

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. № 20020930	Година 25.04.2013
Разрешение № 21805	
Одобрение № /	

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ПРОТИВОДИФТЕРИЕН СЕРУМ Бул Био, инжекционен разтвор
ANTIDIPHTHERIA SERUM BUL BIO solution for injection

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

2.1. Общо описание

Противодифтерийния серум е течен препарат съдържащ имуноглобулинови F(ab)₂ фрагменти. Те са произведени от хиперимунна конска кръв, получена след имунизация с дифтериен токсайд, чрез фракциониране и ензимна хидролиза. Като консервант е използван фенол.

2.2. Качествен и количествен състав

Една доза (5000 IU/ампула) съдържа:

Имуноглобулинови F(ab)₂ фрагменти срещу токсина на *Corynebacterium diphtheriae* – не по-малко от 5000IU
Corynebacterium diphtheriae antitoxic immunoglobulins

Помощни вещества:

Фенол – не повече от 2,5 g/l

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3.ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Инжекционен разтвор за подкожно (SC) и интрамускулно (IM) приложение.

4.КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

Серумът е предназначен за лечение на дифтерия.

4.2. Дозировка и начин на приложение

Противодифтериен серум Бул Био се прилага само от квалифицирано медицинско лице. Серумът се прилага интрамускулно или подкожно в дози от 500 до 3 000 IU на един kg тегло в зависимост от възрастта и състоянието на болния. При тежки токсични форми могат да се инжектират 100 000 и повече IU дневно.

Серумът се прилага непосредствено след поставяне на диагнозата. При ясно изразени клинични симптоми се пристъпва незабавно към инжектиране на серум, без да се чака резултатът от бактериологичното изследване.

Лечебната доза може да се въведе еднократно или неколкократно в следващите дни.

4.3.Противопоказания

Абсолютни противопоказания срещу използването на Противодифтерийния серум няма. Положителният тест за свръхчувствителност към конски белтък не е противопоказание за приложението на серума. При пациенти със свръхчувствителност към конски белтък се провежда противоалергична терапия едновременно с инжектирането на серума.



4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Преди инжектиране на серума задължително трябва да се направи проба за чувствителност. Изпитването се извършва по следния начин: 0,1 ml серум, разреден 1:100 с разтвор на натриев хлорид (9 g/l) се инжектира интрадермално във вътрешната страна на предлакътницата на ръката. Отчитането на реакцията се извършва след 30 минути. При поява на зачервяване пробата се счита за положителна.

При отрицателна проба - 0,1 ml серум, разреден 1:10 с разтвор на натриев хлорид (9 g/l) се инжектира интрадермално. Отчитането на реакцията се извършва след 30 минути.

При отрицателна проба - 0,1 ml неразреден серум се инжектира интрадермално. Отчитането на реакцията се извършва след 30 минути.

Ако не се появят местни или общи признания на повищена чувствителност, се инжектира необходимото количество серум.

Препоръчва се пациентът да остане още 1-2 часа под лекарско наблюдение и да се предупреди за възможността от появата на серумна болест между 7-14 ден след инжектирането на серума.

При положителна проба в един от горепосочените случаи се провежда десенсибилизация по метода на А. И. Безредка чрез инжектиране през 30 минути на постепенно покачващи се дози от серума по следната примерна схема:

0,10 ml серум, разреден с разтвор на натриев хлорид (9 g/l) 1:100	- интрадермално
0,50 ml серум, разреден с разтвор на натриев хлорид (9 g/l) 1:100	- подкожно
1,00 ml серум, разреден с разтвор на натриев хлорид (9 g/l) 1:100	- подкожно
3,00 ml серум, разреден с разтвор на натриев хлорид (9 g/l) 1:100	- подкожно
0,10 ml серум, разреден с разтвор на натриев хлорид (9 g/l) 1:10	- интрадермално
0,50 ml серум, разреден с разтвор на натриев хлорид (9 g/l) 1:10	- подкожно
0,10 ml неразреден серум	- интрадермално
0,50 ml неразреден серум	- подкожно
1,00 ml неразреден серум	- подкожно
3,00 ml неразреден серум	- подкожно

Останалото количество от назначения серум се инжектира интрамускулно.

Едновременно с инжектирането на серума се провежда противоалергична терапия. Тя продължава 2-3 дни след прилагане на серума.

При поява на симптоми на анафилактичен шок трябва да се вземат следните мерки: Болният се поставя в легнало положение. Инжектира се еpineфрин (адреналин) 0,1% подкожно. Според теглото на пациента дозата може да бъде от 0,3 до 0,5 ml. С 0,1 - 0,2 ml се инфильтрира около и под мястото на което е бил инжектиран

Противодифтерийния серум Бул Био. Останалото количество се инжектира подкожно на другата ръка.

В случай на много тежък или бързо развиващ се шок 0,3 - 0,5 ml еpineфрин (адреналин) 0,1% се инжектира интрамускулно или интравенозно. При венозно приложение дозата е 0,3 ml (предварително разреден до 1:10 000 с разтвор на натриев хлорид – 9 g/l). Въвежда се много бавно (15-20 мин.) по възможност с перфузор. Една ампула (1 ml) адреналин 0,1%, разтворен в 500 ml разтвор на натриев хлорид (9 g/l) може да се приложи капково със скорост 1 ml/min. При деца еpineфрин (адреналин)



0,1% се дозира по 0,01 ml на килограм телесно тегло, но еднократната доза не трябва да надвишава 0,3 ml. Инжектира се подкожно най-малко на две места.

В зависимост от общото състояние и кръвното налягане на пациента, продължава да се поставя подкожно 0,3-0,5 ml еpineфрин (адреналин) 0,1% през 15-30 мин. Успоредно с инжектирането на еpineфрин (адреналин) се поставя интравенозно метилпреднизолон 1-2 mg/kg (80-120 mg). Непосредствено след това се инжектира същото количество метилпреднизолон, разтворен в 500 ml разтвор на глюкоза (5 g/l) и натриев хлорид (9 g/L). Вливането продължава до стабилизиране на кръвното налягане и изчезване на всички симптоми на шока. Дава се кислород с маска или назален катетър.

Поддържа се проходимостта на дихателните пътища. При първа възможност болният се транспортира до отделение за интензивно лечение.

При настъпване на серумна болест се препоръчва прилагането на антихистаминови средства, комбинирани с адреналин, кортикоステроиди и други.

4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни данни относно лекарствени и други взаимодействия. Едновременно с прилагането на серума се провежда патогенетично и симптоматично лечение.

4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Серумът може да се прилага на бременни и кърмачки при строги индикации.

Няма данни за токсичен ефект върху плода при приложение по време на бременност или за такъв при кърмачета при приложението на майката по време на кърмене.

4.7. Ефект върху способността за шофиране и работа с машини

Няма данни Противодифтериен serum Бул Био да влияе отрицателно върху способността за шофиране и работа с машини. Необходимо е пациента да бъде предупреден за ефекта от другите лекарствени продукти (главно антихистаминови), прилагани едновременно със серума.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Въвеждането на конски serum в човешкия организъм, може да предизвика незабавна реакция - *анафилактичен шок* или късна реакция - *серумна болест*. Тези реакции са резултат от сенсибилизацията на организма при първичното проникване на конски белтък или от специфичната реактогенност на организма. Анафилактичен шок може да се появи веднага, както при подкожно, така и при интрамускулно приложение.

Симптомите на анафилактичния шок са: затруднено дишане (диспнея), цианоза, ускорен филиформен пулс, изпотяване, повръщане, понижено кръвно налягане, диария и при тежки случаи – прогресиращ колапс, завършващ със смърт.

В 2 до 6% от случаите на прилагане на конски serum може да настъпи *серумна болест* между 7-14 ден след прилагането на serum. Тя протича като лека транзиторна еритема или уртикария, а в някои случаи настъпват усложнения, характеризиращи се с болки в ставите и подуване на лимфни възли.

4.9. Предозиране

Не е приложимо



5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Имунни серуми, АТС код: J06AA01

Противодифтериен серум Бул Био е пречистен и концентриран имунен серум, който състои от (Fab)₂ фрагментите на имуноглобулините, които неутрализират специфично токсините, образувани от бактериите *Corynebacterium diphtheriae*, който създава пасивен имунитет.

5.2. Фармакокинетични свойства – Не е приложимо

5.3. Предклинични данни за безопасност

Не са провеждани предклинични изпитвания за безопасност на продукта.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Фенол - не повече от 2,5 g/l

Натриев хлорид - 9 g/l

Вода за инжекции - до необходимия обем

6.2. Несъвместимости

Този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти.

Не са известни данни относно физико-химична несъвместимост на препарата с други лекарствени продукти.

При едновременното прилагане на Противодифтерийния серум с други инжекционни лекарствени продукти, задължително е всеки отделен продукт да се изтегля и прилага с отделни стерилни спринцовка и игла, на място различно от мястото на инжектирането на серума.

6.3. Срок на годност

Три години при посочените условия на съхранение

Датата на която изтича срокът на годност е посочена върху първичната и вторичната опаковка.

6.4. Специални условия на съхранение

Да се съхранява и транспортира на тъмно в хладилник при температура от 2°C до 8°C.

Да се съхранява в оригиналната картонена опаковка.

Да не се замразява!

ЗАМРЪЗВАЛ СЕРУМ Е НЕГОДЕН ЗА УПОТРЕБА!

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

Серума да се използва веднага след отваряне на ампулата!

Неизползваният серум да се изхвърля!

6.5. Вид и съдържание на опаковката

Ампула - стъклена, самочупеща, безцветна, прозрачна, първи хидролитичен тип (тип I).

Ампулите се опаковат по 1 или 10 броя в картонена кутия.



6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Противодифтериен серум Бул Био представлява бистра леко жълтеникова течност.

Серумът се прилага непосредствено след отваряне на ампулата

Да не се употребява серум, който е замразяван и/или такъв с променен външен вид!

Преди употреба ампулата със серума се загрява до температура на човешкото тяло.

Да не се използва серум с истекъл срок на годност!

Да не се използва ампула с нарушена целост или с изтрит надпис!

Неизползваният продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА:

Бул Био - НЦЗПБ ЕООД,

1504 София, България, бул "Янко Сакъзов" № 26, тел. 846 81 55,

факс: 9433 075

e-mail: bulbio@bulbio.com

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА –

II 6386/20.11.2002г.

II 0883/18.10.2007г.

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

20 ноември 2002г. Рег. № 20020930

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА : март 2013г.**A. ПРОИЗВОДИТЕЛ НА БИОЛОГИЧНО АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО И ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ПРОИЗВОДСТВО, ОТГОВОРЕН ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИ**

„БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД, 1504 София, Бул „Янко Сакъзов“ № 26

B. УСЛОВИЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Лекарствения продукт се отпуска по лекарско предписание.

