

Врз основа на член 27 став (1) од Законот за здравствената заштита („Службен весник на Република Македонија“ број 43/12, 145/12, 87/13, 164/13, 39/14, 43/14, 132/14, 188/14, 10/15, 61/15 и 154/15), министерот за здравство донесе

## **У П А Т С Т В О**

### **ЗА МЕДИЦИНСКОТО ЗГРИЖУВАЊЕ ПРИ АУРАНОФИН ЗА ТРЕТМАН НА РЕВМАТОИДЕН АРТРИТИС**

#### **Член 1**

Со ова упатство се утврдува медицинското згрижување при ауранофин за третман на ревматоиден артритис.

#### **Член 2**

Начинот на згрижување при ауранофин за третман на ревматоиден артритис е даден во прилог, кој е составен дел на ова упатство.

#### **Член 3**

Здравствените работници и здравствените соработници ја вршат здравствената дејност на медицинското згрижување при ауранофин за третман на ревматоиден артритис по правило согласно ова упатство.

По исклучок од став 1 на овој член, во поединечни случаи по оценка на докторот може да се отстапи од одредбите на ова упатство, со соодветно писмено образложение за причините и потребата за отстапување и со проценка за натамошниот тек на згрижувањето, при што истото од страна на докторот соодветно се документира во писмена форма во медицинското досие на пациентот.

#### **Член 4**

Ова упатство влегува во сила наредниот ден од денот на објавувањето во „Службен весник на Република Македонија“.

Бр. 17-10358/1

9 октомври 2015 година

Скопје

**МИНИСТЕР**

**Никола Тодоров**

---

## АУРАНОФИН ЗА ТРЕТМАН НА РЕВМАТОИДЕН АРТРИТИС

МЗД Упатства

Последен пат е ажурирано на: 07. 06. 2013 © Duodecim Medical Publications Ltd

### Подготовка

- Ауранофин
- Има послаб антиревматоиден ефект во однос на златните соли, наменети за парентерална апликација.
- Денес, употребата на ауранофин е многу ограничена како последица на зголемената примена на поефикасни лекови и комбинации на лекови.

### Дозирање

- 3 mg, два пати на ден. Доколку оваа доза не резултира со терапевтски ефект, дозата може да се зголеми до 3 mg, три пати на ден.

### Несакани дејства

- Слаба дијареа (кај до 30% од пациентите).
- Раш и пруритус кај 10%.
- Стоматитис кај 5%.
- Коњуктивитис кај 5%.
- Тромбоцитопенија кај помалку од 5% од пациентите.
- Леукопенија кај помалку од 5%.

### Лабораториско следење на пациентот

- Нивото на хемоглобин во крвта, леукоцитите, тромбоцитите, стапката на седиментација на еритроцити (ESR), Ц-реактивниот протеин (CRP) и нивото на албумин во урината се проверуваат еднаш месечно во текот на првите 3 месеци од третманот, а потоа на секои 3 месеци.
- Во случај на абнормални резултати на лабораториските анализи, се применуваат истите постапки како за пациентите кои се на парентерална терапија со соли на злато ([види го упатството: Ауотиомалат во третман на ревматоиден артритис](#)).

### Бременост и доење

- Ауранофин не треба да се применува за време на бременост и доење.

---

Автор: Markku Hakala  
Article ID: ebm00458 (021.061)  
© Duodecim Medical Publications Ltd

1. EBMG Guidelines 07.06.2013, Essential evidence plus,  
[www.essentialevidenceplus.com/content/ebmg?page=39&results=20&class=none&resource=G](http://www.essentialevidenceplus.com/content/ebmg?page=39&results=20&class=none&resource=G)
2. Упатството треба да се ажурира еднаш на 4 години.
3. Предвидено е следно ажурирање до 2017 година.