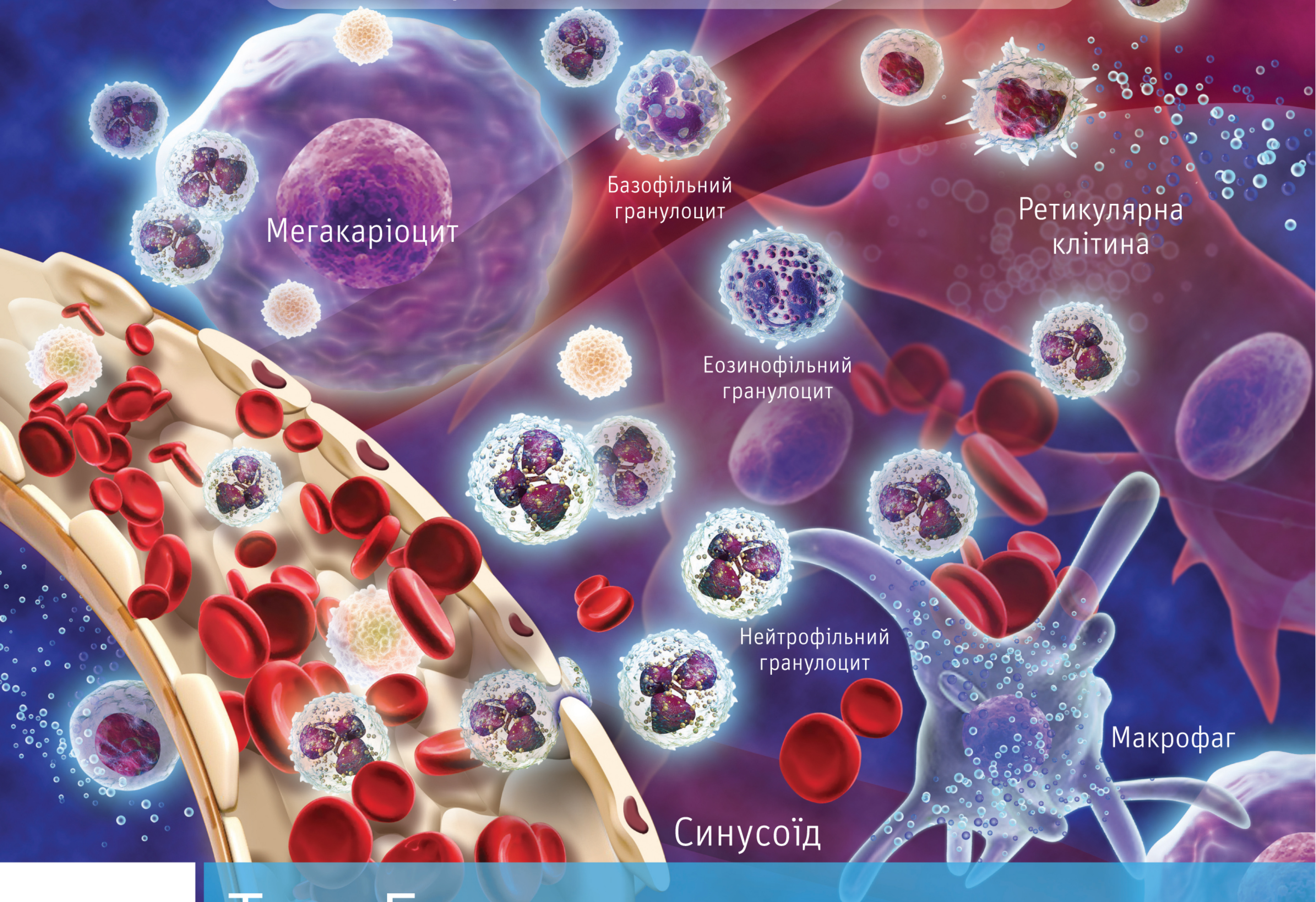


Кровотворення*

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: філграстім; 1 шприц містить: філграстім 300 мкг (30 млн. МО)/0,5 мл або 480 мкг (48 млн. МО)/0,8 мл; допоміжні речовини. **Лікарська форма.** Розчин для ін'єкції або інфузії. Основні фізико-хімічні властивості: розчин безбарвний та прозорий. **Фармакотерапевтична група.** Колоністимулюючі фактори. Код ATХ A03A Філграстім. **Показання.** Скорочення тривалості нейтропенії та зменшення частоти фебрильної нейтропенії у хворих, які отримують мієлоаблативну терапію з наступною трансплантацією кісткового мозку, з високим ризиком пролонгованої тяжкої нейтропенії. Мобілізація периферичних стовбурових клітин крові (ПСК). 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 < 0,5 × 10⁹/л) у пацієнтів з розгорнутою стадією ВІЛ-інфекції та тяжкими або рецидивуючими інфекціями в анамнезі. Зменшення ризику бактеріальних інфекцій при стійкій нейтропенії (абсолютна кількість нейтрофілів не більше 1,0 × 10⁹/л) у пацієнтів з розгорнутою стадією ВІЛ-інфекції у разі неефективності інших засобів контролю нейтропенії. **Протипоказання.** Тева Грастим противоказаний осавам з відомою гіперчувствливістю до гранулоцитарного колоністимулюючого фактора людини або інших компонентів Тева Грастиму. Не слід призначати тева Грастим для збільшення дозування цитотоксичної хіміотерапії після встановленії межі. Не слід призначати Тева Грастим пацієнтам з тяжкою формою вродженої нейтропенії (синдром Костмана) з цитогенетичними порушеннями. Філграстім може спричиняти рідкі мієлоцитарні клітини *in vitro*. Філграстім не слід застосовувати у період вагітності окрім життєво необхідних випадків. Не рекомендується застосування препарату в період годування грудью. **Способ застосування та дози.** Лікування повинно проходити у співпраці з онкологічним центром. Процедура мобілізації та аферезу клітин повинні проводитися спеціалістами з достатнім досвідом роботи в його галузі і при можливості адекватного моніторингу клітин-передників гемопоєзу. Препарат Тева Грастим за потреби розводять 5% (50 мг/мл) розчином глукози для інфузії. Розведення до фінальної концентрації менше ніж 0,2 МО. (2 мкг)/мл не рекомендується ні за яких умов. Тільки прозорий розчин без видимих часточок може бути використаний. Звичайна цитотоксична хіміотерапія. В рандомізованих клінічних дослідженнях використовувалася доза 23 млн. МО (230 мкг)/м²/добу (4,0–8,4 мкг/кг маси тіла на добу) підшкірним введеннем. Профіль безпечності та ефективності філграстіму однаковий для дорослих і дітей, що проходить курс цитотоксичної хіміотерапії. Препарат Тева Грастим вводять щоденно доти, доки кількість нейтрофілів після очікуваного зниження не перевищить очікуваного мінімуму і не дасягнеться 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 мієлопейкозу тривалість застосування Тева Грастима може збільшитися до 38 днів. Тривалість лікування препаратом Тева Грастим 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 24-годинної підшкірної інфузії або безперервної 24-годинної підшкірної інфузії. Першу дозу Тева Грастиму слід вводити не раніше ніж через 24 год після проведення цитотоксичної хіміотерапії. Після дози Тева Грастиму слід вводити не раніше ніж через 24 год після проведення цитотоксичної хіміотерапії 1 раз на добу протягом 5–7 днів поспіль. Зазвичай досить одного або двох лейкіфереzів на 5-й або 6-й день. Для мобілізації ПСК після мієlosупресивної хіміотерапії рекомендована доза становить 0,5 млн. МО (5 мкг)/кг на добу шляхом щоденних підшкірних ін'єкцій, починаючи з першого дні після завершення хіміотерапії і доти, доки кількість нейтрофілів не зміниться і не дасягнеться рівня нормальних значень. Мобілізація периферичних стовбурових клітин крові (ПСК) у здорових донорів для аллогенної трансплантації ПСК. Рекомендована доза – 1,0 млн. МО (10 мкг)/кг на добу підшкірно протягом 4–5 днів поспіль. Лейкіфереz проводить з 5-го дnia до 6-го дnia з метою одержання 4×10⁶ CD34+–клітин/кг маси тіла реципієнта. Хворі з тяжкою хронічною нейтропенією (ТХН). Упродовж нейтропенії – Тева Грастим 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 – Тева Грастим** 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 1,5×10⁹/л. Після досягнення терапевтичного ефекту визначають мінімальну ефективну дозу для підтримання цього рівня. Для підтримання необхідної кількості нейтрофілів потрібне тривале зведення препарата. 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 1,5×10⁹/л до 10×10⁹/л. **Пациєнти з ВІЛ-інфекцією.** Для відновлення кількості нейтрофілів рекомендована початкова доза становить 0,1 млн. МО (1 мкг)/кг на добу шоденном шляхом одноразової підшкірної ін'єкції. Для відновлення кількості нейтрофілів рекомендована початкова доза становить 0,1 млн. МО (1 мкг)/кг на добу підшкірно протягом 4–5 днів поспіль. Клінічні дослідження показали, що ін'єкції зроблені відповідно до цих доз не проводилися, таким чином специфічні рекомендації щодо дозування зробили неможливо. **Застосування у хворих з порушенням функції нирок або печінки.** Хворі з тяжким порушенням функції нирок або печінки не потребують корекції доз, оскільки дослідження продемонстрували, що їхні фармакокінетичні та фармакодинамічні показники подібні до таких у здорових пацієнтів. **Побічні реакції.** В онкологічних хворих: збільшення концентрацій лужної фосфатази, лактатдегідрогенази, сечової кислоти; кашель, біль у горлі; нудота/бл�вання; збільшення концентрацій лужної фосфатази, лактатдегідрогенази, гіперуремія; носова кровотеча; біль в кістках і м'язах; головний біль; кашель, біль у горлі; запор, аморексія, діарея, мукозит; аполеції, шкірний висип; втома, загальна слабкість. У здорових донорів при мобілізації периферичних стовбурових клітин крові (ПСК): лейкотіз, тромбоцитопенія; головний біль; біль в кістках і м'язах; збільшення концентрацій лужної фосфатази, лактатдегідрогенази, гіперуремія; носова кровотеча; біль в кістках і м'язах; тромбоцитопенія; головний біль; діарея; збільшення печінки; аполеції, шкірний висип; втома, загальна слабкість. У хворих з ТХН: анемія, спленомегалія; зменшення рівня глукози, збільшення концентрацій лужної фосфатази, лактатдегідрогенази, гіперуремія; носова кровотеча; біль в кістках і м'язах; порушення функціонування селезінки. **Термін придатності.** 30 місяців. **Умови зберігання.** Зберігати при температурі від 2 до 8 °C в оригінальній упаковці. **Упаковка.** По 0,5 мл (30 млн. МО) або по 0,8 мл (48 млн. МО) в скляному шприці одноразового використання з герметичною приєднанням голкою та захисним пакетом, з або без пристрою для безпекового введення та запобігання поранені голкою чи повторного використання. Р.П. МОЗ України № 848/11-300200000 від 21.06.2011. **Категорія відпуску.** За рецептром. **Виробник.** Тева Фарма Б.В. Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд. Вул. Елі Хурайв 18, Інд. зона, Кфар-Саба, Ізраїль.

