

Листовка: информация за пациента

Азаситидин МСН 25 mg/ml прах за инжекционна суспензия Azacitidine MSN 25 mg/ml powder for suspension for injection

Азаситидин (Azacitidine)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Азаситидин МСН и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Азаситидин МСН
3. Как да приемате Азаситидин МСН
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Азаситидин МСН
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Листовка - Приложение 2	
Код Rev. №	20210055
Разрешение №	БДЧ-ИР-58219
Одобрение №	19.04.2021

1. Какво представлява Азаситидин МСН и за какво се използва

Какво представлява Азаситидин МСН

Азаситидин МСН е противораково средство, което принадлежи към група лекарства, наречени „антиметаболити”. Азаситидин МСН съдържа активното вещество „азаситидин”.

За какво се използва Азаситидин МСН

Азаситидин МСН се използва при възрастни пациенти, които не могат да имат трансплантиация на стволови клетки за лечение на:

- миелодиспластични синдроми с висок риск (MDS);
- хронична миеломоцитна левкемия (CMML);
- остра миелоидна левкемия (AML).

Това са заболявания, които засягат костния мозък и могат да причинят проблеми с произвеждането на нормални кръвни клетки.

Как действа Азаситидин МСН

Азаситидин МСН действа като предотвратява растежа на раковите клетки. Азаситидин МСН се включва в генетичния материал на клетките (рибонуклеинова киселина (РНК) и дезоксирибонуклеинова киселина (ДНК)). Смята се, че действието му се изразява в промяна на начина, по който клетките активират и дезактивират гените, а също и чрез намеса в производството на нови РНК и ДНК. Смята се, че тези действия коригират проблемите с узряването и растежа на млади кръвни клетки в костния мозък, които причиняват миелодиспластични нарушения, както и убиват раковите клетки при левкемия.

Говорете с Вашия лекар или медицинска сестра, ако имате някакви въпроси за това как действа Азаситидин МСН или защо Ви е предписано това лекарство.



2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Азаситидин МСН

Не използвайте Азаситидин МСН

- ако сте алергични към азаситидин или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- ако имате напреднал чернодробен рак;
- ако кърмите.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, преди да използвате Азаситидин МСН:

- ако имате намален брой тромбоцити, червени или бели кръвни клетки;
- ако имате бъбречно заболяване;
- ако имате чернодробно заболяване;
- ако имате или някога сте имали сърдечно заболяване или инфаркт или анамнеза за белодробно заболяване.

Кръвно изследване

Ще Ви бъдат правени кръвни изследвания преди започване на лечението с Азаситидин МСН и в началото на всеки период на лечение (наречен "цикъл"). Това се прави с цел да се провери дали имате достатъчно кръвни клетки и дали черният дроб и бъбреците Ви работят нормално.

Деца и юноши

Азаситидин МСН не се препоръчва за употреба при деца и юноши под 18-годишна възраст.

Други лекарства и Азаситидин МСН

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако използвате, наскоро сте използвали или е възможно да използвате други лекарства.

Това се налага поради възможността Азаситидин МСН да повлияе на начина, по който някои лекарства действат. Също така е възможно и други лекарства да повлияват действието на Азаситидин МСН.

Бременност, кърмене и фертилитет

Бременност

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Не трябва да използвате Азаситидин МСН по време на бременност, тъй като може да е вредно за бебето. Използвайте ефективен метод на контрацепция по време на лечението и до 3 месеца след това. Независимо уведомете Вашия лекар, ако забременеете по време на лечението.

Кърмене

Не трябва да кърмите, когато използвате Азаситидин МСН. Не е известно дали това лекарство преминава в кърмата.

Фертилитет

Мъжете не трябва да зачеват дете, докато са на лечение с Азаситидин МСН. Използвайте ефективен метод на контрацепция по време на лечението с това лекарство и до 3 месеца след това.

Консултирайте се с Вашия лекар, ако искате да консервирате Ваша сперма, преди да започнете това лечение.



Шофиране и работа с машини

Не шофирайте и не работете с инструменти и машини, ако почувствате нежелани реакции като умора.

3. Как да използвате Азаситидин МСН

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Преди да Ви даде Азаситидин МСН, Вашият лекар ще Ви даде и друго лекарство, за да предотврати гадене и повръщане в началото на всеки цикъл на лечение.

Препоръчителната доза е:

- Препоръчителната доза е 75 mg/m^2 телесна повърхност. Вашият лекар ще определи Вашата доза от това лекарство в зависимост от общото Ви състояние, ръста и теглото Ви. Вашият лекар ще проверява напредъка Ви и може да промени дозата, ако е необходимо.
- Азаситидин МСН се прилага всеки ден в продължение на една седмица, последвана от период на почивка с продължителност 3 седмици. Този "цикъл на лечение" ще се повтаря на всеки 4 седмици. Обикновено ще Ви бъдат приложени поне 6 цикъла на лечение.

Това лекарство ще Ви бъде прилагано като инжекция под кожата (подкожно) от лекар или медицинска сестра. Инжекцията може да се постави под кожата на бедрото, корема или мишиницата.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Незабавно уведомете Вашия лекар, ако забележите някоя от следните нежелани реакции при Вас:

- **Сънливост, треперене, жълтеница, подуване на корема и лесно образуване на синими.** Това може да са симптоми на чернодробна недостатъчност и може да са животозастрашаващи.
- **Отичане на краката и стъпалата, болка в гърба, намалено уриниране, увеличена жажда, ускорен пулс, световъртеж и гадене, повръщане или намален апетит и чувство на объркване, беспокойство или умора.** Това може да са симптоми на бъбречна недостатъчност и може да са животозастрашаващи.
- **Повищена температура.** Това би могло да се дължи на инфекция в резултат на понижения брой на белите кръвни клетки, което може да е животозастрашаващо.
- **Болка в гърдите или задух, който може да е придружен от повищена температура.** Това може да се дължи на инфекция на белите дробове, наречена "пневмония" и може да е животозастрашаващо.
- **Кървене.** Например кръв в изпражненията в резултат на кървене от стомаха или червата или кръвоизлив в главата. Това може да са симптоми на нисък брой тромбоцити в кръвта.
- **Затруднено дишане, подуване на устните, сърбеж или обрив.** Това може да се дължи на алергична реакция (реакция на свръхчувствителност).



Други нежелани реакции включват:

Много чести нежелани реакции (може да засегнат повече от 1 на 10 души)

- Намален брой червени кръвни клетки (анемия). Възможно е да чувствате умора и да сте бледи.
- Намален брой бели кръвни клетки. Това може да се съпровожда от повишена температура. Също така е възможно да сте по-податливи към инфекции.
- Нисък брой тромбоцити (тромбоцитопения). По-податливи сте към кървене и кръвонасядания.
- Запек, диария, гадене, повръщане;
- Пневмония;
- Болка в гърдите, задух;
- Умора;
- Реакция на мястото на инжектиране, включваща зачервяване, болка или кожна реакция;
- Загуба на апетит;
- Болки в ставите;
- Кръвонасядане;
- Обрив;
- Червени или лилави петна по кожата Ви;
- Болка в корема (коремна болка);
- Сърбеж;
- Повишена температура;
- Възпаление на носа и гърлото;
- Замаяност;
- Главоболие;
- Проблеми със съня (бесъние);
- Кръвотечение от носа (епистаксис);
- Болки в мускулите;
- Слабост (астения);
- Загуба на тегло;
- Понижено ниво на калия в кръвта.

Чести нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 10 души)

- Кървене в главата Ви;
- Бактериална инфекция на кръвта (сепсис). Това може да се дължи на намаления брой на белите кръвни клетки в кръвта Ви.
- Костномозъчна недостатъчност. Това може да доведе до намален брой на червените и белите кръвни клетки и на тромбоцитите.
- Вид анемия, при която броят на червените и белите кръвни клетки и на тромбоцитите е намален;
- Инфекция на урината;
- Вирусна инфекция, причиняваща херпес;
- Кървене от венците, кървене от стомаха или червата, кървене от ануса, дължащо се на хемороиди (хемороидално кървене), кървене в окото, кървене под кожата Ви или в самата кожа (хематом);
- Кръв в урината;
- Язви по устата и езика;
- Промени на кожата на мястото на инжектиране. Те включват подуване, бучка, кръвонасядане, кървене в самата кожа (хематом), обрив, сърбеж и промени в цвета на кожата;
- Зачервяване на кожата;
- Инфекция на кожата (целулит);
- Инфекция на носа и гърлото или възпалено гърло;
- Хрема или възпаление на носа или синусите (синузит);
- Повишено или понижено кръвно налягане (хипертония или хипотония);
- Задух при движение;



- Болка в гърлото и гръкляна;
- Лошо храносмилане;
- Летаргия;
- Общо неразположение;
- Безпокойство;
- Обърканост;
- Опадане на косата;
- Бъбречна недостатъчност;
- Дехидратация.
- Бял налеп по езика, вътрешната страна на бузите и понякога по небцето, венците и сливиците (гъбична инфекция в устната кухина);
- Припадане;
- Спад в кръвното налягане при изправяне (ортостатична хипотония), водещ до световъртеж при преминаване в изправено или седнало положение;
- Съненост, сънливост (сомнолентност);
- Кървене поради катетър;
- Заболяване, засягащо дебелото черво, което може да доведе до треска, повръщане и болки в корема (дивертикулит);
- Течност около белите дробове (плеврален излив);
- Треперене (студени тръпки);
- Мускулни спазми;
- Надигнат сърбящ обрив по кожата (уртикария);
- Събиране на течност около сърцето (перикардиална ефузия).

Нечести нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 100 души)

- Алергична реакция (реакция на свръхчувствителност);
- Треперене;
- Чернодробна недостатъчност;
- Големи, с цвят на слива, повдигнати болезнени петна по кожата с температура;
- Болезнено разязяване на кожата (гангренозна пиодермия);
- Възпаление на обвивката на сърцето (перикардит).

Редки нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 1000 души)

- Суха кашлица;
- Безболезнен оток на върха на пръстите (деформация);
- Тумор-лизис синдром — метаболитни усложнения, които могат да настъпят по време на лечението на рак и понякога дори без лечение. Тези усложнения се причиняват от продукта на умиращите ракови клетки и могат да включват следното: промени в биохимичните показатели на кръвта; високо ниво на калий, фосфор, никочна киселина и ниско ниво на калций, които в последствие водят до промени в бъбречната функция, сърцевисене, гърчове и понякога смърт.

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

- Инфекция на дълбоките слоеве на кожата, която се разпространява бързо, увреждайки кожата и меките тъкани, което може да бъде животозастрашаващо (некротизиращ фасциит).

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +359 2 8903417

уебсайт: www.bda.bg



Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Азаситидин МСН

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелаян върху етикета на флакона и картонената опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Вашият лекар, фармацевт или медицинска сестра са отговорни за съхранението на Азаситидин МСН. Също така, те са отговорни за правилното приготвяне и изхвърляне на неизползвания Азаситидин МСН.

За неотворените флакони с това лекарство няма специални условия на съхранение.

Когато се използва веднага

След като бъде приготвена, суспензията трябва да се приложи в рамките на 60 минути.

Когато се използва по-късно

Ако суспензията Азаситидин МСН се приготвя с неохладена вода за инжекции, суспензията трябва да се постави в хладилника (2°C — 8°C) веднага след приготвянето и да се съхранява охладена за максимум 24 часа.

Ако суспензията Азаситидин МСН се приготвя с охладена вода за инжекции (2°C — 8°C), суспензията трябва да се постави в хладилника (2°C - 8°C) веднага след приготвянето и да се съхранява охладена за максимум 36 часа, когато се съхранява във флакон или 30 часа, когато се съхранява във спринцовка.

Суспензията трябва да бъде оставена на стайна температура (20 - 25°C) в продължение на до 30 минути преди приложение.

При наличие на частици суспензията трябва да бъде изхвърлена.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Азаситидин МСН

- Активното вещество е азаситидин. Един флакон съдържа 100 mg азаситидин. След разтворяне с 4 ml вода за инжекции приготвената суспензия съдържа 25 mg/ml азаситидин.
- Другата съставка е манитол (E421).

Как изглежда Азаситидин МСН и какво съдържа опаковката

Азаситидин МСН представлява бял прах за инжекционна суспензия и се предлага в 30 ml прозрачен стъклен флакон тип I, съдържащ 100 mg азаситидин. Флаконите могат да бъдат поставени в предпазител за флакон от полипропилен, ако е необходимо, или могат да бъдат директно опаковани в чиста картонена кутия. Всяка опаковка съдържа 1 флакон.

Притежател на разрешението за употреба

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18,

61118 Bad Vilbel

Германия

Производител

Pharmadox Healthcare Ltd

KW20A Kordin Industrial Park,



Paola, PLA3000,
Малта

Дата на последно преразглеждане на листовката

04/2021

Този лекарствен продукт е разрешен в ЕС под следните имена:

България – Azacitidine MSN 25 mg/ml прах за инжекционна суспензия

Чехия - Azacitidine MSN

Унгария - Azacitidine MSN 25mg/ml por szuszpenziós injekcióhoz

Холандия - Azacitidine MSN 25 mg/ml poeder voor suspensie voor injectie

Полша - Azacitidine MSN

Румъния – Azacitadină MSN 25 mg/ml pulbere pentru suspensie injectabila

Словакия - Azacitidine MSN 25 mg/ml prášok na injekčnú suspenziu



Посочената по-долу информация е предназначена само за медицински специалисти:

Препоръки за безопасна работа

Азаситидин МСН е цитотоксичен лекарствен продукт и подобно на други потенциално цитотоксични съставки е необходимо внимание при работата и приготвянето на суспензията азаситидин.

Трябва да се прилагат процедурите за правилна работа и изхвърляне на антитуморни лекарствени продукти.

При контакт на приготвения азаситидин с кожата незабавно измийте обилно с вода и сапун. При контакт с лигавиците изплакнете обилно с вода.

Несъвместимости

Този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти, с изключение на посочените по-долу (вж. "Процедура за приготвяне").

Процедура за приготвяне

Азаситидин МСН трябва да се разтваря с вода за инжекции. Срокът на годност на приготвения лекарствен продукт може да се продължи, като за разтваряне се използва охладена (2°C до 8°C) вода за инжекции. По-долу са дадени подробности за съхранението на приготвения продукт.

1. Необходими са следните консумативи:
Флакон(и) азаситидин; флакон(и) вода за инжекции; нестерилни хирургични ръкавици; напоени със спирт памучета; инжекционна спринцовка(и) от 5 ml с игла(и).
2. Изтеглете 4 ml вода за инжекции в спринцовката, като изгоните всички въздух от спринцовката.
3. Въведете иглата на спринцовката, съдържаща 4 ml вода за инжекции, през гumenата запушалка на флакона с азаситидин и бавно инжектирайте водата за инжекции във флакона.
4. След като отстраните спринцовката и иглата, разплатете енергично флакона до получаване на хомогенна мътна суспензия. След разтварянето всеки милилитър от суспензията ще съдържа 25 mg азаситидин (100 mg/4 ml). Приготвеният продукт представлява хомогенна, мътна суспензия, без агломерати. Суспензиите трябва да бъде изхвърлена, ако съдържа големи частици или агломерати. Не филтрирайте суспензиите след разтваряне, тъй като това може да отстрани активното вещество. Трябва да се има предвид, че в някои адаптори, игли и затворени системи може да има филтри. Следователно такива системи не трябва да се използват за прилагане на лекарствения продукт след разтваряне.
5. Почистете гumenата запушалка и прободете с нова игла и спринцовка флакона. Обърнете флакона с дъното нагоре и се уверете, че върхът на иглата е под нивото на течността. Издърпайте буталото и изтеглете количеството от лекарствения продукт, нужно за точната доза, като изгоните всички въздух от спринцовката. Отстранете иглата/спринцовката от флакона и изхвърлете иглата.
6. Вземете нова игла за подкожни инжекции (препоръчва се 25-G) и я закрепете стабилно на спринцовката. Не трябва да се прокарва разтвор по иглата преди инжектирането, за да се намали честотата на реакциите на мястото на инжектиране.
7. Когато е необходим повече от един флакон, повторете всички изброени по-горе стъпки за приготвяне на суспензиите. За дози, изискващи повече от един флакон, дозата трябва да се раздели поравно, напр. доза 150 mg = 6 ml, 2 спринцовки с по 3 ml във всяка спринцовка. Поради задържане във флакона и иглата може да не е възможно да се изтегли цялото количество суспензия от флакона.
8. Съдържанието на спринцовката с дозата трябва да бъде ресуспендирano преди прилагането. Температурата на суспензиите в момента на инжектирането трябва да е около 20°C - 25°C. За да я ресуспендирате, превърнете енергично спринцовката между дланите си до получаване на хомогенна, мътна суспензия. Суспензиите трябва да бъде изхвърлена, ако съдържа големи частици или агломерати.



Съхранение на приготвения продукт

За непосредствена употреба

Суспензията Азаситидин МСН може да се приготвя непосредствено преди употреба и приготвената суспензия трябва да се приложи в рамките на 60 минути. Ако са минали повече от 60 минути, приготвената суспензия трябва да бъде изхвърлена по съответен начин и да се приготви нова доза.

За по-късна употреба

Когато се разтваря с вода за инжекции, която не е охладена, приготвената суспензия трябва да се постави в хладилник (2°C до 8°C) непосредствено след разтварянето и да се съхранява в хладилник за максимум 24 часа. Ако е престояла в хладилника повече от 24 часа, суспензията трябва да бъде изхвърлена по съответен начин и да се приготви нова доза.

Когато се разтваря с охладена (2°C до 8°C) вода за инжекции, приготвената суспензия трябва да се постави в хладилник (2°C до 8°C) веднага след разтварянето и да се съхранява в хладилник за максимум 36 часа, когато се съхранява във флакон или 30 часа, когато се съхранява в спринцовка. Ако е престояла в хладилника повече от 36 часа, съхранявана във флакон или повече от 30 часа, съхранявана в спринцовка, суспензията трябва да бъде изхвърлена по съответен начин и да се приготви нова доза.

Преди прилагането пълната с приготвената суспензия спринцовка трябва да се остави за не повече от 30 минути, за да достигне температура от около 20°C - 25°C . Ако са минали повече от 30 минути, суспензията трябва да бъде изхвърлена по съответен начин и да се приготви нова доза.

Изчисляване на индивидуални дози

Общата доза според телесната повърхност може да се изчисли по следния начин: Обща доза (mg)

$$= \text{Доза (mg/m}^2\text{)} \times \text{телесна повърхност (m}^2\text{)}$$

Следващата таблица представлява само пример за това как да бъдат изчислени индивидуалните дози азаситидин на базата на средната стойност за телесната повърхност от $1,8 \text{ m}^2$.

<u>Доза mg/m²</u> <u>% от препоръчваната начална доза</u>	<u>Обща доза на базата на телесна повърхност от 1,8 m²</u>	<u>Брой необходими флакони</u>	<u>Общ необходим обем на приготвената суспензия</u>
75 mg/m ² (100 %)	135 mg	2 флакона	5,4 ml
37,5 mg/m ² (50 %)	67,5 mg	1 флакон	2,7 ml
25 mg/m ² (33 %)	45 mg	1 флакон	1,8 ml

Начин на приложение

Не филtrувайте суспензията след разтваряне.

След разтваряне Азаситидин МСН трябва да се инжектира подкожно (въведете иглата под ъгъл от 45-90°) с игла 25-G в мишицата, бедрото или корема.

Дози, по-големи от 4 ml, трябва да бъдат инжектирани на две различни места.

Местата на инжектиране трябва да се редуват. Следващите инжекции трябва да се правят на разстояние 2,5 см от мястото на поставяне на предишните и никога в области, които са чувствителни с кръвонасядания, зачервени или уплътнени.



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

