال تبدیل و توسط مجاری گوارشی جذب می‌شود. بررسی بیماران در سه کارآزمایی بالینی RENOVATE، RE-MODEL و RE-MOBILIZE نشان داده شد که دایگاتران نسبت به انوکسپارین در پیشگیری از ترومیوز بعد از جراحی‌های لگن و مفصل زانو مؤثرتر بوده ولی خطر خونریزی‌های

آنتاگونیست‌های ویتامین K

رایج‌ترین آنتاگونیست ویتامین K به صورت خوراکی وارفارین است که فعالیت ضدانعقادی خود را از طریق مهار آنزیم ویتامین K ردکتاز اپوکساید و کاهش ویتامین کای در دسترس بافت و در نتیجه جلوگیری از ساخت چندین فاکتور انعقادی (فاکتورهای ۹، ۷، ۲ و ۱۰) و پروتئین‌های ضدانعقادی (پروتئین C و S) اعمال می‌کند (۲۰). این دسته دارویی پنجره درمانی باریکی دارند و تداخلات فراوانی از آنها با غذا و دیگر داروها گزارش شده است و متabolیسم آنها توسط دو پلی‌مورفیسم ژنی VKORC1 درگیر در چرخه ویتامین کا و CYP2C9 درگیر در متabolیسم وارفارین صورت می‌پذیرد (۲۱). بنابراین هنگام استفاده از این داروها نظرات بر نسبت همسو شده بین المللی (INR) و تنظیم دوز آنها براساس این نسبت لازم است و نشان داده شده است که مصرف مکمل ویتامین کا با دوز پایین از تغییرات ناگهانی INR جلوگیری می‌کند (۲۲). به تازگی مطالعات مرور نظام‌مند و ماتآنالیز (فراتحلیل) صورت گرفته بر مصرف کنندگان وارفارین پیشنهاد کرده‌اند برای جلوگیری از بالارفتن ناخواسته INR و بروز خونریزی ناشی از تفاوت‌های ژنتیکی در شروع مصرف به تفاوت‌های ژنوتیپی افراد توجه شود (۲۴). اگرچه بیش از ۶۰ سال از معرفی وارفارین به کلینیک می‌گذرد، مزایای درمان با وارفارین در طیف گسترده‌ای از اختلالات آمبولی لخته خون و نقش در کاهش عود این لخته‌ها به میزان بیش از ۹۰ درصد با جلوگیری از سکته‌های قلبی و مغزی ناشی از آمبولی یا فیبریلاسیون دهیزی غیردریچه‌ای به میزان ۶۰ درصد، علی‌رغم عوارض، تداخلات و مشکلات نظرات بر مصرف آن همچنان مصرف آن را توجیه‌بندی می‌سازد (۲۵ و ۲۶). البته باید توجه داشت که در بسیاری از مواقع می‌توان این اثرات را با ریسک بروز خونریزی و تداخلات کمتر توسط جایگزینی وارفارین با داروهای جدیدتر بدست آورد.

ضدانعقادهای دیگر

فوندایپرینوکس که در سال ۲۰۰۲ عرضه شد، یک آنالوگ صناعی از پنتاساکارید موجود در هپارین و LMWHs است که با توجه به اندازه مولکولی کوچک آن، به طور انتخابی فاکتور ۱۰ وابسته به آنتی‌ترومبین را مهار می‌کند (۲۷). این دارو در پیشگیری و درمان آمبولی لخته خون وریدی بسیار مؤثر است و مشخصات ایمنی خوبی دارد. فراهمی زیستی کامل پس از تزریق زیر جلدی و نیمه‌عمر حدوداً ۱۷ ساعت از دیگر محاسن آن است. فوندایپرینوکس یک بار در روز و با دوز ثابت تجویز می‌شود و نیاز به پایش آزمایش خون ندارد (۲۸ و ۲۹).

در تجویز وریدی، مهارکننده‌های ترومیبن که شامل بیوالیرودین و آرگاتروبان هستند، به طور مستقیم مولکول‌های فیبرین آزاد و متصل شده به ترومیبن را غیرفعال کرده و دیگر نیاز به آنتی‌ترومبین نیست (۳۰). آرگاتروبان یک مهارکننده رقبتی ترومیبن است که در بیماران دچار ترومیوسایتوپنی ناشی از درمان با هپارین جایگزین می‌شود (۳۱). بیوالیرودین نیز یک آنالوگ هیرودین است که به عنوان جایگزین هپارین در بیماران تحت آنژیوپلاستی

ازیابی اثر داییگاتران با و یا بدون مصرف آسپرین در مقایسه با وارفارین در بیماران مبتلا به فیبریالاسیون دهیزی درمان نشده (که شامل متاآلیز اخیر بود) نشان داده‌اند که ریسک هرگونه خونریزی ناشی از داییگاتران نسبت به وارفارین کمتر است (۴۴). در بررسی‌های مراکز مختلف در مورد درمان با داییگاتران تفاوت زیادی در بروز عوارض و ریسک خونریزی مغزی در دوزهای ۱۵۰ میلی‌گرم دو بار در روز و ۱۱۰ میلی‌گرم دوبار در روز مشاهده نشد ولی ریسک بروز خونریزی‌های شدید در دوزهای بالای داییگاتران در درمان‌های طولانی مدت ۲ تا ۳ ساله مشاهده گردید (۴۴). در نهایت مرور نظاممند و متاآلیز در هشت آزمایش تصادفی که شامل بررسی بیش از بیست و هفت هزار نفر بود نشان دادند که عوارض خونریزی و حوادث ایسکمی در بیماران فیبریالاسیون دهیزی غیردریچه‌ای در مصرف کنندگان دوزهای مختلف داییگاتران کمترین عود را داشته است (۴۵).

مهارکننده‌های فاکتور ۱۰

آپیکسابان به وسیله مهار برگشت پذیر جایگاه فعال فاکتور ۱۰ عمل می‌کند.

شدید در هر دو گروه یکسان است (۱/۴ در گروه انوكسالپارین، ۱/۴ در داییگاتران ۱۵۰ میلی‌گرم، ۱/۱ در داییگاتران ۱۵۰ میلی‌گرم) (۳۸-۴۰). کارآزمایی‌های بالینی RE-COVER در فاز یک و دو نشان داده‌اند که تجویز این دارو در درمان بیماران مبتلا به آمبولی لخته خون وریدی تأثیری مشابه وارفارین داشته است (۴۱). متاآلیز افراد وارد شده به کارآزمایی‌های RE-COVER II و RE-COVER نشان داده‌اند که شیوع خونریزی‌های شدید و خونریزی‌های مرتبط به مسائل بالینی دیگر در داییگاتران نسبت به وارفارین کمتر است. در کارآزمایی RE-SONATE که اثر بخشی و کارآبی داییگاتران نسبت به دارونما را در درمان آمبولی لخته خون وریدی بررسی کرده بود، کاهش عود این عارضه در مصرف کنندگان داییگاتران و در پی آن کاهش خطر خونریزی با آن مشاهده گردید (۴۲). داییگاتران در دوز پایین (۱۱۰ میلی‌گرم دو بار در روز) و دوزهای بالاتر (۱۵۰ میلی‌گرم دو بار در روز) نسبت به وارفارین در پیشگیری از سکته مغزی بعد از فیبریالاسیون دهیزی مؤثرتر است (۴۳).

کارآزمایی‌های بالینی RE-LY و RE-MEDY و متعاقب آنها در PETRO

جدول ۱. خصوصیات ضدلخته‌های خوارکی جدید

مهارکننده‌های فاکتور ۱۰				
مهارکننده‌های فاکتور ۱۰				
داییگاتران	آپیکسابان	ادوکسابان	ریواروکسابان	
فراهرمی زیستی (%)	۳-۷	۵۰	۶۲	۸۰
زمان رسیدن به اوج غلطت پلاسمایی	۱-۳	۱-۳	۱-۳	۲-۴
نیمه عمر (ساعت)	۱۲-۱۷	۸-۱۵	۸-۱۰	۷-۱۳
کلیرانس کلیوی (%)	۸۰	۲۵	۳۵	۳۳
دوز درمانی	۱۱۰-۱۵۰ میلی‌گرم، دوبار در روز	۲.۵ میلی‌گرم، دوبار در روز	۱۵-۳۰ میلی‌گرم روزانه	۱۰-۲۰ میلی‌گرم روزانه، ۱۵ میلی‌گرم روزانه یا دوبار در روز
متabolism	P-گلایکوپروتئین CYP3A4	P-گلایکوپروتئین CYP3A4	P-گلایکوپروتئین CYP3A4	P-گلایکوپروتئین CYP3A4
فیبریالاسیون دهیزی غیردریچه‌ای	امريکاي شمالی، اروپا	امريکاي شمالی، اروپا	آيات متحده	امريکاي شمالی، اروپا
درمان آمبولی لخته خون وریدی	آيات متحده، اروپا	آيات متحده، اروپا	آيات متحده، اروپا	امريکاي شمالی، اروپا
پیشگیری از آمبولی لخته خون وریدی	کانادا، اروپا	کانادا، اروپا	ژاپن	امريکاي شمالی، اروپا

ریواروکسابان یک مهارکننده انتخابی فاکتور ۱۰ خوراکی با دفع کلیوی حدود ۳۳٪ است (جدول ۱). در فاز سه کارآزمایی بالینی تصادفی که به مقایسه ریواروکسابان خوراکی (۱۰ میلی‌گرم یک بار در روز) با انوکسپارین (۴۰ میلی‌گرم روزانه یا ۳۰ میلی‌گرم دو بار در روز) در آموالی‌های بعد از جراحی لگن (RECORD-1 و RECORD-2) (یا زانو -3) و RECORD-4 (پرداخته بود، بررسی بیماران نشان داد که ریواروکسابان به طور قابل توجهی وقوع آمبولی لخته خون وریدی و مرگ و میر را در مقایسه با درمان‌های بر پایه انوکسپارین کاهش داده است بدون اینکه از نظر آماری تفاوت معنی داری در وقوع خونریزی وجود داشته باشد (۵۸-۵۹). درباره نقش ریواروکسابان در درمان آمبولی حاد، یک تجزیه و تحلیل مشترک (EINSTEIN-PE و EINSTEIN-DVT64) که به مقایسه تأثیر ریواروکسابان با وارفارین و انوکسپارین در پیشگیری از عود آمبولی لخته خون وریدی پرداخته بود نشان داد که خطر نسبی خونریزی‌های شدید با ریواروکسابان در مقایسه با انوکسپارین ۴۱٪ کمتر است و درمان پیشگیرانه با ریواروکسابان خطر عود کمتر آمبولی لخته خون وریدی در مقایسه با دارونما داشته بدون آنکه خطر خونریزی افزایش پیدا کند (۵۹ عو). در کارآزمایی بالینی ROCKET-AF بیماران با فیربریلاسیون دهلیزی که ریسک فاکتورهای دیگر سکته مغزی را نیز دارا بودند و ریواروکسابان یا وارفارین مصرف می‌کردند مورد مطالعه قرار گرفتند و نتایج حاکی از این بود که اثر ریواروکسابان نسبت به وارفارین در پیشگیری از سکته مغزی و آمبولی‌های سیستمیک کمتر نیست و بیته تفاوت قابل توجهی در وقوع خونریزی‌های مژور در دوگروه مشاهده نگردید (۶۱). مطالعه کوهورت صورت گرفته توسط آبراهام و همکاران که به ارزیابی سه ساله بیماران دریافت‌کننده وارفارین و ریواروکسابان پرداخته بود نشان داد که تفاوتی در ریسک بروز خونریزی گوارشی در دو گروه بیماران وجود ندارد و همواره باید احتیاط‌های لازم هنگام تجویز ضدانعقادها مورد توجه قرار گیرد (۶۲).

نتیجه‌گیری

پس از چند دهه عدم نوآوری در مدیریت و روش‌های دارودمانی بیماران آمبولی لخته خون وریدی و شریانی، در سال‌های اخیر گروهی جدید از ضدلخته‌های خوراکی جهت اثر بخشی بالینی بهتر معرفی شده‌اند. علاوه بر مزایای غیرقابل انکار داروهای تجویز خوراکی در دوزهای ثابت و همچنین نیاز کمتر به پایش آزمایشات، نتایج مطالعات وسیع در فاز سه کارآزمایی‌های بالینی نشان دادند که ضدلخته‌های خوراکی با اثر مستقیم نسبت به آنتاگونیست‌های ویتامین کا در پیشگیری و درمان ترومبوآمبولی مؤثرترند و نتایج قابل پیش‌بینی‌تری نیز در مطالعات مشابه در سراسر جهان از خود نشان داده‌اند. هرچند که قبل از معرفی ضدلخته‌های خوراکی با اثر مستقیم می‌بایست مشکلات مهمی از جمله استفاده در بیماران سالمند (با سن ۸۰ سال یا پیرتر)، افراد مبتلا به نارسایی کلیه، تشکیل لخته مرتبط با سرطان، بیماران با افزایش وزن شدید و یا تحت درمان با دو نوع داروی ضدپلاکت مورد

مطالعات متالیز کارآزمایی‌های بالینی در پیشگیری از آمبولی لخته خون وریدی در جراحی‌های ارتوپدی وسیع (ADVANCE یک، دو و سه) نشان دادند که تجویز آپیکسابان به میزان ۲/۵ میلی‌گرم دو بار در روز به طور قابل توجهی سرعت بروز آمبولی لخته خون وریدی را کاهش داده و عوارض خونریزی کمتری نیز نسبت به انوکسپارین در بیماران مشاهده خواهد شد (۶۳). آپیکسابان (۱۰ میلی‌گرم دو بار در روز به مدت ۷ روز و ادامه آن با دوز ۵ میلی‌گرم دو بار در روز به مدت ۶ ماه) نسبت به وارفارین و انوکسپارین در درمان آمبولی لخته خون وریدی در کارآزمایی AMPLIFY به طور قابل توجهی ریسک خونریزی‌های شدید را کاهش داد (۶۴). درمان یک ساله با آپیکسابان ۲/۵ میلی‌گرم و ۵ میلی‌گرم دو بار در روز، خطر عود لخته خون وریدی را در مقایسه با داروهای مشابه بدون اینکه خونریزی‌های شدید به همراه داشته باشد کاهش داد (AMPLIFY-EXT) (۶۵). در فاز سه کارآزمایی بالینی ARISTOTLE که اثر آپیکسابان (۵ میلی‌گرم دو بار در روز) را با وارفارین در پیشگیری از خطر آمبولی به دنبال فیربریلاسیون دهليزی مقایسه کرده بود نشان داده شد که آپیکسابان نسبت به وارفارین در پیشگیری از سکته مغزی و آمبولی‌های محیطی بهتر بوده و خطر خونریزی کمتر و طبعاً مرگ و میر کمتری را به همراه خواهد داشت (۶۶). در کارآزمایی AVERROES، بیماران فیربریلاسیون دهليزی که وارفارین ناکافی دریافت کرده بودند و به طور تصادفی از آسپرین و یا آپیکسابان (۵ میلی‌گرم دو بار در روز) استفاده کرده بودند، آپیکسابان خطر سکته مغزی را به نسبت بهتری کاهش داده بود در حالی که ریسک خونریزی‌های شدید در هر دو گروه برابر بود (۶۷). از طرفی نشان داده شده است که آپیکسابان جایگزین مناسبتری برای وارفارین در بیماران مبتلا به نارسایی شدید کلیه است (۶۸).

ادوکسابان مهارکننده جایگاه فعال فاکتور ۱۰ است که پس از مصرف، به سرعت از طریق دستگاه گوارش جذب می‌شود (۶۹). در کارآزمایی بالینی اخیر (فاز سه) مقایسه تصادفی ادوکسابان و انوکسپارین برای پیشگیری از ترومبوز در جراحی‌های مفصل زانو (STARS-E3) و یا لگن (STARS-J5) در حالی که خطر خونریزی هر دو گروه در حدی قابل قبول بود، اثر بخشی ادوکسابان نسبت به انوکسپارین مشابه و یا حتی بیشتر بود (۷۰). مطالعه هوکوسایی که یکی از وسیع‌ترین کارآزمایی‌های بالینی در این حوزه بود و به بررسی آمبولی لخته خون وریدی بین ۸۲۹۲ بیمار که ادوکسابان ۳۰ تا ۶۰ میلی‌گرم یک بار در روز یا وارفارین استفاده می‌کردند به شکل تصادفی پرداخته بود، نشان داد که تجویز یک بار در روز ادوکسابان پس از شروع هپارین در مقایسه با وارفارین خطر کمتر وقوع خونریزی شدید و عود خونریزی‌های مرتبط را به همراه داشته است (۷۱). در نهایت اثر ضدانقادی ادوکسابان (۳۰ تا ۶۰ میلی‌گرم یک بار در روز) در مقایسه با وارفارین در کارآزمایی فاز سه ENGAGE AF-TIMI در هر دو دوز مصرفی ادوکسابان در پیشگیری از سکته مغزی و آمبولی‌های سیستمیک بهتر بوده و همچنین به طور قابل توجهی خطر خونریزی و مرگ در اثر بیماری‌های قلبی عروقی کمتر ارزیابی شد (۷۲).

اثرات ضدلخته داروی تجویزی است. اگرچه ضدلخته‌های خوارکی مهارکننده مستقیم ترومین نیاز کمتری به پایش دارند ولی همچنان تنظیم دوز درمانی در برخی شرایط خاص نظیر بیماران با اختلال عملکرد کلیه و کبد و یا بیماران با خونریزی و ترومبوز ناگهانی یا ناسازگاری در درمان و همچنین تجویز همزمان با برخی داروها مثل آنتی‌بیوتیک‌ها نیاز به پایش انعقاد خون و بررسی‌های ثانویه دارد.

توجه قرار گیرد (۶۳-۶۵). در این موارد اطلاعات بسیار کمی در فاز سه کارآزمایی‌های بالینی گزارش شده است. علاوه بر این فقدان آنتی‌دوت مناسب به خصوص در بیمارانی که ریسک خونریزی بالایی دارند نیز نکته حائز اهمیتی است. اگرچه نتایج حاصله در مراحل ابتدایی درمان بسیار امیدوارکننده است ولی تحقیقات طولانی مدت و بیشتری جهت ارزیابی اینمی و اثر بخشی آنها جهت جایگزین شدن با آنتاگونیست‌های ویتابینم کا مورد نیاز است. مشکل دیگر بررسی و پایش آزمایشگاهی

منابع

1. Di Minno A, Frigerio B, Spadarella G, Ravani A, Sansaro D, Amato M, et al. Old and new oral anticoagulants: Food, herbal medicines and drug interactions. *Blood Rev.* 2017;31(4):193-203.
2. Lippi G, Franchini M, Targher G. Arterial thrombus formation in cardiovascular disease. *Nat Rev Cardiol.* 2011;8(9):502-12.
3. Lippi G, Franchini M. Pathogenesis of venous thromboembolism: when the cup runneth over. *Semin Thromb Hemost.* 2008;34(8):747-61.
4. Silvis SM, Middeldorp S, Zuurbier SM, Cannegieter SC, Coutinho JM. Risk Factors for Cerebral Venous Thrombosis. *Semin Thromb Hemost.* 2016;42(6):622-31.
5. Zhang X, Yao W, Xu X, Sun H, Zhao J, Meng X, et al. Synthesis of Fucosylated Chondroitin Sulfate Glycoclusters: A Robust Route to New Anticoagulant Agents. *Chemistry.* 2018;24(7):1694-1700.
6. Eikelboom JW, Weitz JI. Update on antithrombotic therapy. New anticoagulants. *Circulation.* 2010; 121:1523-32.
7. Kim JH, Lim KM, Gwak HS. New Anticoagulants for the Prevention and Treatment of Venous Thromboembolism. *Biomol Ther (Seoul).* 2017;25(5):461-470.
8. Hsu JC, Maddox TM, Kennedy KF, Katz DF, Marzec LN, Lubitz SA, et al. Oral Anticoagulant Therapy Prescription in Patients With Atrial Fibrillation Across the Spectrum of Stroke Risk: Insights From the NCDR PINNACLE Registry. *JAMA Cardiol.* 2016;1(1):55-62.
9. Mulloy B, Hogwood J, Gray E, Lever R, Page CP. Pharmacology of heparin and related drugs. *Pharmacological reviews.* 2016;68(1):76-141.
10. Oduah EI, Linhardt RJ, Sharfstein ST. Heparin: Past, Present, and Future. *Pharmaceuticals (Basel).* 2016;9(3). pii: E38.
11. Chen Y, Lin L, Agyekum I, Zhang X, St Ange K, Yu Y, et al Structural Analysis of Heparin-Derived 3-O-Sulfated Tetrasaccharides: Antithrombin Binding Site Variants. *J Pharm Sci.* 2017;106(4):973-981.
12. Onishi A, St Ange K, Dordick JS, Linhardt RJ. Heparin and anti-coagulation. *Front Biosci (Landmark Ed).* 2016;21:1372-92.
13. Sun X, Sheng A, Liu X, Shi F, Jin L, Xie S, et al. Comprehensive Identification and Quantitation of Basic Building Blocks for Low-Molecular Weight Heparin. *Anal Chem.* 2016;88(15):7738-44.
14. Depasse F, González de Suso MJ, Lagoutte I, Fontcuberta J, Borrell M, Samama MM. Comparative study of the pharmacokinetic profiles of two LMWHs--bemiparin (3500 IU, anti-Xa) and tinzaparin (4500 IU, anti-Xa)--administered subcutaneously to healthy male volunteers. *Thromb Res.* 2003;109(2-3):109-17.
15. Walenga JM, Lyman GH. Evolution of heparin anticoagulants to ultra-low-molecular-weight heparins: a review of pharmacologic and clinical differences and applications in patients with cancer. *Crit Rev Oncol Hematol.* 2013;88(1):1-18.
16. Roberge S, Demers S, Nicolaides KH, Bureau M, Côté S, Bujo-Id E. Prevention of pre-eclampsia by low-molecular-weight heparin in addition to aspirin: a meta-analysis. *Ultrasound Obstet Gynecol.* 2016;47(5):548-53.
17. Lyman GH, Khorana AA, Kuderer NM, Lee AY, Arcelus JI, Balaban EP, et al. Venous thromboembolism prophylaxis and treatment in patients with cancer: American Society of Clinical Oncology clinical practice guideline update. *J Clin Oncol.* 2013;31(17):2189-204.
18. Farge D, Debourdeau P, Beckers M, Baglin C, Bauersachs RM, Brenner B, et al. International clinical practice guidelines for the treatment and prophylaxis of venous thromboembolism in patients with cancer. *J Thromb Haemost.* 2013;11(1):56-70.
19. Franchini M, Mannucci PM. Low-molecular-weight heparins and cancer: focus on antitumoral effect. *Ann Med.* 2015;47(2):116-21.
20. Johnson JA, Cavallari LH. Warfarin pharmacogenetics. *Trends Cardiovasc Med.* 2015;25(1):33-41.
21. Leite PM, Martins MAP, Castilho RO. Review on mechanisms and interactions in concomitant use of herbs and warfarin therapy. *Biomed Pharmacother.* 2016;83:14-21.
22. Johnson JA, Cavallari LH. Warfarin pharmacogenetics. *Trends Cardiovasc Med.* 2015;25(1):33-41.
23. Boonyawat K, Wang L, Lazo-Langner A, Kovacs MJ, Yeo E, Schnurr T, et al. The effect of low-dose oral vitamin K supplementation on INR stability in patients receiving warfarin. A randomised trial. *Thromb Haemost.* 2016;116(3):480-5.
24. Franchini M, Mengoli C, Cruciani M, Bonfanti C, Mannucci PM. Effects on bleeding complications of pharmacogenetic testing for initial dosing of vitamin K antagonists: a systematic review and meta-analysis: reply. *J Thromb Haemost.* 2015;13(6):1164-5.
25. Graham DJ, Reichman ME, Werneck M, Zhang R, Southworth MR, Levenson M, et al. Cardiovascular, bleeding, and mortality risks in elderly Medicare patients treated with dabigatran or warfarin for nonvalvular atrial fibrillation. *Circulation.* 2015;131(2):157-64.
26. Calkins H, Willems S, Gerstenfeld EP, Verma A, Schilling R, Hohnloser SH, et al. Uninterrupted Dabigatran versus Warfarin for Ablation in Atrial Fibrillation. *N Engl J Med.* 2017;376(17):1627-1636.
27. Zhu Q, Zhou S, Liu Z. Fondaparinux and Direct Oral Anticoagulants: Promising Anticoagulant for Management of Heparin-Induced Thrombocytopenia. *J Am Coll Cardiol.* 2018;71(15):1710.
28. Warkentin TE. Fondaparinux for Treatment of Heparin-Induced Thrombocytopenia: Too Good to Be True? *J Am Coll Cardiol.* 2017;70(21):2649-2651.
29. Babin JL, Traylor KL, Witt DM. Laboratory Monitoring of Low-Molecular-Weight Heparin and Fondaparinux. *Semin Thromb Hemost.* 2017;43(3):261-269.

30. Harenberg J, Wehling M. Current and future prospects for anticoagulant therapy: inhibitors of factor Xa and factor IIa. *Semin Thromb Hemost.* 2008;34(1):39-57.
31. Lewis BE, Wallis DE, Berkowitz SD, Matthai WH, Fareed J, Walenga JM, et al. Argatroban anticoagulant therapy in patients with heparin-induced thrombocytopenia. *Circulation.* 2001;103(14):1838-43.
32. Warkentin TE, Greinacher A, Koster A. Bivalirudin. *Thromb Haemost.* 2008;99(5):830-9.
33. Bates SM, Weitz JI. New anticoagulants: beyond heparin, low-molecular-weight heparin and warfarin. *Br J Pharmacol.* 2005;144(8):1017-28.
34. Fareed J, Hoppensteadt DA, Fareed D, Demir M, Wahi R, Clarke M, et al. Survival of heparins, oral anticoagulants, and aspirin after the year 2010. *Semin Thromb Hemost.* 2008;34(1):58-73.
35. Hirsh J, O'Donnell M, Eikelboom JW. Beyond unfractionated heparin and warfarin: current and future advances. *Circulation.* 2007;116(5):552-60.
36. Barnes GD, Lucas E, Alexander GC, Goldberger ZD. National Trends in Ambulatory Oral Anticoagulant Use. *Am J Med.* 2015;128(12):1300-5.e2.
37. Franchini M, Liumbruno GM, Bonfanti C1, Lippi G. The evolution of anticoagulant therapy. *Blood Transfus.* 2016;14(2):175-84.
38. Eriksson BI, Dahl OE, Rosenthaler N, Kurth AA, van Dijk CN, Frostick SP, et al. Oral dabigatran etexilate vs. subcutaneous enoxaparin for the prevention of venous thromboembolism after total knee replacement: the RE-MODEL randomized trial. *Journal of thrombosis and haemostasis.* 2007;5(11):2178-85.
39. Eriksson BI, Dahl OE, Rosenthaler N, Kurth AA, van Dijk CN, Frostick SP, et al. Dabigatran etexilate versus enoxaparin for prevention of venous thromboembolism after total hip replacement: a randomised, double-blind, non-inferiority trial. *Lancet.* 2007;370(9591):949-56.
40. RE-MOBILIZE Writing Committee, Ginsberg JS, Davidson BL, Comp PC, Francis CW, Friedman RJ, et al. Oral thrombin inhibitor dabigatran etexilate vs North American enoxaparin regimen for prevention of venous thromboembolism after knee arthroplasty surgery. *J Arthroplasty.* 2009;24(1):1-9.
41. Schulman S, Kakkar AK, Goldhaber SZ, Schellong S, Eriksson H, Mismetti P, et al. Treatment of acute venous thromboembolism with dabigatran or warfarin and pooled analysis. *Circulation.* 2014;129(7):764-72.
42. Schulman S, Kearon C, Kakkar AK, Schellong S, Eriksson H, Baanstra D, et al. Extended use of dabigatran, warfarin, or placebo in venous thromboembolism. *N Engl J Med.* 2013;368(8):709-18.
43. Connolly SJ, Ezekowitz MD, Yusuf S, Eikelboom J, Oldgren J, Parekh A, et al. Dabigatran versus warfarin in patients with atrial fibrillation. *N Engl J Med.* 2009;361(12):1139-51.
44. Ezekowitz MD, Reilly PA, Nehmiz G, Simmers TA, Nagarakanti R, Parcham-Azad K, et al. Dabigatran with or without concomitant aspirin compared with warfarin alone in patients with nonvalvular atrial fibrillation (PETRO Study). *Am J Cardiol.* 2007;100(9):1419-26.
45. Salazar CA, del Aguila D, Cordova EG. Direct thrombin inhibitors versus vitamin K antagonists for preventing cerebral or systemic embolism in people with non-valvular atrial fibrillation. *Cochrane Database Syst Rev.* 2014;(3):CD009893.
46. Eriksson BI, Quinlan DJ, Eikelboom JW. Novel oral factor Xa and thrombin inhibitors in the management of thromboembolism. *Annu Rev Med.* 2011;62:41-57.
47. Agnelli G, Buller HR, Cohen A, Curto M, Gallus AS, Johnson M, et al. Oral apixaban for the treatment of acute venous thromboembolism. *N Engl J Med.* 2013;369(9):799-808.
48. Granger CB, Alexander JH, McMurray JJ, Lopes RD, Hylek EM, Hanna M, et al. Apixaban versus warfarin in patients with atrial fibrillation. *N Engl J Med.* 2011;365(11):981-92.
49. Connolly SJ, Eikelboom J, Joyner C, Diener HC, Hart R, Golitsyn S, Flaker G, et al. Apixaban in patients with atrial fibrillation. *N Engl J Med.* 2011;364(9):806-17.
50. Stanton BE, Barasch NS, Tellier KB. Comparison of the Safety and Effectiveness of Apixaban versus Warfarin in Patients with Severe Renal Impairment. *Pharmacotherapy.* 2017;37(4):412-419.
51. Camm AJ, Bounameaux H. Edoxaban: a new oral direct factor xa inhibitor. *Drugs.* 2011;71(12):1503-26.
52. Fuji T, Wang CJ, Fujita S, Kawai Y, Kimura T, Tachibana S. Safety and efficacy of edoxaban, an oral factor xa inhibitor, for thromboprophylaxis after total hip arthroplasty in Japan and Taiwan. *J Arthroplasty.* 2014;29(12):2439-46.
53. Raskob G, Büller H, Prins M, Segers A, Shi M, Schwab L, et al. Edoxaban for the long-term treatment of venous thromboembolism: rationale and design of the Hokkaido-venous thromboembolism study--methodological implications for clinical trials. *J Thromb Haemost.* 2013;11(7):1287-94.
54. Giugliano RP, Ruff CT, Braunwald E, Murphy SA, Wiviott SD, Halperin JL, et al. Edoxaban versus warfarin in patients with atrial fibrillation. *N Engl J Med.* 2013;369(22):2093-104.
55. Eriksson BI, Borris LC, Friedman RJ, Haas S, Huisman MV, Kakkar AK, et al. Rivaroxaban versus enoxaparin for thromboprophylaxis after hip arthroplasty. *N Engl J Med.* 2008;358(26):2765-75.
56. Kakkar AK, Brenner B, Dahl OE, Eriksson BI, Mouret P, Muntz J, et al. Extended duration rivaroxaban versus short-term enoxaparin for the prevention of venous thromboembolism after total hip arthroplasty: a double-blind, randomised controlled trial. *Lancet.* 2008;372(9632):31-9.
57. Lassen MR, Aggen W, Borris LC, Lieberman JR, Rosenthaler N, Bandel TJ, et al. Rivaroxaban versus enoxaparin for thromboprophylaxis after total knee arthroplasty. *N Engl J Med.* 2008;358(26):2776-86.
58. Turpie AG, Lassen MR, Davidson BL, Bauer KA, Gent M, Kwong LM, et al. Rivaroxaban versus enoxaparin for thromboprophylaxis after total knee arthroplasty (RECORD4): a randomised trial. *Lancet.* 2009;373(9676):1673-80.
59. Buller HR. Oral rivaroxaban for the treatment of symptomatic venous thromboembolism: a pooled analysis of the EINSTEIN DVT and EINSTEIN PE studies. *2012; 20-20*
60. Prins MH, Lensing AW, Bauersachs R, van Bellen B, Bounameaux H, Brighton TA, et al. Oral rivaroxaban versus standard therapy for the treatment of symptomatic venous thromboembolism: a pooled analysis of the EINSTEIN-DVT and PE randomized studies. *Thromb J.* 2013;11(1):21.
61. Patel MR, Mahaffey KW, Garg J, Pan G, Singer DE, Hacke W, et al. Rivaroxaban versus warfarin in nonvalvular atrial fibrillation. *N Engl J Med.* 2011;365(10):883-91.
62. Abraham NS, Singh S, Alexander GC, Heien H, Haas LR, Crown W, et al. Comparative risk of gastrointestinal bleeding with dabigatran, rivaroxaban, and warfarin: population based cohort study. *BMJ.* 2015;350:h1857.
63. Franchini M, Velati C. The use of novel oral anticoagulants: the debate continues! *Blood Transfus.* 2015;13(2):170-1.
64. Prandoni P. The treatment of venous thromboembolism with novel oral anticoagulants: warnings and limitations. *Blood Transfus.* 2015;13(2):178-80.
65. Riva N, Aggen W. Which patients with venous thromboembolism should receive non-vitamin K antagonist oral anticoagulants? The majority. *Blood Transfus.* 2015;13(2):181-3.