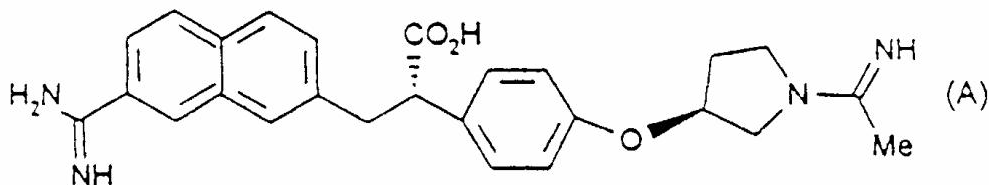
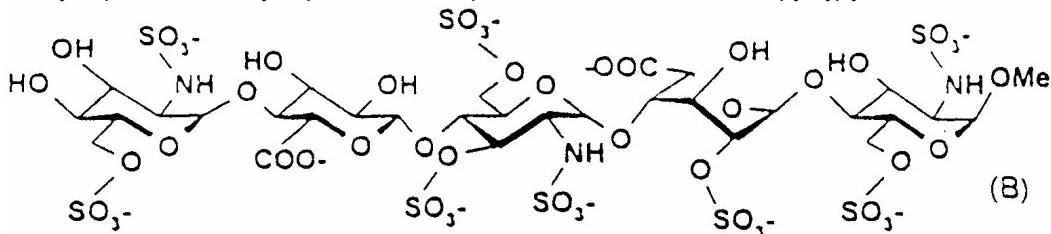


1. Використання прямих або непрямих селективних інгібіторів фактора Ха, які діють через антитромбін III у комбінації з однією або більше сполуками, що інгібують агрегацію тромбоцитів, для приготування фармацевтичних препаратів, призначених для профілактики або лікування тромбоемболічних артеріальних захворювань.
2. Використання за п. 1, яке **відрізняється** тим, що прямий або непрямий селективний інгібітор фактора Ха є сполукою, яка діє через антитромбін III у комбінації зі сполукою, що інгібує агрегацію тромбоцитів.
3. Використання за будь-яким з п. 1 або 2, яке **відрізняється** тим, що прямим селективним інгібітором фактора Ха є (2S)-2-[4-[[[(3S)-1-ацетимідоіл-3-піролідиніл]окси]-феніл]-3-(7-амідино-2-нафтил)пропанова кислота структури (A)



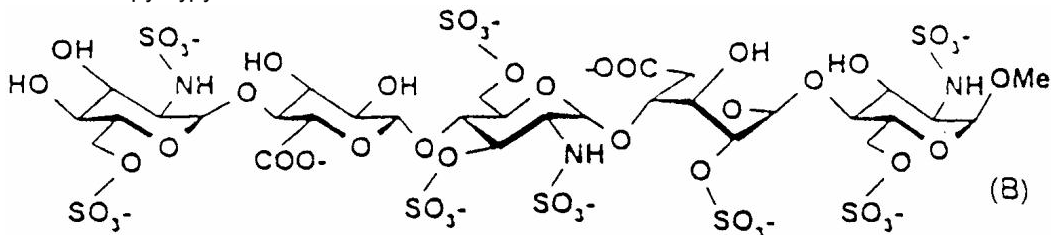
або одна з її фармацевтично прийнятних солей.

4. Використання за будь-яким з пп. 1, 2, яке **відрізняється** тим, що непрямим інгібітором фактора Ха є олігосахарид.
5. Використання за п. 4, яке **відрізняється** тим, що непрямим інгібітором фактора Ха є метил-О-(2-дезоксид-2-сульфоаміно-6-О-сульфо- α -D-глюкопіранозил)-(1 \rightarrow 4)-О-(β -D-глюкопіранозилуронова кислота)-(1 \rightarrow 4)-О-(2-дезоксид-2-сульфоаміно-3,6-ди-О-сульфо- α -D-глюкопіранозил)-(1 \rightarrow 4)-О-(2-О-сульфо- α -L-ідопіранозилуронова кислота)-(1 \rightarrow 4)-2-дезоксид-2-сульфоаміно-6-О-сульфо- α -D-глюкопіранозид, аніон якого має структуру В:



або одна з його фармацевтично прийнятних солей.

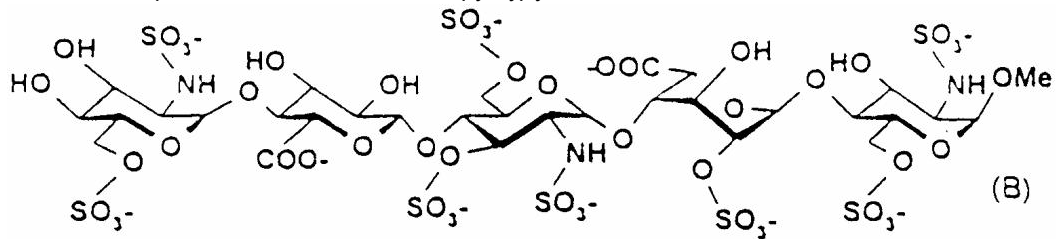
6. Використання за будь-яким з попередніх пунктів для приготування ліків, призначених для профілактики і лікування артеріальних тромбоемболічних захворювань у пацієнтів, які не проходили такої ревазуляризаційної процедури, як черезшкірна ангіопластика, яке **відрізняється** тим, що агентом, який інгібує агрегацію тромбоцитів, є аспірин.
7. Використання за будь-яким з пп. 1 - 5, яке **відрізняється** тим, що агентом, який інгібує агрегацію тромбоцитів, є тиклопідин або клопідогрель.
8. Використання за будь-яким з пп. 1 - 5, яке **відрізняється** тим, що агентом, який інгібує агрегацію тромбоцитів, є антагоніст глікопротеїну IIb/IIIa.
9. Використання за п. 8, яке **відрізняється** тим, що антагоніст глікопротеїну IIb/IIIa вибрано з групи сполук, яку складають етил-N-(1-етоксикарбонілметилпіперидин-4-іл)-N-{4-[4-{{(N-етоксикарбоніліміно)(аміно)метил}феніл}тіазол-2-іл]-3-амінопропіонат, N-(1-карбоксиметилпіперидин-4-іл)-N-{4-[4-{{(аміно)(іміно)метил}феніл}тіазол-2-іл]-3-амінопропіонова кислота, і їх фармацевтично прийнятні солі.
10. Використання за п. 9, яке **відрізняється** тим, що антагоністом глікопротеїну IIb/IIIa є етил-N-(1-етоксикарбонілметилпіперидин-4-іл)-N-{4-[4-{{(N-етоксикарбоніліміно)(аміно)метил}феніл}тіазол-2-іл]-3-амінопропіонат або тригідроклорид N-(1-карбоксилметилпіперидин-4-іл)-N-{4-[4-{{(аміно)(іміно)метил}феніл}тіазол-2-іл]-3-амінопропіонової кислоти.
11. Фармацевтична композиція, яка містить один або більше прямих або непрямих селективних інгібіторів фактора Ха, які діють через антитромбін III у комбінації з однією або більше сполуками, що інгібують агрегацію тромбоцитів, і, як варіант, з одним або більше фармацевтично прийнятними носіями.
12. Фармацевтична композиція за п. 11, яка **відрізняється** тим, що вона містить антагоніст глікопротеїну IIb/IIIa, який інгібує агрегацію тромбоцитів, та метил-О-(2-дезоксид-2-сульфоаміно-6-О-сульфо- α -D-глюкопіранозил)-(1 \rightarrow 4)-О-(β -D-глюкопіранозилуронова кислота)-(1 \rightarrow 4)-О-(2-дезоксид-2-сульфоаміно-3,6-ди-О-сульфо- α -D-глюкопіранозил)-(1 \rightarrow 4)-О-(2-О-сульфо- α -L-ідопіранозилуронова кислота)-(1 \rightarrow 4)-2-дезоксид-2-сульфоаміно-6-О-сульфо- α -D-глюкопіранозид, аніон якого має структуру В:



або одну з його фармацевтично прийнятних солей як непрямий селективний інгібітор фактора Ха.

13. Фармакологічна композиція за п. 11, яка **відрізняється** тим, що непрямим селективним інгібітором фактора Ха, сполукою, що інгібує агрегацію тромбоцитів, є метил-О-(2-дезоксид-2-сульфоаміно-6-О-сульфо- α -D-глюкопіранозил)-(1 \rightarrow 4)-О-(β -D-глюкопіранозилуронова кислота)-(1 \rightarrow 4)-О-(2-дезоксид-2-сульфоаміно-3,6-ди-О-сульфо- α -D-

глюкопіранозил-(1→4)-O-(2-O-сульфо- α -L-їдопіранозилуронова кислота)-(1→4)-2-дезоксид-2-сульфоаміно-6-O-сульфо- α -D-глюкопіранозид, аніон якого має структуру В:



або одна з його фармацевтично прийнятних солей.

14. Використання за п. 1, яке **відрізняється** тим, що зазначені медикаменти, які призначені для лікування таких патологічних станів, як розлади серцево-судинної або церебро-васкулярної систем, такі як тромбоемболічні розлади, пов'язані з атеросклерозом або діабетом, наприклад, нестабільна стенокардія, церебральний напад, рестеноз як наслідок ангіопластики, ендартеректомія або встановлення металевих ендоваскулярних протезів, або такі як тромбоемболічні розлади, пов'язані з тромбозом - внаслідок тромболізації, з інфарктом, слабощемічним ішемічним походження, з захворюваннями периферійних артерій, з гемодіалізом, з фібриляцією передсердь або під час користування васкулярними протезами, аортокоронарних шунтів, для лікування стабільної чи нестабільної стенокардії, або для використання щодо пацієнтів, яких лікували шляхом ревазуляції із застосуванням черезшкірної ангіопластики, ендоваскулярних протезів, васкулярних протезів, аортокоронарних шунтів.