

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Албунорм 5%, 50 g/l, инфузионен разтвор

Albunorm 5%, 50 g/l, solution for injection

### ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

Кратка характеристика на продукта - Приложение 1

Към Рев. № ..... 20090062

Разрешение № ..... BG/HK/M/ - 525/68

Одобрение № ..... 07. 12. 2020

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Албунорм 5% е разтвор, който съдържа 50 g/l общ белтък, от който най-малко 96% е човешки албумин.

Бутилка от 100 ml съдържа 5 g човешки албумин.

Бутилка от 250 ml съдържа 12,5 g човешки албумин.

Бутилка от 500 ml съдържа 25 g човешки албумин.

Албунорм 5% е слабо хипоонкотичен разтвор.

Помощни вещества с известно действие:

Натрий (144-160 mmol/l)

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Инфузионен разтвор.

Прозрачна, слабо вискозна течност; почти безцветна, жълта, кехлибарена или зелена на цвят.

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1 Терапевтични показания

Възстановяване и поддържане обема на циркулиращата кръв при данни за обемен дефицит, където е подходящо използването на колоиден разтвор.



## **4.2 Дозировка и начин на приложение**

Концентрацията на албуминовия разтвор, дозировката и скоростта на инфузия тряба да се адаптират според индивидуалните нужди при пациента.

### **Дозировка**

Необходимата доза зависи от телесното тегло на пациента, тежестта на травмата или заболяването и от продължаващите загуби на течност и белтък. За определяне на нужната дозировка тряба да се използват измервания на адекватността на циркулиращия обем и неплазмените нива на албумин.

Ако тряба да се прилага човешки албумин, хемодинамиката трява да се мониторира редовно; което може да включва:

- артериално кръвно налягане и сърдечна честота
- централно венозно налягане
- налягане в белодробната артерия
- диуреза
- електролити
- хематокрит/хемоглобин

### **Педиатрична популация**

Данните за употребата на албумин 5% при деца са ограничени; поради това, продуктът трява да се използва само при пациенти, при които, ползата ясно надхвърля потенциалните рискове.

### **Начин на приложение**

Човешкият албумин може да се прилага директно интравенозно.

Скоростта на инфузия трява да се коригира според конкретните условия и показания при пациента.

При плазмафереза скоростта на инфузията трява да се коригира според скоростта на отстраняване на плазмата.

## **4.3 Противопоказания**

Свръхчувствителност към албуминови разтвори или към някое от помощните вещества.

20200122\_Albumorm 5%\_spc\_662\_DCP



#### **4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба**

##### **Проследимост**

За да се подобри проследимостта на биологичните лекарствени продукти, името и партидният номер на приложениия продукт трябва ясно да се записват.

При съмнение за реакция от алергичен или анафилактичен тип се налага незабавно прекратяване на инфузията. В случай на шок трябва да се прилага стандартното лечение на шок.

Албуминът трябва да се прилага внимателно при състояния, когато хиперволемията и последствията ѝ или хемодилуцията биха представлявали специален рисък за пациента. Примери за подобни състояния са:

- Декомпенсирана сърдечна недостатъчност
- Хипертония
- Варици на хранопровода
- Белодробен оток
- Хеморагична диатеза
- Тежка анемия
- Бъбречна и постренална анурия

При пост-маркетингово проучване на критично болни пациенти с травматични мозъчни увреждания, обемното заместване с албумин, е било асоциирано с повищено ниво на смъртност в сравнение със заместване с електролитни разтвори. Тъй като механизъмът, обуславящ наблюдаваната разлика в смъртността, не е ясен, се препоръчва внимание при употребата на албумин при пациенти с тежки травматични мозъчни увреждания.

200-250 g/l разтвори на човешки албумин са със сравнително ниско съдържание на електролити в сравнение с 40-50 g/l разтвори на човешки албумин. При прилагане на албумин трябва да се следи електролитния статус на пациента (вж. точка 4.2) и да се предприемат нужните мерки за възстановяване или поддържане на електролитния баланс.

Ако трябва да се заместват сравнително големи обеми е необходимо да се контролират кръвосъсирването и хематокрита. Трябва да се вземат мерки да се осигури адекватно заместване на другите кръвни съставки (фактори на коагулацията, електролити, тромбоцити и еритроцити).

Ако дозировката и скоростта на инфузия не са приспособени към циркулаторното състояние при конкретния пациент, може да се получи хиперволемия. При първите клинични симптоми на сърдечно-съдово претоварване (главоболие, диспнея, застой на югуларните вени), или на повищено кръвно налягане, повищено венозно налягане и белодробен оток, инфузията трябва да се прекрати незабавно.



Лекарственият продукт съдържа 331 – 368 mg натрий на 100 ml албуминов разтвор, еквивалентен на до 18.4% от препоръчвания от СЗО максимален дневен прием на натрий от 2 g за възрастен.

Стандартните мерки за предотвратяване на инфекции вследствие на употребата на лекарствени продукти, получени от човешка кръв или плазма, включват подбор на донорите, скрининг на отделните кръводарявания и на съборната плазма за специфични маркери за инфекция и включване на ефективни производствени процеси за инактивиране/отстраняване на вирусите. Въпреки тези мерки, при прилагане на лекарствени продукти, получени от човешка кръв или плазма, не може напълно да се изключи възможността за пренасяне на инфекциозни агенти. Това се отнася и за непознати или новопоявяващи се вируси и други патогени.

Няма съобщения за пренасяне на вирусни инфекции при използване на албумин, произведен по установени процедури съгласно спецификациите на Европейската фармакопея.

Строго се препоръчва всеки път, когато Албунорм 5% се прилага при пациент, да се записват името и партидния номер на продукта с цел поддържане на връзка между пациента и използваната партида продукт.

#### **4.5 Взаимодействия с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействия**

Досега не са известни конкретни взаимодействия между човешкия албумин и други лекарствени продукти.

#### **4.6 Бременност и кърмене**

##### ***Бременност***

Безопасността на приложението на Албунорм 5% по време на бременност при хора не е била проучвана в контролирани клинични изпитвания. Въпреки това, клиничният опит с албумин дава основания да се предполага, че няма причина да се очакват вредни влияния върху хода на бременността или върху плода и новороденото.

Не са провеждани проучвания за репродуктивните функции при животни с Албунорм 5%. Човешкият албумин е нормална съставка на човешката кръв.

#### **4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Албунорм 5% не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

#### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

Рядко възникват леки реакции като зачеряване, уртикария, повищена температура и гадене. Тези реакции обикновено изчезват бързо при намаляване на скоростта на инфузията или спирането ѝ. Много рядко е възможно да възникнат тежки реакции като шок. Всички на тежки реакции инфузията трябва да се прекрати и да се започне подходящо лечение.



В постмаркетинговата фаза са били наблюдавани следните нежелани реакции при употреба на разтвори на човешки албумин, и следователно, може да се очакват при приложението на Албунорм 5%.

Системно-органен клас	Реакции (честотата е неизвестна)
<i>Нарушения на имунната система</i>	анафилактичен шок, анафилактична реакция свръхчувствителност
<i>Психични нарушения</i>	състояние на обърканост
<i>Нарушения на нервната система</i>	главоболие
<i>Сърдечни нарушения</i>	тахикардия брадикардия
<i>Съдови нарушения</i>	хипотония, хипертония зачеряване
<i>Респираторни, гръден и медиастинални нарушения</i>	диспнея
<i>Стомашно-чревни нарушения</i>	гадене
<i>Нарушения на кожата и подкожната тъкан</i>	уртикария ангионевротичен оток еритематозен обрив хиперхидроза
<i>Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение</i>	пирексия втискане

За информация относно безопасността спрямо вирусни инфекции вж. точка 4.4.

#### Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изискава да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване в Изпълнителна агенция по лекарствата ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +359 2 8903417, уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg).

#### 4.9 Предозиране

При твърде висока дозировка и скорост на инфузия може да възникне хиперволемия. При първите клинични симптоми на сърдечно-съдово претоварване (главоболие, диспнея, застой на югуларните вени), или на повишено кръвно налягане, повишено венозно налягане и белодробен оток, инфузията трябва да се прекрати незабавно и внимателно да се наблюдават показателите на хемодинамиката.



## **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

### **5.1 Фармакодинамични свойства**

Фармакотерапевтична група: кръвни плазмени заместители и фракции на плазмените протеини, ATC код: B05AA01

Човешкият албумин количествено представлява повече от половината от общия белтък в плазмата и представлява около 10% от протеиновата синтетична активност на черния дроб.

#### **Физико-химични**

данни:

Човешкият албумин 40 до 50 g/l е слабо хипоонкотичен спрямо нормалната плазма.

Най-важната физиологична функция на албумина е резултат от неговото участие във формирането на онкотичното налягане на кръвта и транспортната му функция. Албуминът стабилизира обема на циркулиращата кръв и е преносител на хормони, ензими, лекарствени продукти и токсини.

### **5.2 Фармакокинетични свойства**

При нормални обстоятелства количеството на общия заменящ албумин е 4-5 g/kg телесно тегло, от което 40-45% е разположено интраваскуларно, а 55-60% в екстраваскуларното пространство. Повишеният капилярен пермеабилитет ще промени кинетиката на албумина и при състояния на тежки изгаряния или на септичен шок може да се получи неравномерно разпределение.

При нормални условия средният полуживот на албумина е около 19 дни. Балансът между синтеза и разграждането по принцип се постига чрез регулация посредством обратна връзка. Елиминирането е предимно вътреклетъчно и се извършва чрез лизозомни протеази.

При здрави лица по-малко от 10% от полученият при инфузия албумин напуска интраваскуларното пространство през първите 2 часа след вливането. Налице са значителни индивидуални вариации в ефекта върху обема на плазмата. При някои пациенти плазменият обем може да остане увеличен за няколко часа. Въпреки това при пациенти в критично състояние значителна част от албумина може да излезе от съдовото пространство с бързина, която не може да бъде предвидена.

### **5.3 Предклинични данни за безопасност**

Човешкият албумин е нормална съставка на човешката плазма и действа като физиологичен албумин.

При животни изпитването за токсичност на единична доза е от малко значение и не позволява оценяване на токсичните или летални дози или на връзката доза-ефект. Изпитване за токсичност при многократно приложение не може да се осъществи поради развитване на антитела към хетероложния белтък у животинските модели.

Досега за човешкия албумин няма съобщения за ембрио-фетална токсичност, онкогенен или мутагенен потенциал.

При животински модели няма описани данни за остра токсичност.



## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

### **6.1 Списък на помощните вещества**

Натриев хлорид 7,7 g/l

N-ацетил-DL-триптофан - 1 g/l

Каприлова киселина - 0,6 g/l

Вода за инжекции до 1000 ml

#### **Електролити**

Натрий 144-160 mmol/l

### **6.2 Несъвместимости**

Разтворът на човешки албумин не трябва да бъде смесван с други лекарствени продукти (с изключение на посочените в точка 6.6), цяла кръв и еритроцитни концентрати.

### **6.3 Срок на годност**

3 години

След отваряне на бутилката съдържанието трябва да се използва незабавно.

### **6.4 Специални условия на съхранение**

Да се съхранява под 25 °C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина.

Да не се замразява.

### **6.5 Данни за опаковката**

- 100 ml разтвор в инфузионна бутилка (стъкло тип II) със запушалка (бромбутилов каучук).

Опаковка от 1 бутилка, опаковка от 10 бутилки.

- 250 ml разтвор в инфузионна бутилка (стъкло тип II) със запушалка (бромбутилов каучук).

Опаковка от 1 бутилка, опаковка от 10 бутилки.

- 500 ml разтвор в инфузионна бутилка (стъкло тип II) със запушалка (бромбутилов каучук).

Опаковка от 1 бутилка.

Не всички видове опаковки могат да се предлагат на пазара във всички страни.

20200122\_Albunorm 5%\_spc\_662\_DCP



## **6.6 Инструкции за употреба и изхвърляне**

Разтворът може да се прилага директно интравенозно.

Разтворите на албумин не трябва да се разреждат с вода за инжекции, тъй като това може да причини хемолиза при получаващите ги пациенти.

Ако се прилагат големи обеми, продуктът трябва да се затопли до стайна или телесна температура, преди да бъде приложен.

Не използвайте разтвори, които са мътни или имат утайки. Това може да показва, че белтъкът е нестабилен или че разтворът е бил замърсен.

След отваряне на бутилката, съдържанието ѝ трябва да се използва незабавно.

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

## **7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Octapharma (IP) SPRL  
Allée de la Recherche 65  
1070 Anderlecht  
Белгия

## **8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Регистрационен № 20090062

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

27.02.2009 / 27.11.2013

## **10 ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

01/2020

20200122\_Albumnorm 5%\_spc\_662\_DCP

