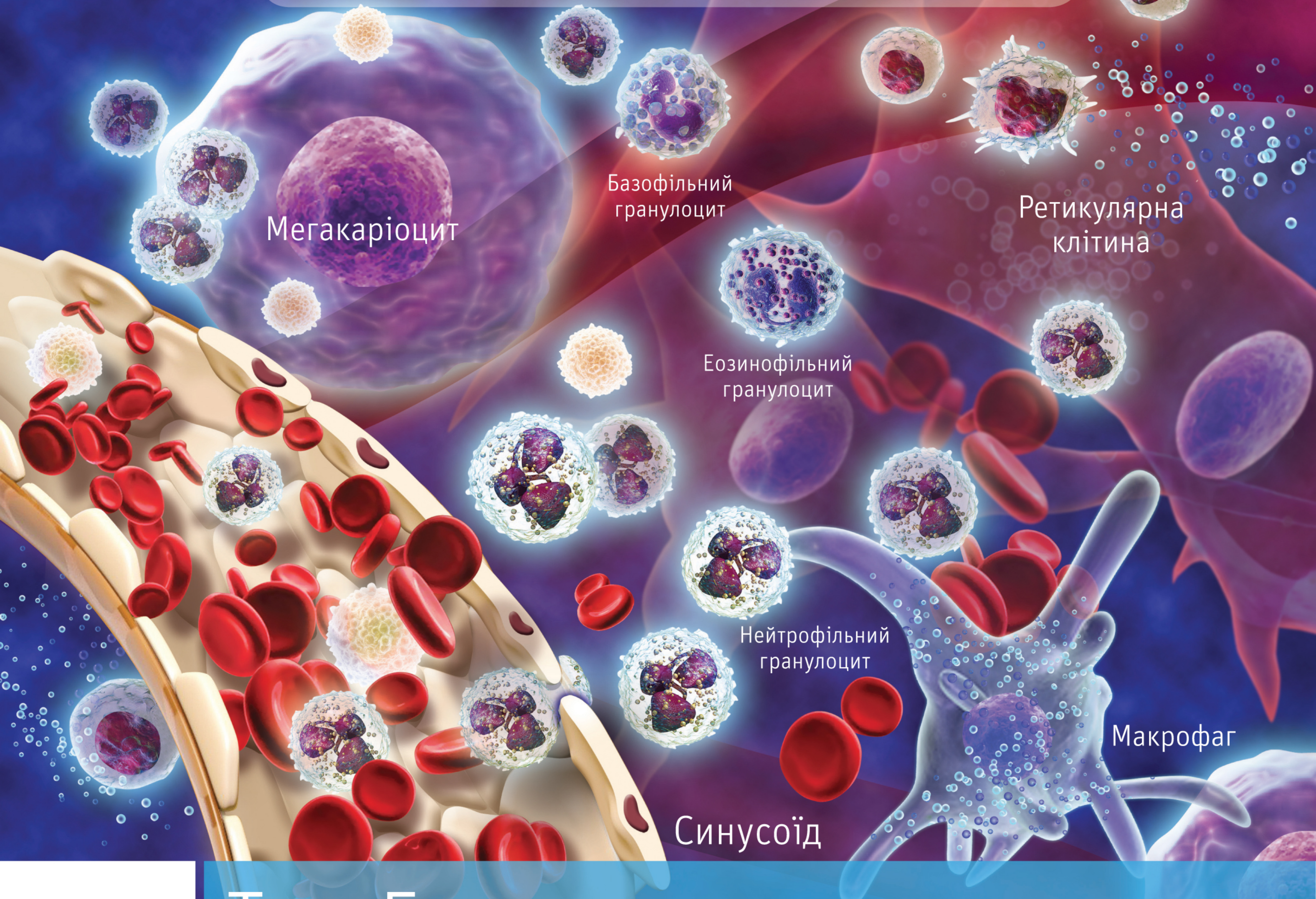


# Кровотворення\*

## Червоний кістковий мозок



**TEVA**

# Тева Грастим *Filgrastim*

# Терапія зменшення частоти і тривалості інфекційних ускладнень у дітей та дорослих з тяжкою вродженою, періодичною або ідіопатичною нейтропенією та тяжкими або рецидивуючими інфекціями в анамнезі

**Склад:** діюча речовина: філграстим; 1 шприц містить: філграстиму 300 мкг (30 млн. МО)/0,5 мл або 480 мкг (48 млн. МО)/0,8 мл; допоміжні речовини. **Лікарська форма.** Розчин для ін'єкцій або інфузій. Основні фізико-хімічні властивості: розчин безбарвний та прозорий. **Фармакотерапевтична група.** Колонієстимулуючі фактори. Код ATХ L03A A02 Філграстим. **Показання.** Скорочення тривалості нейтропенії і зменшення частоти фебрильної нейтропенії у хворих, які отримують цитотоксичну хіміотерапію з приводу злокісних захворювань (за винятком хронічного мієлолейкозу і мієлодиспластичного синдрому). Скорочення тривалості нейтропенії у хворих, які отримують мієлоаблативну терапію з наступною трансплантацією кісткового мозку, з високим ризиком пролонгованої тяжкої нейтропенії. Мобілізація периферичних стовбурових клітин крові (ПСКК). Довготривала терапія для збільшення кількості нейтрофілів і зменшення частоти і тривалості інфекційних ускладнень у дітей та дорослих з тяжкою уродженою, періодичною або ідіопатичною нейтропенією (абсолютна кількість нейтрофільних гранулоцитів  $\leq 0,5 \times 10^9/l$ ) та тяжкими або рецидивуючими інфекціями в анамнезі. Зменшення ризику бактеріальних інфекцій при стійкій нейтропенії (абсолютна кількість нейтрофілів не більше  $1,0 \times 10^9/l$ ) у пацієнтів з розгорнутою стадією ВІЛ-інфекції у разі неефективності інших засобів контролю нейтропенії. **Протипоказання.** Теваграстим протипоказаний особам з відомою гіперчувствливістю до гранулоцитарного колонієстимулуючого фактора людини або інших компонентів Теваграстиму. Не слід призначати Теваграстим для збільшення дозування цитотоксичної хіміотерапії понад встановлені межі. Не слід призначати Теваграстим пацієнтам з тяжкою формою вродженої нейтропенії (синдром Костмана) з цитогенетичними порушеннями. Філграстим може спричиняти ріст мієлоїдних клітин *in vitro*. Філграстим не слід застосовувати у період вагітності окрім життєво необхідних випадків. Не рекомендується застосування препарату в період годування груддю. **Способ застосування та дози.** Лікування повинно проходити у співпраці з онкологічним центром. Процедури мобілізації та аферезу клітин повинні проводитися спеціалістами з достатнім досвідом роботи в цій галузі і при можливості адекватного моніторингу клітин-попередників гемопоезу. Препарат Теваграстим за потреби розводять 5% (50 мг/мл) розчином глукози для інфузій. Розведення до фінальної концентрації менше ніж 0,2 млн. МО (2 мкг)/мл не рекомендується ні за яких умов. Тільки прозорий розчин без видимих часточок може бути використаний. Звичайна цитотоксична хіміотерапія. Рекомендована доза Теваграстиму складає 0,5 млн. МО (5 мкг)/кг маси тіла один раз на добу. Першу дозу слід вводити не раніше ніж через 24 год після закінчення курсу цитотоксичної хіміотерапії. В рандомізованих клінічних дослідженнях використовувалась доза 23 млн. МО (230 мкг)/ $m^2$ /добу (4,0–8,4 мкг/кг маси тіла на добу) підшкірним введенням. Профіль безпечності та ефективності філграстиму однаковий для дорослих і дітей, що проходять курс цитотоксичної хіміотерапії. Препарат Теваграстим вводять щоденно доти, доки кількість нейтрофілів після очікуваного зниження не перевищить очікуваний мінімум і не досягне діапазону нормальних значень. У хворих, які одержують цитотоксичну хіміотерапію з приводу солідних пухлин, лімфом і лімфолейкозу, тривалість терапії становить до 14 днів. Після індукційної та консолідаційної терапії гострого мієлолейкозу тривалість застосування Теваграстиму може збільшитися до 38 днів. Тривалість лікування препаратом Теваграстим залежить від типу, доз і схеми цитотоксичної хіміотерапії, яку застосовують. Хворі, які одержують мієлоаблативну терапію з наступною трансплантацією кісткового мозку. Рекомендована початкова доза складає 1,0 млн. МО (10 мкг)/кг маси тіла на добу шляхом 30-хвилинної або безперервної 24-годинної підшкірної інфузії. Першу дозу Теваграстиму слід вводити не раніше ніж через 24 год після проведення цитотоксичної хіміотерапії і не пізніше ніж через 24 години після трансплантації кісткового мозку. Мобілізація периферичних стовбурових клітин крові (ПСКК). Рекомендована доза становить 1,0 млн. МО (10 мкг)/кг на добу у вигляді безперервної 24-годинної підшкірної ін'єкції 1 раз на добу протягом 5–7 днів поспіль. Зазвичай досить одного або двох лейкаферезів на 5-й або 6-й день. Для мобілізації ПСКК після мієlosупресивної хіміотерапії рекомендована доза становить 0,5 млн. МО (5 мкг)/кг на добу шляхом щоденних підшкірних ін'єкцій, починаючи з першого дня після завершення хіміотерапії і доти, доки кількість нейтрофілів не зміниться і не досягне нормальних значень. Мобілізація периферичних стовбурових клітин крові (ПСКК) у здорових донорів для алогенної трансплантації ПСКК. Рекомендована доза – 1,0 млн. МО (10 мкг)/кг на добу підшкірно протягом 4–5 днів поспіль. Лейкаферез проводять з 5-го дня до 6-го дня з метою одержання  $4 \times 10^6$  CD34+-клітин/кг маси тіла реципієнта. Хворі з тяжкою хронічною нейтропенією (ТХН). Уроджена нейтропенія – Теваграстим призначається в початковій дозі 1,2 млн. МО (12 мкг)/кг на добу шляхом підшкірної ін'єкції одноразово або за кілька введень. Ідіопатична або періодична нейтропенія – Теваграстим призначається в початковій дозі 0,5 млн. МО (5 мкг)/кг на добу підшкірно одноразово або за кілька введень. Вводять щоденно шляхом підшкірної ін'єкції до досягнення стабільного перевищення кількості нейтрофілів  $1,5 \times 10^9/l$ . Після досягнення терапевтичного ефекту визначають мінімальну ефективну дозу для підтримання цього рівня. Для підтримання необхідної кількості нейтрофілів потрібне тривале щоденне введення препарату. Через 1 чи 2 тижні лікування початкову дозу можна подвоїти або зменшити вдвічі, залежно від ефекту терапії. Далі кожні 1–2 тижні проводять індивідуальну корекцію дози для підтримання середньої кількості нейтрофілів в діапазоні від  $1,5 \times 10^9/l$  до  $10 \times 10^9/l$ .

**Інформація про лікарський засіб.** \* Повна інформація про застосування препарату та повний перелік побічних реакцій міститься в інструкції для медичного застосування. Інформація призначена для професійної діяльності медичних і фармацевтичних працівників, для розповсюдження на спеціалізованих семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики або для розміщення у спеціалізованих виданнях, призначених для медичних установ і лікарів. · ТОВ «ТЕВА УКРАЇНА»: бульвар Дружби народів, 19, 5-й поверх, м. Київ, 01042, тел. +38 044 504 70 80 · [www.teva.ua](http://www.teva.ua)

HIL-UR-A-00002 · optimus (optimusarray) - 21.06.2010.