

1. НАЗВА ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Аккофіл 48 млн ОД/0,5 мл, розчин для ін'єкцій або інфузій у попередньо наповненому шприці

2. ЯКІСНИЙ ТА КІЛЬКІСНИЙ СКЛАД

1 мл розчину містить 96 млн одиниць (млн ОД) (еквівалент 960 мікrogramів [мкг]) філграстиму.

1 попередньо наповнений шприц містить 48 млн ОД (еквіваленто 480 мкг філграстиму у 0,5 мл розчину для ін'єкцій або інфузій).

Філграстим – рекомбінантний людський метіоніл гранулоцитарний колонієстимулюючий фактор, отриманий з *Escherichia coli* (BL21) методом рекомбінантної ДНК.

Допоміжні речовини з установленою дією

1 мл розчину містить 50 мг сорбіту (Е420)

Повний перелік допоміжних речовин викладений у Розділі 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Розчин для ін'єкцій або інфузій

Прозорий безбарвний розчин.

4. ДЕТАЛЬНІ КЛІНІЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

4.1 Показання до застосування

Аккофіл показаний для скорочення тривалості нейтропенії і зниження частоти виникнення нейтропенії, у тому числі такої, що супроводжується фебрильною реакцією, у пацієнтів, які отримують стандартну хіміотерапію цитотоксичними засобами з приводу зложісних новоутворень (за винятком хронічного міелолейкозу та мієлодиспластичного синдрому), а також для скорочення тривалості нейтропенії у хворих, що отримують міелоаблятивну терапію з наступною трансплантацією кісткового мозку та мають підвищений ризик тривалої тяжкої нейтропенії. Безпека та ефективність застосування препарату Аккофіл у дорослих і дітей, що отримують цитотоксичну хіміотерапію, є подібними.

Аккофіл показаний для застосування з метою мобілізації клітин-попередників периферичної крові (англ. *peripheral blood progenitor cells*, ПСКК).

Тривала терапія препаратом Аккофіл показана для збільшення кількості нейтрофілів та зменшення частоти і тривалості інфекційних ускладнень у дітей та дорослих з тяжкою вродженою, циклічною або ідіопатичною нейтропенією та абсолютною кількістю нейтрофілів (АКН) $\leq 0,5 \times 10^9/\text{л}$.

Аккофіл показаний для лікування стійкої нейтропенії (АКН $\leq 1,0 \times 10^9/\text{л}$) у пацієнтів з розгорнутою стадією ВІЛ-інфекції для зниження ризику бактеріальних інфекцій, коли інші методи лікування нейтропенії неприйнятні.

4.2 Спосіб застосування та дози

Терапію препаратом Аккофіл слід проводити лише у співпраці зі спеціалізованим онкологічним центром, який має досвід застосування гранулоцитарних колонієстимулюючих факторів (англ. *granulocyte-colony stimulating factor*, Г-КСФ) та лікування захворювань крові і має необхідні засоби діагностики. Процедури мобілізації та аферезу повинні проводитися спільно з центром

Рамонета

онкогематології, який володіє належним досвідом у цій сфері та здатен забезпечити належний моніторинг гемопоетичних клітин-попередників.

Дозування

Пациєнти, які отримують стандартну цитотоксичну хіміотерапію

Рекомендована доза філграстіму становить 0,5 млн ОД на кілограм маси тіла на добу (5 мкг/кг/добу). Першу дозу препарату Аккофіл слід вводити не раніше, ніж через 24 години після цитотоксичної хіміотерапії. У рандомізованих клінічних випробуваннях використовувалася підшкірна доза 230 мгк/м²/добу (від 4,0 до 8,4 мкг/кг/добу).

Щоденне введення філграстіму слід продовжувати доти, доки очікувана кількість нейтрофілів не нормалізується після подолання надиру (найнижчого числа нейтрофілів). Після стандартної хіміотерапії з приводу солідних пухлин, лімфом та лімфоїдних лейкемій необхідне лікування для досягнення вищезазначененої мети може тривати до 14 днів. Після індукційної та консолідаційної терапії гострого міелоїдного лейкозу тривалість лікування може бути значно довшою (до 38 днів), залежно від типу, дози та режиму дозування цитотоксичної хіміотерапії.

У пацієнтів, які отримують цитотоксичну хіміотерапію, зазвичай спостерігається короткотривале збільшення кількості нейтрофілів через 1-2 дні після початку лікування філграстімом. Однак, щоб забезпечити тривалу терапевтичну відповідь, застосування філграстіму не слід переривати до того, як очікуваний надир (найнижчий показник) буде перевищений і кількість нейтрофілів нормалізується. Не рекомендовано передчасно припиняти лікування філграстімом до досягнення очікуваного надиру (найнижчого показника) нейтрофілів.

Пациєнти, які отримують мієлоаблятивну терапію з наступною трансплантацією кісткового мозку

Рекомендована початкова доза філграстіму становить 1,0 млн ОД на кілограм маси тіла на добу (10 мкг/кг/добу). Першу дозу філграстіму слід вводити не раніше, ніж через 24 години після проведення цитотоксичної хіміотерапії, але не пізніше, ніж через 24 години після пересадки кісткового мозку.

Після проходження надиру по кількості нейтрофілів, добову дозу філграстіму слід скоригувати відповідно до схеми, залежно від зміни формули крові:

Кількість нейтрофілів	Коригування дози філграстіму
> 1,0 x 10 ⁹ /л протягом 3 днів поспіль	Зменшити до 0,5 млн ОД (5 мкг)/кг/добу
Після цього, якщо АКН залишається > 1,0 x 10 ⁹ /л протягом ще 3 днів поспіль	Припинити застосування філграстіму
Якщо під час лікування АКН знижується до < 1,0 x 10 ⁹ /л, дозу філграстіму необхідно повторно підвищити відповідно до описаної вище схеми	
АКН – абсолютна кількість нейтрофілів	

Мобілізація периферичних стовбурових клітин крові (англ. peripheral blood progenitor cells, ПСКК) у пацієнтів, які отримують мієlosупресивну або мієлоаблятивну терапію з подальшою аутологічною трансплантацією ПСКК

Рекомендована доза філграстіму для мобілізації ПСКК при монотерапії становить 1,0 млн ОД (10 мкг)/кг/добу протягом 5-7 днів поспіль. Час проведення лейкаферезу: зазвичай 1-2 процедур лейкаферезу на 5 та 6 добу достатньо. В інших випадках може бути необхідним додатковий лейкаферез. Застосування філграстіму слід продовжувати до останнього лейкаферезу.

Рекомендована доза філграстіму для мобілізації ПСКК після мієlosупресивної хіміотерапії становить 0,5 млн ОД (5 мкг)/кг/добу, що застосовується щоденно, починаючи з першої доби після завершення хіміотерапії і до подолання найнижчого рівня кількості нейтрофілів та повернення АКН до нормальних значень. Лейкаферез повинен проводитися у період, коли АКН збільшується з < 0,5 x 10⁹/л до > 5,0 x 10⁹/л. Для пацієнтів, які не отримували інтенсивну

Гамченко Н. І.

хіміотерапію, однієї процедури лейкаферезу, як правило, достатньо. В інших випадках рекомендується проводити додаткові процедури лейкаферезу.

Мобілізація ПСКК у здорових донорів перед алогенною трансплантацією ПСКК

Для мобілізації ПСКК у здорових донорів філграстим застосовують у дозі 1,0 млн ОД (10 мкг)/кг/добу впродовж 4 - 5 днів поспіль. Лейкаферез необхідно починати на 5 добу та продовжувати до 6 доби, якщо необхідно, щоб зібрати кількість 4×10^6 CD34⁺ клітин на кілограм маси тіла реципієнта.

Пацієнти з тяжкою хронічною нейтропенією

Вроджена нейтропенія

Рекомендована початкова доза становить 1,2 млн ОД (12 мкг)/кг/добу у вигляді одноразової дози або декількох.

Ідіопатична або циклічна нейтропенія

Рекомендована початкова доза становить 0,5 млн ОД (5 мкг)/кг/добу у вигляді одноразової дози або декількох.

Коригування дози

Філграстим вводять щодня підшкірно доки кількість нейтрофілів не буде стабільно перевищувати $1,5 \times 10^9/\text{л}$. Після досягнення терапевтичного ефекту слід визначити мінімальну ефективну дозу для підтримання зазначеного рівня АКН. Для підтримання необхідної кількості нейтрофілів потрібне тривале щоденне введення препарату. Через 1-2 тижні лікування початкову дозу можна подвоїти або зменшити наполовину, залежно від реакції хворого. В подальшому можна проводити індивідуальну корекцію дози кожні 1-2 тижні для підтримки середньої кількості нейтрофілів у діапазоні від $1,5 \times 10^9/\text{л}$ до $10 \times 10^9/\text{л}$. Для хворих із тяжкими інфекціями можна застосовувати схему з більш швидким підвищенням дози. У клінічних випробуваннях у 97% пацієнтів з терапевтичною відповіддю спостерігалася повна клінічна відповідь на тлі доз ≤ 24 мкг/кг/добу. Безпека філграстиму при довготривалому застосуванні в дозах понад 24 мкг/кг/добу у пацієнтів з тяжкою хронічною нейтропенією не встановлена.

Пацієнти з ВІЛ-інфекцією

Відновлення кількості нейтрофілів

Рекомендована початкова доза філграстиму становить 0,1 млн ОД (1 мкг)/кг/добу щоденно зі збільшенням дози максимум до 0,4 млн ОД (4 мкг)/кг/добу до сталої нормалізації кількості нейтрофілів ($\text{АКН} > 2,0 \times 10^9/\text{л}$). У клінічних випробуваннях у понад 90% пацієнтів спостерігалася клінічна відповідь на цю дозу, а медіана нормалізації кількості нейтрофілів становила 2 дні.

У рідкісних випадках (<10% пацієнтів) для відновлення кількості нейтрофілів використовувалися дози препарату до 1,0 млн ОД (10 мкг)/кг/добу.

Підтримання нормальної кількості нейтрофілів

Після усунення нейтропенії слід визначити найефективнішу мінімальну дозу для підтримання нормальної кількості нейтрофілів. Рекомендовано починати коригування із застосування початкової дози 30 млн ОД (300 мкг) на добу за альтернативною схемою (через день). Залежно від показників АКН пацієнта, може знадобитися додаткове коригування дози для підтримання кількості нейтрофілів на рівні $> 2,0 \times 10^9/\text{л}$. У клінічних випробуваннях для підтримання АКН на рівні $> 2,0 \times 10^9/\text{л}$ необхідно було вводити 30 млн ОД (300 мкг) препарату на добу від 1 до 7 днів на тиждень, при цьому медіана частоти застосування препарату становила 3 дні на тиждень. Для підтримання АКН на рівні $> 2,0 \times 10^9/\text{л}$ може бути необхідним тривале застосування препарату.

Спеціальні групи пацієнтів

Літні пацієнти

У клінічних випробуваннях філграстиму брала участь невелика кількість літніх пацієнтів, однак спеціальні дослідження в цій віковій групі не проводилися, отже конкретні рекомендації щодо дозування не можуть бути надані.

Пацієнти з нирковою недостатністю

Дослідження із вивчення застосування філграстиму пацієнтами із тяжкими порушеннями функції нирок або печінки показали, що фармакокінетичний та фармакодинамічний профілі препарату є подібними до профілів, що спостерігаються у здорових осіб. Корекція дози для таких пацієнтів не потрібна.

Педіатричні пацієнти з тяжкою хронічною нейтропенією та онкологічними захворюваннями 65% пацієнтів, які брали участь у програмі клінічних випробувань з лікування тяжкої хронічної нейтропенії, були молодше 18 років. Лікування у цій віковій групі, до якої в основному входили пацієнти з вродженою нейтропенією, виявилося ефективним. Не було виявлено жодних відмінностей між профілями безпеки у педіатричних пацієнтів, які отримували лікування з приводу тяжкої хронічної нейтропенії.

Дані клінічних випробувань за участі педіатричних пацієнтів свідчать, що безпека та ефективність філграстиму є аналогічними у дорослих та дітей, які отримують цитотоксичну хіміотерапію.

Рекомендації щодо дозування для педіатричних пацієнтів є такі ж, як і для дорослих, що отримують мієлосупресивну цитотоксичну хіміотерапію.

Спосіб застосування

Пацієнти, які отримують стандартну цитотоксичну хіміотерапію

Філграстим може вводитися у вигляді щодених підшкірних ін'єкцій або, як альтернатива, 30-хвилинних щодених внутрішньовенних інфузій після розведення у розчині глюкози 50 мг/мл (5%). Додаткові інструкції щодо процедури розведення перед виконанням інфузії викладені у розділі 6.6. У більшості випадків кращим є підшкірний спосіб застосування. Результати дослідження з одноразовим застосуванням препарату свідчать, що при внутрішньовенному введенні може скорочуватися тривалість дії. Клінічне значення цього факту при багаторазовому застосуванні препарату не з'ясоване. Вибір способу застосування слід робити виходячи з конкретної клінічної ситуації.

Пацієнти, які отримують мієлоаблятивну терапію з наступною трансплантацією кісткового мозку

Філграстим вводять у вигляді короткочасної 30-хвилинної внутрішньовенної інфузії або безперервної 24-годинної підшкірної чи внутрішньовенної інфузії, в обох випадках – після розведення у 20 мл розчину глюкози 50 мг/мл (5%). Додаткові інструкції щодо процедури розведення у розчині глюкози 50 мг/мл (5%) перед виконанням інфузії викладені у розділі 6.6.

Пацієнти, яким проводиться мобілізація ПСКК

При монотерапії філграстимом для мобілізації ПСКК:

Філграстим може вводитися у вигляді 24-годинної безперервної підшкірної інфузії або підшкірної ін'єкції. Перед виконанням інфузії філграстим слід розчинити у 20 мл 5% розчину глюкози (див. розділ 6.6).

Застосування філграстиму для мобілізації ПСКК після мієлосупресивної хіміотерапії
Філграстим застосовують у вигляді підшкірних ін'єкцій.

Застосування філграстиму для мобілізації ПСКК у здорових донорів перед алогенною трансплантацією ПСКК

Філграстим застосовують у вигляді підшкірних ін'єкцій.

Пацієнти з тяжкою хронічною нейтропенією

При вроджений, ідіопатичній або циклічній нейтропенії філграстим застосовують у вигляді підшкірних ін'єкцій.

Пацієнти з ВІЛ-інфекцією

Санченко І.В.

З метою усунення нейтропенії та підтримання нормальної кількості нейтрофілів у пацієнтів з ВІЛ-інфекцією, філграстим застосовують підшкірно.

4.3 Протипоказання

Гіперчутливість до діючої речовини або до будь-якої з допоміжних речовин, зазначених у розділі 6.1.

4.4 Особливості застосування

Відстежуваність

З метою покращення відстежуваності застосування гранулоцитарних колоніестимулюючих факторів (Г-КСФ) необхідно чітко вказувати торгову назву препарату, що вводиться, у медичній картці пацієнта.

Особливості застосування за всіма показаннями

Філграстим не слід застосовувати для підвищення дози цитотоксичної хіміотерапії понад встановлений режим дозування.

Філграстим не слід застосовувати пацієнтам з тяжкою вродженою нейтропенією, у яких розвивається лейкемія або виявляються ознаки прогресування лейкемії.

Гіперчутливість

Повідомлялося про випадки гіперчутливості, у тому числі анафілактичні реакції, на початку чи впродовж подальшої терапії у пацієнтів, які отримували філграстим. Застосування філграстиму відміняють пацієнтам з клінічно значимою гіперчутливістю до препарату. Не слід призначати філграстим пацієнтам з гіперчутливістю до філграстиму або пегфілграстиму в анамнезі.

Імуногенність

Як і при застосуванні інших терапевтичних білків, існує потенціал імуногенності. Швидкість утворення антитіл до філграстиму зазвичай низька. Як і очікувалося, зв'язування з антитілами дійсно відбувається, як у всіх біопрепаратів, однак на сьогодні не встановлено, що воно може пов'язуватися з нейтралізацією ефекту препарату.

Особливі застереження щодо застосування пацієнтами з гострим мієлоїдним лейкозом (англ. acute myeloid leukaemia, ГМЛ)

Ріст злойкісних клітин

Гранулоцитарний колоніестимулюючий фактор може сприяти росту мієлоїдних клітин *in vitro*. Analogічний ефект *in vitro* може спостерігатися і в деяких немієлоїдних клітинах.

Мієлодиспластичний синдром або хронічний мієлолейкоз

Безпека та ефективність застосування філграстиму пацієнтами з мієлодиспластичним синдромом або хронічним мієлоїдним лейкозом не встановлені. Отже, застосування філграстиму при цих захворюваннях не показане. Особливу увагу слід звертати при проведенні диференційної діагностики між бластною трансформацією при хронічному мієлолейкозі та гострим мієлоїдним лейкозом.

Гострий мієлоїдний лейкоз

Ураховуючи обмеженість даних щодо безпеки та ефективності препаратору у пацієнтів з вторинним ГМЛ, застосування філграстиму слід проводити з обережністю. Безпека та ефективність застосування філграстиму у пацієнтів віком < 55 років зі щойно діагностованим ГМЛ та задовільними цитогенетичними показниками [t (8; 21), t (15; 17), інверсія (16)] не встановлені.

Інші особливі застереження

Остеопороз

Пациєнтам із існуючим остеопорозом, які проходять безперервну терапію філграстимом протягом понад 6 місяців, може бути показаний моніторинг щільності кісткової тканини.

Побічні явища з боку легень

Повідомлялося про побічні реакції з боку легень, зокрема випадки інтерстиціальної пневмонії, після введення Г-КСФ. Ризик може бути збільшений у пацієнтів з легеневими інфільтратами або пневмонією в недавньому анамнезі. Поява легеневих розладів, таких як кашель, лихоманка та диспіне, у комплексі з рентгенологічними ознаками легеневих інфільтратів та погіршення функції легень можуть бути першими свідченнями гострого респіраторного дистрес-синдрому (англ. *Adult Respiratory Distress Syndrome*, ГРДС). У таких випадках застосування філграстиму слід припинити та розпочати відповідне лікування.

Синдром капілярного витоку

Після застосування гранулоцитарних колоніестимулюючих факторів повідомлялося про виникнення синдрому капілярного витоку, який характеризується артеріальною гіпотензією, гіпоальбумінемією, набряком та гемоконцентрацією (збільшенням кількості еритроцитів). Пацієнти, що мають симптоми синдрому капілярного витоку, повинні перебувати під ретельним наглядом та отримувати стандартне симптоматичне лікування, в тому числі інтенсивну терапію, за потреби (див. розділ 4.8).

Гломерулонефрит

Повідомлялося про розвиток гломерулонефриту у пацієнтів, які отримували філграстим та пегфілграстим. Зазвичай прояви гломерулонефриту зникали після зниження дози або припинення лікування філграстимом та пегфілграстимом. Рекомендований контроль показників сечі.

Особливі застереження для пацієнтів з онкологічною патологією

Сplenomegalія та розрив селезінки

Після введення філграстиму надходили нечасті повідомлення про випадки спленомегалії та розриву селезінки. Деякі випадки розриву селезінки були летальними. Пацієнти, які отримують філграстим і скаржаться на біль у верхній лівій частині живота та/або у лівому плечі, слід перевірити на наявність збільшення розмірів селезінки або розриву селезінки. Встановлено, що зниження дози філграстиму сповільнює або зупиняє перебіг спленомегалії у пацієнтів з тяжкою хронічною нейтропенією, для 3% пацієнтів була необхідна спленектомія.

Лейкоцитоз

У менше як 5% пацієнтів, які приймали філграстим у дозах, що перевищують 0,3 млн ОД (3 мкг)/кг/добу, кількість лейкоцитів у крові становила $100 \times 10^9/\text{л}$ або вище. Не зафіксовано жодних побічних явищ, безпосередньо зумовлених таким ступенем лейкоцитозу. Однак, враховуючи потенційні ризики, пов'язані з тяжким лейкоцитозом, слід регулярно перевіряти кількість лейкоцитів у крові пацієнтів під час лікування філграстимом. Якщо кількість лейкоцитів перевищує $50 \times 10^9/\text{л}$ після очікуваного надиру (найнижчий показник), слід негайно припинити застосування філграстиму. Крім того, якщо кількість лейкоцитів збільшується до понад $70 \times 10^9/\text{л}$ під час прийому філграстиму для мобілізації ПСКК, необхідно припинити застосування препарату або зменшити його дозу.

Ризики, що супроводжуються збільшеною дозою хіміотерапії

З особливою обачністю слід проводити курс хіміотерапії високими дозами препаратів, адже високі дози препаратів не призводили до зменшення пухлини, натомість інтенсивні дози хіміотерапевтичних речовин можуть привести до накопичення токсинів в організмі, ураження серцево-судинної, дихальної та нервової систем, а також викликати дерматологічні реакції (радимо уважно вивчити рекомендації до застосування відповідних хіміотерапевтичних агентів).

Вплив хіміотерапії на еритроцити та тромбоцити

Монотерапія філграстимом не запобігає виникненню тромбоцитопенії та анемії, обумовлених мілкосупресивною хіміотерапією, однак дає змогу застосовувати хіміопрепарати у виших дозах

(відповідно до призначененої схеми), внаслідок чого ризик розвитку тромбоцитопенії та анемії у пацієнта може зростати. Рекомендовано регулярно контролювати кількість тромбоцитів та показники гематокриту. Особливу обережність слід виявляти при застосуванні однокомпонентних та комбінованих хіміотерапевтичних засобів, здатних спричиняти тяжку тромбоцитопенію.

Встановлено, що застосування ПСКК, мобілізованих за допомогою філграстиму, зменшує виражність і тривалість тромбоцитопенії після мієlosупресивної або мієлоаблятивної хіміотерапії.

Інші особливі застереження

Дія філграстиму у пацієнтів зі значним зменшенням кількості мієлоїдних клітин-попередників ще не вивчена. Оскільки філграстим впливає в основному на дозрівання попередників нейтрофілів і таким чином збільшує кількість нейтрофілів у крові, його дія може зменшуватися у пацієнтів із низькою кількістю попередників (наприклад, у пацієнтів, які пройшли інтенсивну променеву терапію або хіміотерапію чи мають інфільтрацію пухлини в кістковий мозок).

Надходили поодинокі повідомлення про виникнення судинних розладів, у тому числі вено-оклюзійної хвороби та порушення водного балансу, у пацієнтів, які проходили високодозову хіміотерапію з наступною трансплантацією.

Надходили повідомлення про реакції відторгнення трансплантату та летальні випадки у пацієнтів, які отримували Г-КСФ після алогенної трансплантації кісткового мозку (див. розділи 4.8 і 5.1).

Збільшення гемopoетичної активності кісткового мозку у відповідь на лікування факторами росту пов'язується з тимчасовими аномальними результатами скануваннями кісток. Це явище необхідно враховувати при інтерпретації результатів сканування.

Особливі застереження для пацієнтів, які проходять мобілізацію ПСКК

Мобілізація ПСКК

Не проводилося жодного рандомізованого проспективного порівняння двох рекомендованих методів мобілізації (філграстим як монотерапія або у комбінації з мієlosупресивною хіміотерапією) в межах однієї популяції пацієнтів. Ступінь варіації між окремими пацієнтами та між лабораторними показниками CD34⁺ клітин свідчить, що безпосереднє порівняння результатів різних досліджень провести складно. Тому важко рекомендувати оптимальний метод. Вибір методу мобілізації слід здійснювати виходячи із загальних цілей лікування для кожного окремого пацієнта.

Попереднє лікування цитотоксичними засобами

У хворих, яким раніше проводили інтенсивну мієlosупресивну терапію, може не спостерігатися достатня мобілізація ПСКК з досягненням рекомендованого мінімального рівня ($2,0 \times 10^6$ CD34⁺ клітин/кг) або достатне прискорення відновлення кількості тромбоцитів.

Деякі цитотоксичні засоби проявляють особливу токсичність відносно клітин-попередників гемопоезу та можуть негативно впливати на їх мобілізацію. Тривале застосування таких препаратів як мелфалан, кармустан (BCNU) та карбоплатин перед запланованою мобілізацією клітин-попередників може привести до зменшення ступеня її вираженості. Однак встановлено, що застосування мелфалану, кармустану (BCNU) або карбоплатину одночасно з філграстимом сприяє мобілізації ПСКК. Якщо планується трансплантація периферичних стовбурових клітин крові, рекомендується провести мобілізацію ПСКК на ранній стадії лікування хворого. У пацієнтів, які отримують таке лікування, особливу увагу слід звернути на кількість клітин-попередників, мобілізованих до застосування препаратів хіміотерапії у високих дозах. Якщо результати мобілізації відповідно до вищенаведених критеріїв недостатні, слід розглянути застосування альтернативних методів лікування, які не потребують використання клітин-попередників.

Раменотіж

Оцінка кількості мобілізованих стовбурових клітин крові

При проведенні оцінки кількості клітин-попередників, мобілізованих у хворих, які отримали лікування філграстимом, особливу увагу слід приділяти методу кількісного визначення. Результати проточного цитометричного аналізу кількості CD34⁺-клітин залежать від застосованої методології. Отже, слід з обережністю ставитися до рекомендацій щодо їх кількості, складених на базі результатів досліджень, проведених в інших лабораторіях.

Результати статистичного аналізу взаємозв'язку між кількістю введених в реінфузію CD34⁺-клітин та швидкістю відновлення кількості тромбоцитів після високодозової хіміотерапії свідчать про складну, але стабільну залежність.

Рекомендації стосовно необхідності забезпечення мінімальної кількості на рівні $\geq 2,0 \times 10^6$ CD34⁺ клітин/кг ґрунтуються на опублікованих даних досвіду застосування і дозволяють досягти достатнього відновлення гематологічних показників. При рівні, що перевищує мінімальний рекомендований, спостерігається швидша нормалізація, при рівні, меншому за рекомендований – триваліша.

Особливі застереження для здорових донорів, яким виконується мобілізація периферичних стовбурових клітин крові

Мобілізація ПСКК не забезпечує безпосередньої клінічної користі здоровим донорам і може розглядатися винятково з метою трансплантації алогенних стовбурових клітин.

Мобілізація ПСКК може проводитися у донорів, які відповідають звичайним клінічним та лабораторним критеріям для донорства клітин-попередників гемопоезу. Особливу увагу слід звертати на гематологічні показники та наявність інфекційних хвороб. Безпека та ефективність застосування філграстиму здоровими донорами віком до 16 років і понад 60 років не оцінювалися.

Тромбоцитопенія

У пацієнтів, які отримували філграстим, дуже часто повідомлялося про виникнення тромбоцитопенії. Отже, слід забезпечити ретельний моніторинг кількості тромбоцитів.

Тимчасова тромбоцитопенія (кількість тромбоцитів $< 100 \times 10^9/\text{л}$) після застосування філграстиму і проведення лейкаферезу спостерігалася у 35% пацієнтів. Серед них було зареєстровано два випадки тромбоцитопенії з кількістю тромбоцитів $< 50 \times 10^9/\text{л}$, які пов'язували з проведеним лейкаферезу. За необхідності виконання понад однієї процедури лейкаферезу особливу увагу слід звернути на донорів, у яких кількість тромбоцитів до лейкаферезу становить $< 100 \times 10^9/\text{л}$. Загалом, проведення лейкаферезу не рекомендується, якщо кількість тромбоцитів менше $75 \times 10^9/\text{л}$.

Лейкаферез не слід проводити донорам, які отримують антикоагулантну терапію або мають порушення гемостазу. Застосування філграстиму потрібно відмінити або зменшити його дозу у випадках збільшення кількості лейкоцитів до $> 70 \times 10^9/\text{л}$. Моніторинг стану донорів, які отримують Г-КСФ для мобілізації ПСКК, слід продовжувати до нормалізації гематологічних показників.

Після застосування Г-КСФ у здорових донорів спостерігалися транзиторні цитогенетичні відхилення. Значення таких змін невідомі. Крім цього, не виключається ризик стимуляції утворення злокісніх клонів міелоїдних клітин. Центрам аферезу рекомендується вести систематичний облік та відстеження донорів стовбурових клітин щонайменше впродовж 10 років для забезпечення моніторингу довготривалої безпеки.

Надходили повідомлення про часті, зазвичай безсимптомні випадки спленомегалії та нечасті випадки розриву селезінки у здорових донорів та пацієнтів після застосування Г-КСФ. Деякі випадки розриву селезінки були летальними. Тому слід ретельно контролювати розміри селезінки (клінічне обстеження, ультразвукове обстеження). Необхідно враховувати можливість

Раміно 77.08

роздріву селезінки при проведенні діагностики у донорів та/або пацієнтів, які скаржаться на біль у верхній лівій частині живота чи у лівому плечі.

Надходили часті повідомлення про виникнення задишок у здорових донорів, а також нечасті – про розвиток інших побічних явищ з боку легень (кровохаркання, легеневі кровотечі, легеневі інфільтрати та гіпоксія). При підозрюваніх або підтверджених легеневих побічних явищах слід розглянути можливість припинення лікування філграстимом та надати належну медичну допомогу.

Особливі застереження для реципієнтів алогенних ПСКК, мобілізованих філграстимом

Сучасні дані свідчать, що імунологічна взаємодія між алотрансплантатом ПСКК і реципієнтом може бути пов’язана з підвищеннем ризику розвитку гострої та хронічної реакції «трансплантат проти хазяїна», порівняно з трансплантацією кісткового мозку.

Особливі застереження для пацієнтів із тяжкою хронічною нейтропенією

Формула крові

Надходили часті повідомлення про випадки тромбоцитопенії у пацієнтів, які отримували філграстим. Кількість тромбоцитів слід ретельно контролювати, особливо протягом декількох перших тижнів лікування філграстимом. Тимчасове припинення або зменшення дози філграстиму слід розглянути для пацієнтів, у яких розвивається тромбоцитопенія (стабільна кількість тромбоцитів $<100\,000/\text{мм}^3$).

Можливі інші зміни формули крові, у тому числі анемія та транзиторне підвищення міелоїдних клітин-попередників, що зумовлює необхідність ретельного моніторингу формулі крові.

Трансформація в лейкемію або мієлодиспластичний синдром

Особлива обережність необхідна при діагностиці тяжкої хронічної нейтропенії, щоб диференціювати її від інших гематологічних захворювань, таких як апластична анемія, мієлодисплазія та мієлолейкоз. До початку лікування слід здійснити розгорнуте лабораторне дослідження крові з визначенням лейкоцитарної формули і кількості тромбоцитів, а також визначити морфологічну картину кісткового мозку і каріотип.

Виникнення мієлодиспластичного синдрому (МДС) або лейкемії у пацієнтів з тяжкою хронічною нейтропенією, які отримували філграстим у клінічних дослідженнях, спостерігалося рідко (приблизно у 3% пацієнтів). Зазначені дані стосуються виключно пацієнтів з вродженою нейтропенією. МДС та лейкемія є природними ускладненнями захворювання і їх зв’язок із застосуванням філграстиму остаточно не доведений. Приблизно у 12% пацієнтів (без цитогенетичних порушень до початку терапії) за результатами наступних регулярних аналізів спостерігалися відхилення, у тому числі моносомія 7. Якщо у пацієнтів з тяжкою хронічною нейтропенією виникають цитогенетичні розлади, слід ретельно оцінити співвідношення між ризиками та користю від продовження терапії філграстимом. При виникненні у пацієнта МДС або лейкемії лікування філграстимом слід припинити. Наразі невідомо, чи підвищує довготривала терапія із застосуванням філграстиму у пацієнтів з тяжкою хронічною нейтропенією ризик цитогенетичних порушень, МДС або лейкемічної трансформації. Рекомендовано регулярно проводити морфологічне та цитогенетичне дослідження кісткового мозку пацієнтів, приблизно кожні 12 місяців.

Інші особливі застереження

Слід позбутися причин тимчасової нейтропенії, таких як вірусні інфекції.

Надходили дуже часті повідомлення про випадки спленомегалії і часті – про випадки розривів селезінки після застосування філграстиму. Осіб, які отримують філграстим і скаржаться на біль у верхній лівій частині живота та/або у лівому плечі, необхідно обстежити на предмет збільшення розмірів чи розриву селезінки.

Сplenomegalia є безпосереднім наслідком терапії філграстимом. У 31% пацієнтів, які отримували лікування філграстимом у клінічних дослідженнях, виявлялася спленомегалія при пальпації. Збільшення розмірів селезінки за даними рентгенографії виявлялося на ранніх етапах лікування філграстимом і мало тенденцію до стабілізації в подальшому. Зниження дози

призводило до сповільнення або припинення прогресування збільшення селезінки. Проведення спленектомії потребували 3% пацієнтів. Необхідно забезпечити регулярну перевірку розмірів селезінки. Для визначення аномального збільшення розмірів селезінки достатньо процедури абдомінальної пальпациї.

Надходили часті повідомлення про випадки гематурії. Протеїнурія спостерігалися у невеликої кількості пацієнтів. Слід регулярно робити аналізи сечі з метою контролю цих явищ.

Безпека та ефективність застосування препарату новонародженими та пацієнтами з автоімунною нейтропенією не встановлені.

Особливі застереження для пацієнтів з ВІЛ-інфекцією

Після застосування філграстиму надходили часті повідомлення про випадки спленомегалії. Осіб, які отримують філграстим і скаржаться на біль у верхній лівій частині живота та/або у лівому плечі, необхідно обстежити на предмет збільшення розмірів чи розриву селезінки.

Формула крові

Необхідно регулярно контролювати абсолютну кількість нейтрофілів, особливо протягом перших декількох тижнів лікування філграстимом. У деяких пацієнтів спостерігається дуже швидка терапевтична відповідь на початкову дозу філграстиму, що супроводжується значним збільшенням кількості нейтрофілів. Рекомендовано визначати АКН щоденно протягом перших 2-3 днів лікування філграстимом. У подальшому рекомендується вимірювати АКН щонайменше два рази на тиждень протягом перших 2 тижнів і після цього – 1 раз на тиждень або 1 раз через тиждень під час підтримуючої терапії. При переривчастому введенні філграстиму в дозі 30 млн ОД (300 мкг) на добу можливі значні коливання показників АКН з часом. Для визначення мінімального або найнижчого (надир) рівня АКН забір крові рекомендується проводити безпосередньо перед введенням наступної дози філграстиму.

Ризики, пов'язані зі збільшенням доз мієlosупресивних препаратів

Монотерапія філграстимом не запобігає виникненню тромбоцитопенії та анемії, обумовлених мієlosупресивними лікарськими засобами. Оскільки під час лікування філграстимом такі препарати в принципі можуть вводитися пацієнтам у вищих дозах або у більших кількостях, ризик виникнення у пацієнта тромбоцитопенії та анемії також може зростати. Рекомендується регулярно контролювати показники формулі крові (див. вище).

Інфекції та злокісні новоутворення, які спричиняють мієlosупресію

Нейтропенія може розвиватися внаслідок інфільтрації кісткового мозку опортуністичними інфекціями, такими як комплекс *Mycobacterium avium*, або внаслідок пухлинного ураження кісткового мозку (лімфома). У хворих із відомою інфільтрацією кісткового мозку інфекційними збудниками або з пухлинними ураженнями кісткового мозку терапію філграстимом для лікування нейтропенії слід проводити одночасно з належною терапією вказаної патології. Механізм дії філграстиму при лікуванні нейтропенії, зумовленої інфільтрацією кісткового мозку інфекційними збудниками або пухлинним ураженням, не встановлений.

Особливі застереження для пацієнтів із серпоподібноклітинними аномаліями та серпоподібноклітинною анемією

Повідомлялося про серповидно-клітинний криз, який в деяких випадках виявився смертельним, при застосуванні філграстиму пацієнтами з серпоподібноклітинними аномаліями або серпоподібноклітинною анемією. Лікарі повинні бути обережними при призначенні філграстиму пацієнтам із серпоподібноклітинними аномаліями або серпоподібноклітинною анемією і робити це тільки після ретельної оцінки потенційних ризиків та користі.

Всі пацієнти

Аккофіл містить сорбіт (E420) як допоміжну речовину в концентрації 50 мг/мл. Пацієнти з рідкісною спадковою непереносимістю фруктози (HFI, англ. *Hereditary fructose intolerance*) не повинні застосовувати цей лікарський засіб, якщо в цьому немає крайньої потреби.

У немовлят та дітей молодшого віку (віком до 2 років) ще не може бути діагностована спадкова непереносимість фруктози (HFI). Ліки (що містять сорбітол/фруктозу), що вводяться внутрішньовенно, можуть бути небезпечними для життя і повинні бути протипоказані цій популяції, за винятком випадків виняткової клінічної необхідності або відсутності альтернативного лікування.

Детальний анамнез симптомів спадкової непереносимості фруктози має бути зібраний у кожного пацієнта до введення цього лікарського засобу.

Цей препарат містить менш як 1 ммоль натрію (23 мг) на дозу, тобто практично вільний від натрію.

Захисний ковпачок голки попередньо наповненого шприца містить висушеній природний каучук (похідне латексу), який може спричиняти алергічні реакції.

Повідомлялося про випадки аортиту після введення Г-КСФ у здорових осіб та онкологічних хворих. До симптомів, які спостерігалися у пацієнтів, належали гарячка, біль у животі, нездужання, біль у спині та збільшення маркерів запалення (наприклад, С-реактивного білка та кількості лейкоцитів). У більшості випадків аортит діагностували за допомогою КТ-обстеження і зазвичай він зникав після припинення лікування Г-КСФ. Див. також розділ 4.8.

4.5 Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії

Безпека та ефективність застосування філграстиму в той же день, що і мієлосупресивних цитотоксичних хіміопрепаратів, остаточно не встановлені. Враховуючи чутливість мієлодінних клітин, що швидко діляться, до мієлосупресивної цитотоксичної хіміотерапії, не рекомендується застосовувати філграстим в інтервалі 24 години до або після препаратів хіміотерапії. Попередні дані, отримані у невеликої кількості пацієнтів, що лікувалися одночасно філграстимом та 5-фторурацилом, вказують на можливе посилення тяжкості нейтропенії.

Потенційна взаємодія з іншими гемопоетичними факторами росту і цитокінами у клінічних дослідженнях ще не вивчалася.

Оскільки літій стимулює вивільнення нейтрофілів, можливе посилення дії філграстиму при одночасному застосуванні. Хоча ця взаємодія спеціально не вивчалася, немає доказів того, що така взаємодія є шкідливою.

4.6 Застосування у період вагітності та годування грудю

Вагітність

Дані про застосування філграстиму вагітними жінками обмежені або відсутні. У дослідженнях на тваринах філграстим продемонстрував репродуктивну токсичність. У кролів, які отримували дози у декілька разів вищі за клінічні, і у яких спостерігалася токсична дія препарату на материнський організм, була зареєстрована підвищена частота ембріональної летальності (див. розділ 5.3). У літературі є повідомлення про те, що філграстим проходить через плацентарний бар'єр у вагітних жінок.

Філграстим не рекомендується застосовувати у період вагітності.

Годування грудю

Невідомо, чи проникає філграстим або його метаболіти у грудне молоко людини. Отже ризик для немовлят не можна виключити. Необхідно прийняти рішення про припинення годування грудю або припинення/утримання від застосування філграстиму з урахуванням користі грудного вигодовування для дитини і користі терапії для жінки.

Репродуктивна функція

Філграстим не продемонстрував впливу на репродуктивну функцію або фертильність у самців та самиць щурів (див. розділ 5.3).

4.7 Вплив на здатність керувати транспортними засобами та обслуговувати механізми

Аккофіл може мати незначний вплив на здатність керувати автотранспортом та управляти механізмами

Після застосування препарату Аккофіл можливе запаморочення (див. розділ 4.8).

4.8 Небажані ефекти

Стислий опис профілю безпеки

Найбільш серйозні небажані реакції, які можуть виникати під час прийому філграстиму, включають: анафілактичну реакцію, серйозні небажані явища з боку легень (включаючи інтерстиціальну пневмонію та ГРДС), синдром капілярного витоку, тяжку спленомегалію/розврив селезінки, перетворення на міелодиспластичний синдром або лейкемію у пацієнтів із тяжкою хронічною нейтропенією (TXN), реакцію ТПГ (GvHD) у пацієнтів, яким була проведена алогенна трансплантація кісткового мозку або трансплантація клітин-попередників периферичної крові, та серповидно-клітинний криз у пацієнтів із серповидноклітинною анемією.

Небажаними реакціями, про які найчастіше повідомлялося, були гіпертермія, скелетно-м'язовий біль (який включає біль у кістках, біль у спині, артралгію, міалгію, біль у кінцівках, скелетно-м'язовий біль, кістково-м'язовий біль у грудях, біль у шиї), анемія, блювання та нудота. Під час клінічних досліджень за участю пацієнтів з онкологічними захворюваннями скелетно-м'язовий біль був слабким або помірним у 10% та тяжким у 3% пацієнтів.

Перелік небажаних реакцій у вигляді таблиці

Дані, наведені в таблицях нижче, описують небажані реакції, про які повідомлялося під час клінічних досліджень, та в спонтанних повідомленнях. У межах окремої групи частоти небажані ефекти представлені у порядку зменшення серйозності.

Оцінка небажаних ефектів базується на таких даних частоти:

Дуже часто: $\geq 1/10$

Часто: від $\geq 1/100$ до $< 1/10$

Нечасто: від $\geq 1/1,000$ до $< 1/100$

Рідко: від $\geq 1/10,000$ до $< 1/1,000$

Дуже рідко: $< 1/10,000$

Невідомо: неможливо підрахувати на підставі наявних даних.

Тип системи органів MedDRA	Побічні реакції					
	Дуже часто	Часто	Нечасто	Рідко	Дуже рідко	Невідомо
Інфекції та інвазії		Сепсис Бронхіт Інфекції верхніх дихальних шляхів Інфекції сечовивідних шляхів			-	-
Порушення з боку крові та	Тромбоцитопенія Анемія ^c	Сplenomegalia ^a Зниження гемоглобіну ^e	Лейкоцитоз ^a	Розрив селезінки ^a	-	-

лімфатичної системи				Серповиднок літинна анемія з кризом		
Порушення з боку імунної системи			Реакція "транспланта" проти гостодаря ^b Підвищена чутливість до ліків ^a	Анафілактична реакція	-	-
Порушення з боку метаболізму та харчування		Зниження апетиту ^c Збільшення рівня лактатдегідрогінази у крові	Гіперурикемія Збільшення рівня сечової кислоти у крові	Зниження рівня глюкози в крові Псевдоподагра ^a (Хондрокальциноз із відкладенням пірофосфату кальцію) Дисбаланс об'єму рідини		
Порушення з боку психіки		Безсоння			-	-
Порушення з боку нервової системи	Головний біль ^a	Запаморочення Гіпоестезія Парестезія			-	-
Порушення з боку судинної системи		Гіпотензія Гіпертензія	Венооклюзій на хвороба ^d	Синдром капілярного витоку ^a Аортит	-	-
Порушення з боку дихальної системи, органів грудної клітини та середостіння		Кровохаркання Диспnoe Кашель ^a Орофарингеальний біль ^{a,e} Епістаксис	Гострий респіраторний дистрес-синдром ^a Дихальна недостатність ^a Набряк легень ^a Інтерстиціальне захворювання легень ^a Інфільтрація легень ^a Легенева кровотеча Гіпоксія		-	-
Порушення з боку	Діарея ^{a,e} Блювання ^{a,e} Нудота ^a	Закреп ^e Біль у ротовій порожнині			-	-

Розмежувальні

шлунково-кишкового тракту						
Порушення з боку печінки та жовчного міхура		Підвищення рівня лужної фосфатази в крові Гепатомегалія	Підвищення рівня гаммаглутаміл-трансферази Підвищення рівня аспартат-амінотрансферази		-	-
Порушення з боку шкіри та підшкірної тканини	Алопеція ^a	Висип ^a Еритема	Макуло-папульозний висип	Синдром Світа (гострий фебрильний нейтрофільний дерматоз) Шкірний васкуліт ^a	-	-
Порушення з боку скелетної мускулатури та сполучної тканини	Скелетно-м'язовий біль ^c	М'язові спазми	Остеопороз	Зниження щільноти кісток Загострення ревматоїдного артриту	-	-
Порушення з боку нирок та сечовивідних шляхів		Дизурія Гематурія	Протеїнурія	Розлади сечовипускання Гломерулонефрит	-	-
Загальні порушення та реакції в місці введення	Втома ^a Запалення слизових оболонок ^a Гіпертермія	Біль у грудях ^a Астенія ^a Болі ^a Загальне нездужання ^e Периферичний набряк ^f	Реакція в місці введення		-	-
Травми, отруєння та ускладнення, викликані проведенням процедур		Трансфузійна реакція ^e			-	-

^aСм. п. 4.8 Опис окремих небажаних реакцій.

^bПовідомлялося про випадки GvHD та смертей у пацієнтів після аллогенної трансплантації кісткового мозку (див. п. 4.8 Опис окремих небажаних реакцій).

^cВключає біль у кістках, біль у спині, артралгію, міалгію, біль у кінцівках, кістково-м'язовий біль, скелетно-м'язовий біль у грудях, біль у ший.

^d Випадки спостерігалися в постмаркетинговий період у разі застосування філграстиму у пацієнтів, яким була проведена трансплантація кісткового мозку або мобілізація КПГ ПК.

^e Небажані явища з найбільшою частотою захворювання у пацієнтів, які отримували філграстим порівняно з плацебо та пов'язані з наслідками основного злюкісного утворення або з цитотоксичною хіміотерапією.

Опис вибраних побічних реакцій

Реакція «трансплантат проти хазяїна»

Повідомлялося про випадки розвитку реакції «трансплантат проти хазяїна» та смертей у пацієнтів після алогенної трансплантації кісткового мозку (див. розділи 4.4. та 5.1).

Синдром капілярного витоку

Повідомлялося про синдром капілярного витоку в постмаркетинговий період після використання гранулоцитарного колонієстимуллюючого фактору. Ці явища, як правило, з'являються у пацієнтів із злойкісними патологіями на пізніх стадіях, із сепсисом, які отримували багаторазову хіміотерапію або перенесли аферез (див. розділ 4.4).

Під час рандомізованих плацебо-контрольованих клінічних досліджень філграстием не підвищував кількість випадків небажаних ефектів, пов'язаних із цитотоксичною хіміотерапією. У межах цих клінічних досліджень про небажані ефекти повідомлялося з такою самою частотою в онкологічних хворих при прийомі філграстиму/хіміотерапії та плацебо/хіміотерапії, а саме: нудоту та бл涓ання, алопецію, діарею, стомлюваність, анорексію, мукозит, головний біль, кашель, шкірні висипи, біль у грудях, загальну слабкість, біль у горлі, закреп та біль.

У постмаркетинговий період повідомлялося про шкірний васкуліт у пацієнтів, які приймали лікування із застосуванням філграстиму. Механізм васкуліту у пацієнтів, які приймали філграстием, невідомий. На підставі даних клінічних досліджень частота розрахована як «нечасто».

Синдром Світа

Повідомлялося про випадки синдрому Світа (гострого фебрильного дерматозу) у постмаркетинговий період. На підставі даних клінічних досліджень частота розрахована як «нечасто».

Небажані явища з боку легень

Про випадки легеневих побічних реакцій, включаючи інтерстиціальну пневмонію, набряк легень та інфільтрацію легень, повідомлялося в межах клінічних та постмаркетингових досліджень. Деякі з цих випадків призвели до дихальної недостатності або гострого респіраторного дистрес-синдрому (ГРДС), які можуть бути летальними (див. розділ 4.4).

Сplenомегалія та розрив селезінки

Після прийому філграстиму повідомлялося про випадки спленомегалії та розриву селезінки. Деякі випадки розриву селезінки виявилися смертельними (див. розділ 4.4).

Підвищена чутливість

Повідомлялося про реакції підвищеної чутливості, включаючи анафілаксію, висип, крапив'янку, ангіоневротичний набряк, задишку та гіпотензію під час початкового або подальшого лікування в межах клінічних досліджень та постмаркетингового досвіду. В цілому про такі симптоми повідомлялося частіше після внутрішньовенного введення. У деяких випадках повторне введення препарату призводить до повторного виникнення симптомів, що дозволяє припускати причинно-наслідковий зв'язок. Пацієнтам, у яких виникла серйозна алергічна реакція, прийом філграстиму слід остаточно припинити.

Під час постмаркетингових досліджень повідомлялося про окремі випадки серповидно-клітиного кризу у пацієнтів, які страждали на серповидно-клітинну анемію (див. розділ 4.4). На підставі даних клінічних досліджень частота розрахована як «нечасто».

Шкірний васкуліт

Повідомлялося про шкірний васкуліт у пацієнтів, які отримували філграстием. Механізм васкуліту у пацієнтів, які приймали філграстием, невідомий. У разі довготривалого використання про шкірний васкуліт повідомлялося у 2% пацієнтів із тяжкою хронічною нейтропенією.

Псевдоподагра (хондрокальциноз із відкладенням пірофосфату кальцію)

Рішкою 11.06

Про псевдоподагру повідомлялося в онкологічних хворих, які отримували лікування з використанням філграстиму. На підставі даних клінічних досліджень частота розрахована як «нечасто».

Лейкоцитоз

Лейкоцитоз (рівень лейкоцитів $> 50 \times 10^9/\text{л}$) спостерігався у 41% донорів, а тимчасова тромбоцитопенія (рівень тромбоцитів $< 100 \times 10^9/\text{л}$) спостерігався у 35% донорів після лікування із застосуванням філграстиму та лейкаферезу.

Діти та підлітки

Дані клінічних досліджень у дітей і підлітків показують, що безпека та ефективність філграстиму порівнянна у дорослих та дітей, які отримують цитотоксичну хіміотерапію, що дозволяє припустити, що немає вікової різниці у фармакокінетиці філграстиму. Единим систематично повідомленим побічним ефектом був м'язово-скелетний біль, який не відрізняється від досвіду в популяції дорослого населення. Недостатньо даних для подальшої оцінки використання філграстиму у дітей.

Інші особливі групи пацієнтів

Літні пацієнти

Між людьми старше 65 років та молодшими дорослими (> 18 років), які отримували цитотоксичну хіміотерапію не спостерігалося жодної суттєвої різниці в безпеці чи ефективності. Клінічний досвід не виявив різниці у відповідях, отриманих у пацієнтів літнього та молодшого віку. Недостатньо даних для оцінки використання лікарського препарату Аккофіл у літніх людей за іншими затвердженими показаннями.

Діти та підлітки з тяжкою хронічною нейтропенією

Повідомлялося про зниження щільності кісткової тканини та остеопороз у дітей і підлітків із тяжкою хронічною нейтропенією, які отримували довготривале лікування із застосуванням філграстиму.

Повідомлення про підозрювані небажані реакції

Дуже важливо повідомляти про підозрювані небажані реакції після отримання реєстраційного посвідчення на лікарський засіб. Це дозволяє проводити безперервний моніторинг співвідношення користі та ризику лікарського засобу. Медиків просять повідомляти про підозрювані небажані реакції через національну систему, зазначену в додатку V.

4.9 Передозування

Ефекти від передозування лікарського препарату Аккофілу не встановлені. При припиненні терапії із застосуванням філграстиму зазвичай спостерігається 50% зниження циркулюючих нейтрофілів у період від 1 до 2 днів, а через 1-7 днів спостерігається повернення до норми.

5. ФАРМАКОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ

5.1 Фармакодинамічні властивості

Фармакотерапевтична група: імуностимулятори, колоніестимулюючі фактори, ATX-код: L03AA02.

Аккофіл є біоаналогічним лікарським засобом. Докладна інформація доступна на веб-сторінці Європейського агентства лікарських засобів <http://www.ema.europa.eu>.

Фармакодинамічні ефекти

Г-КСФ людини – це глікопротеїн, який регулює вироблення та вивільнення нейтрофілів із кісткового мозку. Аккофіл, який містить метіоніл рекомбінантний людський гранулоцитарний колоніестимулюючий фактор (r-metHuG-CSF) (філграстим), викликає виражене підвищення рівня нейтрофілів периферичної крові протягом 24 годин з незначним збільшенням кількості моноцитів. У деяких пацієнтів із ТХН філграстим може також індукувати незначне збільшення

кількості циркулюючих еозинофілів та базофілів у порівнянні з вихідними показниками. У деяких із цих пацієнтів може спостерігатися еозинофілія чи базофілія ще до лікування. При рекомендованих дозах підвищення рівня нейтрофілів є дозозалежним. Нейтрофіли, які виробляються у відповідь на прийом філграстиму, демонструють нормальну або покращену функцію, що продемонстрували випробування, пов'язані з хемотаксичною та фагоцитарною функцією. Після закінчення терапії з використанням філграстиму рівень циркулюючих нейтрофілів знижується на 50% у період від 1 до 2 днів, а повернення до нормального рівня відбувається в період від 1 до 7 днів.

Використання філграстиму для лікування пацієнтів, які проходять цитотоксичну хімітерапію, призводить до значного скорочення частоти випадків, тяжкості та тривалості нейтропенії та фебрильної нейтропенії. Лікування з використанням філграстиму значно скорочує тривалість фебрильної нейтропенії, використання антибіотиків та госпіталізацію після індукційної хімітерапії при гострому мієлобластному лейкозі або в разі проведення мієлоаблятивної терапії після трансплантації кісткового мозку. Частота випадків підвищення температури та задокументованих інфекцій не знижувалися в жодному випадку. У пацієнтів, які проходили мієлоаблятивну терапію з подальшою трансплантацією кісткового мозку тривалість лихоманки не знижувалася.

Використання філграстиму або окремо, або після хімітерапії, призводить до мобілізації гемopoетичних клітин-попередників до периферичної крові. Ці аутологічні ГКП ПК можна збирати та вводити шляхом інфузії після вискодозової цитотоксичної терапії або замість, або на додаток до трансплантації кісткового мозку.

Інфузія ГКП ПК прискорює гематopoєтичне відновлення, скорочуючи тривалість ризику геморагічних ускладнень та знижуючи необхідність трансфузій тромбоцитів. У реципієнтів алогенних ГКП ПК, мобілізованих філграстимом, спостерігалося значно швидше гематологічне відновлення, яке призводило до значного скорочення часу до відновлення кількості тромбоцитів без замісної терапії в порівнянні з алогенною трансплантацією кісткового мозку.

У межах одного ретроспективного європейського дослідження з метою оцінки використання Г-КСФ після алогенної трансплантації кісткового мозку у пацієнтів з гострими лейкозами припинилася наявність збільшення ризику реакції «трансплантат проти хазяїна», смертності, пов'язаної з лікуванням (англ. *treatment related mortality*, TRM), та смертності в разі введення Г-КСФ. В окремому ретроспективному міжнародному дослідженні у пацієнтів з гострими та хронічними мієлобластними лейкозами не спостерігалося впливу на ризик GvHD, смерті, пов'язаної з трансплантацією та загальну смертність. Мета-аналіз досліджень алогенної трансплантації, включаючи результати 9 проспективних рандомізованих досліджень, 8 ретроспективних досліджень та 1 дослідження випадок-контроль, не виявив впливу на ризики гострої GvHD, хронічної GvHD або на ранню смертність, пов'язану з лікуванням.

Відносний ризик (CI 95%) реакцій трансплантації проти господаря (GvHD) та смертності, пов'язаної з лікуванням (TRM), після лікування Г-СКФ після пересадки кісткового мозку					
Публікація	Період дослідження	№	Гостра GvHD II - IV стадії	Хронічна GvHD	TRM
Мета-аналіз (2003)	1986-2001 ^a	1198	1,08 (0,87; 1,33)	1,02 (0,82; 1,26)	0,70 (0,38; 1,31)
Ретроспективне європейське дослідження (2004)	1992-2002 ^b	1789	1,33 (1,08; 1,64)	1,29 (1,02; 1,61)	1,73 (1,30; 2,32)
Ретроспективне міжнародне дослідження (2006)	1995-2000 ^b	2110	1,11 (0,86; 1,42)	1,10 (0,86; 1,39)	1,26 (0,95; 1,67)

^a Аналіз включає дослідження, пов'язані з трансплантацією кісткового мозку в цей період; в деяких дослідженнях застосовували ГМ-КСФ (гранулоцитарно-макрофагальний колоніестимулюючий фактор)

^b Аналіз включає пацієнтів, яким пересадили кістковий мозок в цей період

Використання філграстиму для мобілізації КПГ ПК у нормальнích донорів перед алогенною трансплантацією КПГ ПК

У нормальних донорів доза 10 мкг/кг/добу, яка вводиться підшкірно протягом 4-5 днів поспіль, дозволяє зібрати $\geq 4 \times 10^6$ CD34+ клітин/кг маси тіла реципієнта у більшості донорів після двох лейкаферезів.

Використання філграстиму для дорослих з ТХН (тяжкою спадковою, періодичною або ідіопатичною нейтропенією) спричиняє стійке збільшення абсолютної кількості нейтрофілів у периферичній крові, а також зменшення інфекцій та пов'язаних з ними явищ. Застосування філграстиму у ВІЛ-інфікованих пацієнтів підтримує кількість нейтрофілів у межах норми, дозволяючи вводити противірусні препарати та/або інші мієлосупресивні препарати за звичайною схемою дозування. Немає жодних доказів того, що у пацієнтів із ВІЛ-інфекцією, яких лікують філграстимом, спостерігається підвищення реплікації ВІЛ. Як і інші гемопоетичні фактори росту, Г-КСФ виявив *in vitro* стимулюючу дію на ендотеліальні клітини людини.

5.2 Фармакокінетичні властивості

Абсорбція

Після підшкірного введення рекомендованих доз концентрації в сироватці підтримувалися вище 10 нг/мл протягом 8-16 годин.

Розподіл

Об'єм розподілу в крові становить приблизно 150 мл/кг.

Виведення

Кліренс філграстиму відповідає фармакокінетиці першого порядку як після підшкірного, так і після внутрішньовенного введення. Період напіввиведення філграстиму із сироватки крові становить близько 3,5 годин, при цьому швидкість кліренсу становить 0,6 мл/хв/кг. Під час безперервної інфузії Аккофілу у період 28 днів у пацієнтів, яким була проведена аутологічна трансплантація кісткового мозку, не було даних про накопичення лікарського засобу, а період напіввиведення залишався порівнянним.

Лінійність

Григорій ІІІ

Наявна позитивна лінійна кореляція між дозою та концентрацією філграстиму в сироватці крові незалежно від того, вводили його внутрішньовенно чи підшкірно. Після підшкірного введення рекомендованих доз концентрації в сироватці крові підтримувалися на рівні вище 10 нг/мл протягом 8-16 годин. Об'єм розподілу в крові становить приблизно 150 мл/кг.

5.3 Доклінічні дані з безпеки

Філграстим вивчали в дослідження токсичності багаторазових доз тривалістю до 1 року, в яких виявлено зміни, які можна віднести до очікуваної фармакологічної дії, включаючи підвищення рівня лейкоцитів, міелодну гіперплазію кісткового мозку, екстрамедулярний гранулопоез та збільшення селезінки. Усі ці зміни були оборотними після припинення лікування.

Дія філграстиму на пренатальний розвиток досліджувалася на щурах та кролях. Внутрішньовенне (80 мкг/кг/добу) введення філграстиму кролям протягом періоду органогенезу було токсичним для організму матері та збільшувало кількість випадків спонтанного переривання вагітності, постімплантаційної загибелі плоду та зменшувало кількість народжених живих дитинчат та вагу плоду.

На підставі повідомлених даних щодо іншого препарату філграстиму, подібного до Аккофілу, спостерігалися порівнянні результати плюс збільшення аномалій розвитку плода при дозі 100 мкг/кг/день, яка є токсичною для організму матері та відповідає системній дії, котра приблизно в 50-90 разів перевищує дію, що спостерігалася у пацієнтів, котрі проходили лікування із застосуванням клінічної дози 5 мкг/кг/день. У межах цього дослідження доза, яка не викликає спостережуваних небажаних ефектів ембріо-фетальної токсичності, становила 10 мкг/кг/день, що відповідало системній дії, яка приблизно в 3-5 разів перевищувала дію, яка спостерігалася у пацієнтів, котрі проходили лікування із застосуванням клінічної дози.

У вагітних самиць щура не спостерігалося токсичності для організму матері або для плоду при дозах до 575 мкг/кг/добу. У дитинчат щурів, яким вводили філграстим протягом перинатального періоду та періоду лактації, спостерігалася затримка зовнішньої диференціації та затримка розвитку (≥ 20 мкг/кг/добу) та незначне скорочення показника виживання (100 мкг/кг/добу). Впливу філграстиму на фертильність у самців та самиць щурів не спостерігалося.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНІ ВЛАСТИВОСТІ

6.1 Перелік допоміжних речовин

Кислота оцтова льодяна
Натрію гідроксид
Сорбіт (E420)
Полісорбат 80
Вода для ін'єкцій

6.2 Фармацевтичні несумісності

Аккофіл не можна розводити розчинами натрію хлориду.

Розведений філграстим може адсорбуватися скляними та пластиковими матеріалами.

Цей лікарський засіб не можна змішувати з іншими лікарськими засобами за винятком зазначених у розділі 6.6.

6.3 Термін придатності

3 роки.

6.4 Особливі застереження щодо зберігання

Зберігати в холодильнику (від 2 °C до 8 °C). Не заморожувати.

Випадковий одноразовий вплив низьких температур не має небажаних наслідків щодо стабільності Аккофілу. У разі дії, яка перевищує 48 години, або в разі заморожування більше одного разу Аккофіл НЕ СЛД використовувати.

У межах терміну придатності та з метою використання в амбулаторних умовах пацієнт може дістати продукт із холодильника та зберігати при кімнатній температурі (не вище 25 °C) протягом окремого періоду до 15 днів. Після закінчення цього періоду препарат не слід повертати назад у холодильник і слід утилізувати.

Зберігайте попередньо наповнений шприц в зовнішній картонній упаковці для захисту від світла.

Хімічна та фізична стабільність розведеного розчину для інфузій після відкриття упаковки спостерігалася протягом 30 годин при температурі $25^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$. Із мікробіологічної точки зору цей продукт слід використати негайно. Якщо він не використаний негайно, за час та умови зберігання після відкриття упаковки до використання відповідає користувач, та загалом вони не повинні перевищувати 30 годин при температурі $25^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$, за винятком випадків, коли розведення проводилось в контролюваних та валідованих асептичних умовах.

6.5 Вигляд та вміст контейнера

Попередньо наповнений шприц із скла типу I з невід'ємно закріпленою голкою з нержавіючої сталі на кінці та надрукованим маркуванням 1/40 для відміток на шкалі від 0,1 мл до 1 мл на циліндрі. Ковпачок голки попередньо наповненого шприца містить сухий натуральний каучук (див. розділ 4.4). Кожен попередньо наповнений шприц містить 0,5 мл розчину.

Кожна упаковка містить один, три, п'ять, сім або десять попередньо наповнених шприців з або без захисного ковпачка голки та ватні тампони, змочені спиртом. Упаковки без блістера призначенні для шприців без захисного ковпачка голки. Блістерні упаковки призначенні для окремих шприців з попередньо приєднаним захисним ковпачком голки.

На ринку представлені не всі розміри упаковки.

6.6 Особливі застереження щодо утилізації та іншого поводження

У разі необхідності Аккофіл можна розводити 5% глюкозою. Розведення до кінцевої концентрації менше, ніж 0,2 МО (2 мкг)/мл у будь-якому разі не рекомендоване.

Перед використанням слід провести візуальну перевірку розчину. Слід використовувати тільки прозорі розчини без часток. Не збовтувати.

Для пацієнтів, які приймають лікування із застосуванням філграстиму, розведеного до концентрацій нижче 1,5 МО (15 мкг)/мл, слід додавати сироватковий альбумін людини (САЛ) до кінцевої концентрації 2 мг/мл. Наприклад: у кінцевому об'єму ін'єкції 20 мл загальні дози філграстиму менше 30 МО (300 мкг) слід застосовувати із доданням 0,2 мл розчину 200 мг/мл (20%) сироваткового альбуміну людини.

Аккофіл не містить консервантів. У зв'язку з можливим ризиком зараження мікроорганізмами попередньо наповнені шприци з Аккофілом призначенні тільки для одноразового застосування.

При розведенні 5% глюкозою Аккофіл сумісний зі склом та з різними пластиковими матеріалами, включаючи ПВХ, поліолефін (сополімер поліпропілену та поліетилену) та поліпропілен.

Використання попередньо наповненого шприца із захисним ковпачком голки

Розмежована

Захисний ковпачок голки закриває голку після ін'єкції, захищаючи її від пошкодження. Це не заважає нормальному функціонуванню шприца. Повільно та поступово натискайте на поршень доти, доки не буде введена повна доза та на поршень неможливо буде більше натискати. Міцно тримайте шкіру, поки не завершиться ін'єкція. Підтримуючи тиск на поршень, усуньте шприц від пацієнта. Захисний ковпачок голки закріє голку після відпускання поршня.

Використання попередньо наповненого шприца без захисного ковпачка голки

Введіть дозу відповідно до стандартного протоколу.

Не використовуйте попередньо наповнений шприц, якщо він упав на тверду поверхню.

Утилізація

Будь-який невикористаний продукт або відходи слід утилізувати відповідно до місцевих вимог.

7. ВЛАСНИК РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ, ЯКИЙ МАЄ ДОЗВІЛ НА ДОПУСК НА РИНОК

Аккорд Хелскеа С.Л.У.
Ворлд Трейд Сентр,
Молл де Барселона,
б/н, Едіфісі Ест 6 поверх,
08039 Барселона,
Іспанія

8. НОМЕР (НОМЕРИ) ДОЗВОЛУ (ДОЗВОЛІВ) НА ДОПУСК НА РИНОК

EU/1/14/946/003
EU/1/14/946/004
EU/1/14/946/011
EU/1/14/946/012
EU/1/14/946/013
EU/1/14/946/014
EU/1/14/946/015
EU/1/14/946/016
EU/1/14/946/018

9. ДАТА ВИДАЧІ ПЕРШОГО ДОЗВОЛУ НА ДОПУСК НА РИНОК І ДАТА ПОНОВЛЕННЯ РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ

Дата видачі першого реєстраційного посвідчення: 18.09.2014

Дата останнього поновлення реєстраційного посвідчення: 12 червня 2019 р.

10. ДАТА ПЕРЕВІРКИ АБО ЧАСТКОВОЇ ЗМІНИ ТЕКСТУ ХАРАКТЕРИСТИКИ ЛІКАРСЬКОГО ПРЕПАРАТУ

Докладна інформація про цей лікарський засіб доступна на веб-сторінці Європейського агентства лікарських засобів: <http://www.ema.europa.eu>

Григорій І. Г.

Переклад листка-вкладиша: Інформація для пацієнта

Аккофіл® 48 млн ОД/0,5 мл (0,96 мг/мл),
розвчин для ін'єкцій або інфузій
у попередньо наповненому шприці

ЛИСТОК-ВКЛАДИШ, ЯКИЙ ДОДАЄТЬСЯ ДО УПАКОВКИ: ІНФОРМАЦІЯ ДЛЯ ПАЦІЄНТА

Аккофіл® 48 млн ОД/0,5 мл (0,96 мг/мл), розвчин для ін'єкцій або інфузій у попередньо наповненому шприці філграстим

Перш ніж застосовувати цей препарат, слід уважно ознайомитись зі змістом листка-вкладиша, оскільки він містить важливу для пацієнта інформацію.

- Слід зберегти цей листок-вкладиш, щоб, у разі необхідності, прочитати його ще раз.
- У разі виникнення додаткових запитань слід звернутися до лікаря, медсестри або фармацевта.
- Цей препарат призначений конкретній людині. Його не слід передавати іншим. Препарат може завдати шкоди іншій людині, навіть якщо вона має такі ж симптоми хвороби.
- Якщо у пацієнта винikли будь-які побічні ефекти, у тому числі побічні ефекти, не вказані у листку-вкладиші, слід повідомити про це лікаря, фармацевта або медичну сестру. Дивіться роздiл 4.

Змiст листка-вкладиша:

1. Що таке Аккофіл і для чого його застосовують
2. Важлива інформація, яку треба знати перед застосуванням препарату Аккофіл
3. Як застосовувати Аккофіл
4. Можливі побічні ефекти
5. Як зберігати Аккофіл
6. Вмiст упаковки та iнша iнформацiя

1. Що таке Аккофіл і для чого його застосовують

Що таке Аккофіл

Аккофіл містить діючу речовину філграстим. Філграстим – це білок, що виробляється бактеріями *Escherichia coli* за допомогою технології рекомбінантної ДНК. Філграстим відноситься до групи білків, званих цитокінами, і дуже схожий на природний білок (фактор, що стимулює колонiї гранулоцитiв [G-CSF]), який виробляється органiзмом. Філграстим стимулює кiстковий мозок (тканину, яка виробляє клiтини кровi), щоб виробляти бiльше лейкоцитiв, якi допомагають органiзму боротися з iнфекцiями.

Для чого застосовують Аккофіл

Лiкар призначив Аккофіл для збiльшення вироблення лейкоцитiв органiзмом. Лiкар повiдомить пацiєнта, чому слiд застосовувати препарат Аккофіл. Аккофіл застосовується в декiлькох riзних випадkах, takих як:

- хiмiотерапiя,
- пересадка кiсткового мозку,
- тяжка хронiчна нейтропенiя (мала кiлькiсть одного з видiв лейкоцитiв),
- нейтропенiя (мала кiлькiсть одного з видiв лейкоцитiв) u пацiєнтiв з ВiЛ-iнфекцiєю,
- мобiлiзацiя стовбурових клiтин периферичної кровi (з метою стимулiвання стовбурових

клітин потрапляти в кров і накопичуватися для використання під час пересадки кісткового мозку).

2. Важлива інформація, яку треба знати перед застосуванням препарату Аккофіл

Коли не слід застосовувати препарат Аккофіл

- Якщо у пацієнта алергія (гіперчутливість) на філграстим або будь-які інші компоненти цього препарату (перелічені в розділі 6).

Застереження та запобіжні заходи

Порадьтеся зі своїм лікарем, фармацевтом або медичною сестрою перед початком застосування препарату Аккофіл.

Перед початком лікування слід повідомити лікарю, якщо у пацієнта:

- серповидноклітинна анемія; Аккофіл може викликати серповидноклітинний криз;
- остеопороз (захворювання кісток).

Під час застосування препарату Аккофіл повідомте лікарю, якщо у пацієнта виникне:

- біль у ділянці верхньої лівої частини живота (черевної порожнини), біль у лівій частині грудної клітини або у ділянці лівої лопатки [це можуть бути ознаки збільшення селезінки (спленомегалії) або навіть її розриву].
- кровотеча або синці (це можуть бути ознаки зниження кількості тромбоцитів у крові - тромбоцитопенія), що може бути пов'язано зі зниженням здатності крові до згортання.
- раптові ознаки гіперчутливості, наприклад, висип, свербіж або крапив'янка, набряк обличчя, губ, язика або інших частин тіла, задишка, хрипи або утруднене дихання; це можуть бути ознаки важкої алергічної реакції;
- набряк обличчя або щиколоток, кров у сечі або сеча коричневого кольору, або коли пацієнт помічає, що виділяє менше сечі, ніж зазвичай (гломерулонефрит).

Ковпачок голки попередньо наповненого шприца містить висушений природний каучук (похідне латексу), який може спричинити алергічні реакції.

У пацієнтів з новоутворенням і в здорових донорів рідко повідомляється про запалення аорти (великої кровоносної судини, по якій кров транспортується від серця до решти організму). Симптоми можуть включати лихоманку, біль у животі, нездужання, біль у спині і підвищення якості маркерів запалення. Якщо в пацієнта виникають такі симптоми, слід повідомити про це свого лікаря.

Відсутність відповіді на філграстим

Якщо в пацієнта відсутня відповідь на лікування філграстимом або результат не затримується, лікар з'ясує причину цього; окрім того, він перевірить, чи не виробилися у пацієнта антитіла, що нейтралізують дію філграстиму.

Лікар може уважно стежити за станом пацієнта, див. розділ 4 листка-вкладиша для пацієнта. У пацієнтів із тяжкою хронічною нейтропенією може виникнути ризик розвитку раку крові (лейкемія, мієлодиспластичний синдром [МДС]). Пацієнт повинен поговорити зі своїм лікарем про ризик виникнення раку крові і про типи досліджень, які необхідно проводити. Якщо у пацієнта розвивається або може розвинутися рак крові, не потрібно використовувати Аккофіл, якщо це не рекомендовано лікарем.

Донорами стовбурових клітин можуть бути лише люди у віці від 16 до 60 років.

Слід бути особливо обережним під час застосування інших препаратів, що стимулюють вироблення лейкоцитів.

Аккофіл входить до групи ліків, що стимулюють вироблення лейкоцитів. Медичні працівники завжди повинні зазначати точну назву препарату, що застосовується.

Аккофіл та інші лікарські засоби

Розгорнути

Не слід застосовувати Аккофіл протягом 24 години до початку і 24 години після завершення хіміотерапії.

Слід повідомити лікарю або фармацевту про всі ліки, які ви приймаєте або приймали нещодавно, в тому числі й ті, які відпускаються без рецепта.

Вагітність та годування груддю

Дослідження застосування препаратору Аккофіл у вагітних не проводилося.

Важливо повідомити лікарю:

- якщо пацієнка вагітна або годус груддю;
- якщо вважає, що може бути вагітна;
- якщо планує завагітніти.

Невідомо, чи проникає філграстим в грудне молоко. Тому лікар може вирішити, що пацієнтці не слід приймати ці ліки, якщо вона годує груддю.

Керування транспортними засобами та обслуговування механізмів

Аккофіл може мати незначний вплив на здатність керування транспортними засобами та обслуговування механізмів. Цей препарат може викликати запаморочення.

Рекомендовано зачекати і пересвідчитися, як ви себе почуваете після застосування препаратору Аккофіл, перш ніж керувати транспортними засобами та обслуговувати механізми.

Аккофіл містить сорбіт і натрій.

Цей лікарський засіб містить сорбіт. Якщо у пацієнта діагностовано непереносимість деяких цукрів (фруктози), перед прийомом препаратору слід звернутися до лікаря. Цей препарат також містить менш як 1 ммоль натрію (0,035 мг натрію) на дозу, тобто лікарський засіб практично вільний від натрію.

3. Як застосовувати Аккофіл

Слід завжди застосовувати Аккофіл так, як вам призначив лікар. Якщо ви сумніваєтесь, зверніться до свого лікаря або фармацевта.

Доза препаратору Аккофіл залежить від типу захворювання, яке підлягає лікуванню, і маси тіла пацієнта.

Дозування

Аккофіл і нейтропенія (низька кількість одного з видів лейкоцитів), пов'язана з хіміотерапією

Звичайна доза становить 0,5 мільйона ОД (5 мкг)/кг/добу. Наприклад, якщо пацієнт важить 60 кілограмів, то добова доза становитиме 30 мільйонів ОД (300 мкг). Лікування препаратором Аккофіл зазвичай триває близько 14 днів. Однак для деяких типів захворювань можуть знадобитися більш тривалі періоди лікування, що тривають приблизно до одного місяця.

Аккофіл і пересадка кісткового мозку

Звичайна початкова доза становить 1 мільйон одиниць (10 мікrogramів) на кілограм маси тіла на день у вигляді інфузії. Приміром, якщо пацієнт важить 60 кг, то добова доза становить 60 мільйонів одиниць (600 мікrogramів). Зазвичай перша доза препаратору Аккофіл вводиться щонайменше через 24 години після хіміотерапії і щонайменше через 24 години після пересадки кісткового мозку. Після цього лікар буде регулярно проводити аналізи крові, щоб оцінити ефективність лікування і тривалість лікування.

Аккофіл і тяжка хронічна нейтропенія (знижена кількість певного виду лейкоцитів)

Звичайна початкова доза становить від 0,5 мільйона ОД (5 мкг)/кг/добу до 1,2 мільйона ОД (12 мкг)/кг/добу, прийнятих одноразово або в декілька прийомів. Потім лікар проведе аналіз крові, аби оцінити, наскільки вдало проходить лікування препаратором Аккофіл, і підібрati необхідну дозу для конкретного пацієнта. Для лікування нейтропенії потрібне тривале

Санченко І.І. Г.

лікування препаратом Аккофіл.

Аккофіл і нейтропенія (мала кількість одного з видів лейкоцитів) у пацієнтів з ВІЛ-інфекцією
 Звичайна початкова доза становить від 0,1 мільйона ОД (1 мкг) до 0,4 мільйона ОД (4 мкг)/кг/добу. Лікар буде регулярно проводити аналізи крові, аби оцінити, наскільки вдало проходить лікування препаратом Аккофіл. Тільки-но кількість лейкоцитів повернеться до норми, можна буде вводити лікарський засіб рідше, ніж один раз на добу. Для підтримання нормальної кількості лейкоцитів у крові може знадобитися тривале лікування препаратом Аккофіл.

Аккофіл і пересадка стовбурових клітин периферичної крові (стовбурові клітини, взяті з крові для використання під час пересадки кісткового мозку)

Якщо пацієнт є донором стовбурових клітин для себе, звичайна доза становить від 0,5 мільйона одиниць (5 мікrogramів) до 1 мільйона одиниць (10 мікrogramів) на кілограм маси тіла на добу. Лікування препаратом Аккофіл триватиме до 2 тижнів. Лікар буде контролювати результати аналізів крові, щоб визначити оптимальний час для збору стовбурових клітин.

Якщо пацієнт є донором стовбурових клітин для когось іншого, звичайна доза становить 1 мільйон одиниць (10 мікrogramів) на кілограм маси тіла на добу. Лікування препаратом Аккофіл триває від 4 до 5 днів. Лікар буде проводити регулярні аналізи крові, щоб визначити оптимальний час для збору стовбурових клітин.

Як застосовується препарат Аккофіл

Препарат вводять шляхом ін'єкції або внутрішньовенної інфузії (крапельно), або шляхом підшкірної (sc.) ін'єкції в тканину безпосередньо під шкіру.

Якщо пацієнти отримують препарат шляхом підшкірної ін'єкції, лікар може порадити пацієнтові навчитися робити ін'єкції самостійно. Лікар або медсестра навчать пацієнта, як це зробити (див. нижче інструкції про те, як колоти препарат Аккофіл). Не слід пробувати самостійно робити ін'єкцію без попереднього навчання. Деяка необхідна інформація наведена наприкінці цього листка-вкладиші, однак для правильного лікування конкретного захворювання потрібно тісно і постійно співпрацювати зі своїм лікарем.

Інформація про самостійне введення препарату

У цій частині листка-вкладиші міститься інформація про те, як самостійно колоти препарат Аккофіл.

Важливо, щоб пацієнт не робив ін'єкції самостійно, якщо не був спеціально навчений своїм лікарем або медсестрою. У разі виникнення будь-яких сумнівів щодо самостійного проведення ін'єкції або будь-яких запитань слід звернутися за допомогою до лікаря чи медсестри.

Як самостійно зробити ін'єкцію препаратом Аккофіл?

Препарат слід вводити в тканину прямо під шкірою. Такий спосіб введення ліків називається підшкірною ін'єкцією. Ін'єкцію слід робити щоденно в один і той самий час.

Необхідне обладнання

Щоб самостійно зробити ін'єкцію, вам знадобляться:

- попередньо наповнений шприц з препаратом Аккофіл;
- ватний тампон, змочений спиртом або іншим дезінфікуючим засобом.

Що слід зробити перед самостійним введенням препарату Аккофіл?

Потрібно переконатися, що ковпачок шприца залишається на місці до тих пір, поки все не буде готово для ін'єкції.

а. Вийміть попередньо наповнений шприц з препаратом Аккофіл із холодильника.



б. Перевірте термін придатності на етикетці шприца (EXP). Не використовуйте препарат після останнього дня місяця, зазначеного на упаковці, або якщо препарат зберігався за межами холодильника протягом більш як 15 днів, або якщо термін придатності препарату закінчився якимось іншим способом.

в. Перевірте зовнішній вигляд препарату Аккофіл. Препарат повинен бути прозорою безбарвною рідиною. Якщо наявні помітні тверді частинки в розчині, його не можна застосовувати.

г. Для найменш болючого уколу залиште попередньо наповнений шприц при кімнатній температурі на 30 хвилин або обережно потримайте його в руці протягом кількох хвилин. Не розігрівайте Аккофіл (наприклад, не розігрівайте препарат у мікрохвильовій печі або в теплій воді).

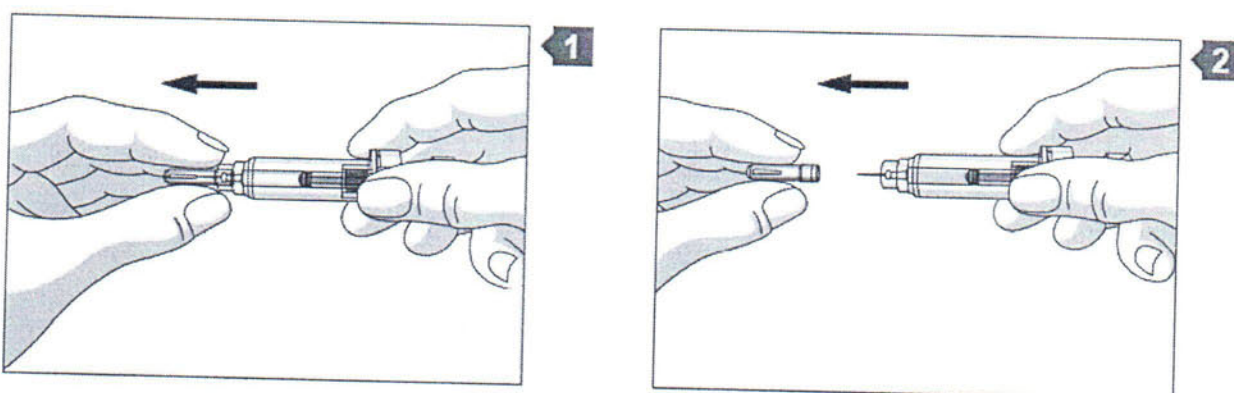
г. Ретельно вимийте руки.

д. Покладіть усі предмети, необхідні для ін'єкції (попередньо наповнений шприц з препаратом і змочений спиртом тампон), у зручне, добре освітлене місце з хорошим доступом.

Як підготувати ін'єкцію препарату Аккофіл?

Перш ніж робити ін'єкцію препарату Аккофіл потрібно виконати такі дії:

1. Утримуючи корпус шприца, обережно зняти ковпачок голки, не обертаючи його. Слід потягнути за ковпачок прямо, як показано на рисунках 1 і 2. Не торкайтесь голки та не натискайте на поршень шприца.



2. Можна помітити бульбашки повітря всередині попередньо наповненого шприца. Не потрібно видаляти ці бульбашки повітря перед ін'єкцією. Вводити розчин з бульбашками повітря не шкідливо.

3. Попередньо наповнений шприц може містити більше рідини, ніж потрібно. За допомогою шкали на корпусі шприца відміряйте правильну дозу препарату Аккофіл, як призначено лікарем. Надлишок рідини слід витиснути, натиснувши на поршень шприца вверх до кількості (мл), що відповідає призначений дозі препарату.

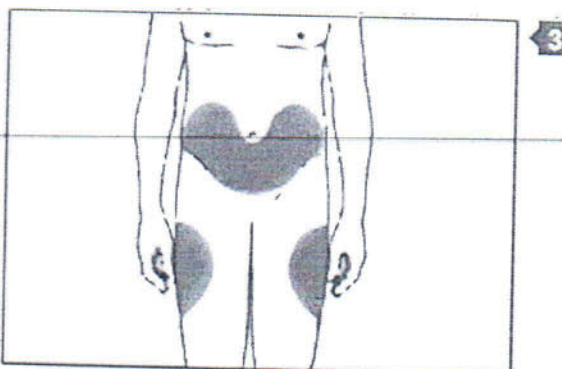
4. Слід повторно переконатися, що у шприці правильна доза препарату Аккофіл.

5. Шприц готовий до застосування.

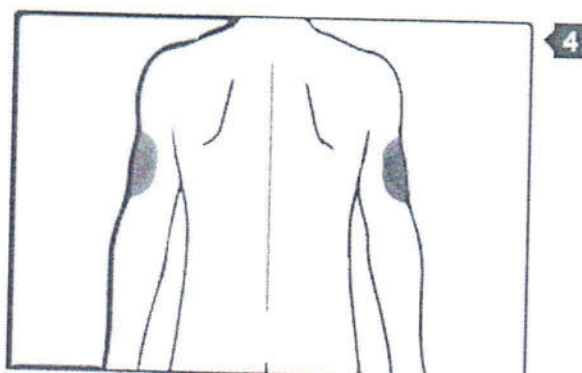
Куди слід колоти препарат?

Найкращими місцями для самостійного виконання ін'єкції є:

- верхня частина стегон; та
- живіт, за винятком ділянки біля пупка (див. рисунок 3).



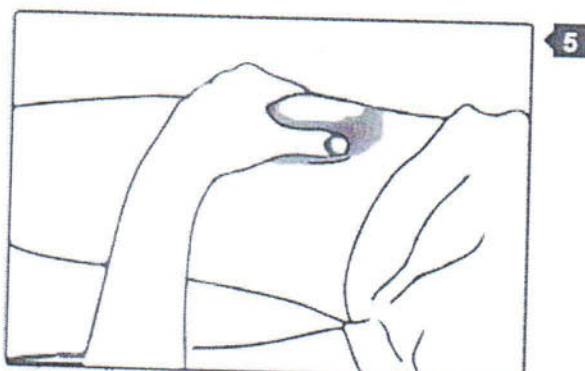
Якщо ін'єкцію робить інша особа, то вона може також ввести ліки у задню частину плечей (див. рисунок 4).



Місце введення препарату слід міняти щодня, аби уникнути болю від повторних ін'єкцій в одне місце.

Як вводити препарат?

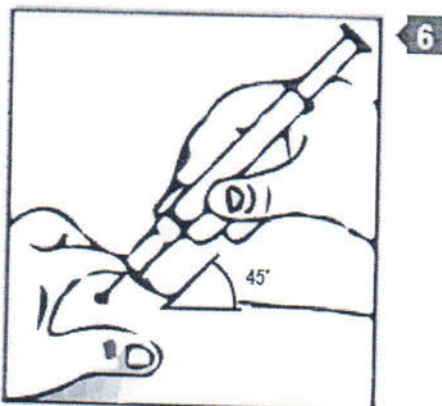
а. Продезінфікуйте місце ін'єкції ватним тампоном, що змочений спиртом, а потім затисніть складку шкіри між великим і вказівним пальцями, не надто стискаючи її (див. рисунок 5).



Попередньо наповнений шприц без захисного ковпачка голки

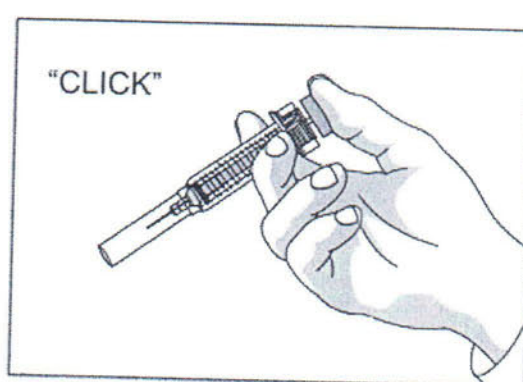
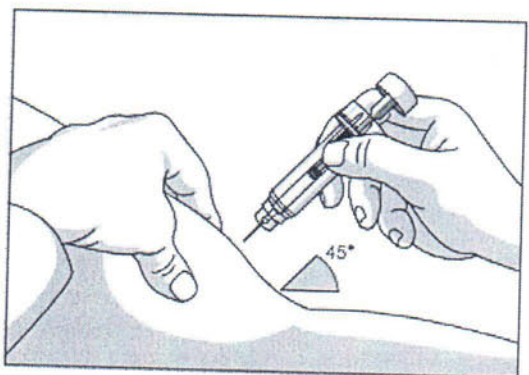
- б. Введіть голку в шкіру, згідно з інструкцією медсестри або лікаря (див. рисунок 7).
- в. Обережно потягніть за поршень, щоб переконатися, що не було проколено кровоносну судину. Якщо ви бачите кров у шприці, слід витягнути голку і повторно зробити укол в інше місце.
- г. Увесь час, тримаючи шкіру між пальцями, натискайте на поршень повільно і рівномірно до тих пір, поки не буде введена вся доза, і поршень більше не вдається витиснути. Не послаблюйте натиск на поршень!

- г. Слід вводити тільки дозу, визначену лікарем.
 д. Після введення рідини витягніть голку, зберігаючи тиск на поршень, а потім відпустіть шкіру.
 е. Помістіть використаний шприц у контейнер для утилізації. Використовуйте тільки один шприц для однієї ін'екції.



Попередньо наповнений шприц із захисним ковпачком голки

- е. Введіть голку в шкіру, згідно з інструкцією медсестри або лікаря (див. рисунок 7).
 ж. Обережно потягніть за поршень, щоб переконатися, що не було проколено кровоносну судину. Якщо ви бачите кров у шприці, слід витягнути голку і повторно зробити укол в інше місце.
 з. Слід вводити тільки дозу, визначену лікарем, як описано нижче.
 і. У весь час, тримаючи шкіру між пальцями, натискайте на поршень повільно і рівномірно до тих пір, поки не буде введена вся доза, і поршень більше не вдається надавити. Не послаблюйте натиск на поршень!
 к. Після введення рідини витягніть голку, надалі тримаючи шприц під тим самим кутом і зберігаючи тиск на поршень, а потім відпустіть шкіру. Ковпачок автоматично закріє голку, і ви почуєте гучне «клацання», що підтверджує, що ковпачок спрацював (див. рисунок 8). Ковпачок не спрацює, поки не буде введено повну дозу.



Примітка:

У разі виникнення будь-яких запитань зверніться за допомогою або порадою до свого лікаря чи медсестри.

Утилізація використаних шприців

- Ковпачок голки запобігає травмам від голки після використання, тому жодні особливі запобіжні заходи щодо утилізації не вимагаються. Утилізуйте використаний шприц відповідно до вказівок лікаря, фармацевта або медичної сестри.

Застосування більшої, аніж передбачено, дози препарату Аккофіл

У випадку застосування більшої ніж рекомендована дози препарату Аккофіл слід якомога швидше звернутися до лікаря або фармацевта.

Якщо ви пропустили введення дози препарату Аккофіл

Не застосовуйте подвійну дозу, щоб компенсувати пропущену ін'екцію. Зверніться до лікаря, щоб обговорити, коли водити наступну дозу препарату.

Припинення застосування препарату Аккофіл

Лікар повідомить пацієтові, коли слід припинити застосування препарату Аккофіл. Терапія може складатися з кількох курсів введення препарату Аккофіл.

У разі виникнення будь-яких запитань стосовно застосування цього препарату, зверніться до лікаря або фармацевта.

4. Можливі побічні ефекти

Як і інші лікарські засоби, цей препарат може викликати небажані явища, хоча вони виникають не у всіх.

Під час лікування **негайно повідомте свого лікаря:**

- якщо у вас виникла алергічна реакція, включаючи слабкість, зниження артеріального тиску, утруднене дихання, набряк обличчя (анафілаксія), шкірний висип, висип зі свербежем (кропив'янка), набряк обличчя, губ, ротової порожнини, язика або горла (ангіоневротичний набряк) і задишка (нестача повітря). Гіперчутливість часто зустрічається у пацієнтів зі злоякісним утворенням;
- якщо пацієнт відчуває кашель, лихоманку й утруднене дихання (задишка), оскільки це можуть бути симптоми гострого респіраторного дистрес-синдрому (ГРДС). ГРДС не надто поширені у пацієнтів зі злоякісним новоутворенням;
- якщо в пацієнта з'явиться біль у верхній лівій частині живота, біль під лівим ребром або біль у верхній частині плеча, оскільки це може бути пов'язано із захворюванням селезінки [збільшення селезінки (спленомегалія) або розрив селезінки];
- якщо пацієнт лікується від тяжкої хронічної нейтропенії і у нього з'являється кров у сечі (гематурія). Лікар може регулярно контролювати аналізи сечі, якщо в пацієнта з'явиться цей побічний ефект або якщо у сечі буде виявлено білок (протеїнурія).
- якщо в пацієнта з'явиться один або кілька з наступних побічних ефектів: набряк або набряклість, які можуть бути пов'язані із затримкою води, утруднене дихання, здуття черевної порожнини і відчуття переповнення, а також загальне почуття втоми. Ці симптоми зазвичай розвиваються швидко.

Це можуть бути симптоми не надто поширеного стану (з'являється щонайбільше в 1 з 100 осіб), який називається синдромом капілярного витоку, що викликає витік крові з дрібних судин у тканини та порожнини тіла і вимагає невідкладної медичної допомоги.

- якщо в пацієнта одночасно з'являються будь-які з наступних симптомів:
 - лихоманка чи озноб або відчуття холоду, прискорене серцебиття, спутаність свідомості або дезорієнтація, задишка, сильний біль або дискомфорт, липка або спіtnila шкіра. Це можуть бути симптоми захворювання, яке називається сепсисом (також відомого як сепсис, зараження крові). Це серйозна інфекція із системною запальною реакцією, яка може бути небезпечною для життя і вимагає невідкладної медичної допомоги.
 - якщо в пацієнта настане ураження нирок (гломерулонефрит). У пацієнтів, які отримували Аккофіл, спостерігалося ураження нирок. Пацієнт повинен негайно звернутися до лікаря, якщо відчує набряк обличчя або щиколоток, кров у сечі або коричневе забарвлення сечі, або якщо пацієнт помітив, що об'єм сечі зменшився.

Дуже поширеним побічним ефектом, що спостерігається під час прийому препарату Аккофіл, є біль у м'язах або кістках (скелетно-м'язовий біль), який можна полегшити, прийнявши стандартні знеболювальні препарати. Хвороба «трансплантат проти господаря» (GvHD) може виникнути у пацієнтів, які перенесли трансплантацію стовбурових клітин або кісткового мозку, – це реакція донорських клітин на пацієнта, що отримав трансплантат. Симптоми включають висипання на долонях і підошвах ніг, а також виразки і відкриті виразки в роті, кишечнику, печінці, шкірі або очах, легенях, піхві і суглобах. Дуже часто у здорових донорів стовбурових клітин спостерігається збільшення кількості лейкоцитів (лейкоцитоз) і зменшення кількості тромбоцитів, які забезпечують здатність крові до згортання (тромбоцитопенія). За цим буде стежити лікар.

Дуже часті побічні ефекти (можуть траплятися частіше як в 1 з 10 осіб, які застосовують препарат Аккофіл):

- блування
- нудота
- незвичайне випадіння або витончення волосся (алопеція)
- втома
- хворобливість і набряк слизової оболонки травного тракту від ротової порожнини до заднього проходу (мукозит)
- зменшення кількості тромбоцитів, що знижує здатність крові до згортання (тромбоцитопенія)
- зменшення кількості еритроцитів (анемія)
- лихоманка
- головний біль
- діарея

Часті побічні ефекти (можуть траплятися частіше як в 1 з 100 осіб, які застосовують препарат Аккофіл):

- пневмонія (бронхіт)
- інфекція верхніх дихальних шляхів
- інфекція сечовивідних шляхів
- зниження апетиту
- порушення сну (безсоння)
- запаморочення
- зниження чутливості, особливо шкіри (гіпоестезія)
- поколювання або оніміння в руках чи ногах (парестезія)
- знижений кров'яний тиск (гіпотенція)
- високий кров'яний тиск (гіпертонія)
- кашель
- кашель з кров'ю (кровохаркання)
- біль у ротовій порожнині та горлі
- кровотеча з носа
- закреп
- біль у ротовій порожнині
- збільшення печінки (гепатомегалія)
- висип
- почервоніння шкіри (ерitemа)
- хворобливі м'язові спазми
- біль при сечовипусканні (дизурія)
- біль у грудях
- біль
- загальна слабкість (астенія)

- загальне нездужання
- набряк рук і ніг (периферичний набряк)
- підвищення рівня деяких ферментів у крові
- зміна показників біохімії крові
- посттрансфузійна реакція

Нечасті побічні ефекти (можуть траплятися частіше як в 1 з 1000 осіб, які приймають препарат Аккофіл):

- підвищена кількість лейкоцитів у крові (лейкоцитоз)
- алергічна реакція (гіперчутливість)
- відторгнення трансплантованого кісткового мозку (хвороба «трансплантат проти господаря»)
- високий рівень сечової кислоти в крові, що може викликати подагру (гіперурикемію) (підвищення рівня сечової кислоти в крові)
- пошкодження печінки, викликане закупоркою дрібних вен в печінці (венооклюзійна хвороба)
- порушення роботи легень, що викликають задишку (дихальна недостатність)
- набряк і/або рідина в легенях (набряк легень)
- пневмонія (інтерстиціальне захворювання легень)
- аномальні рентгенівські знімки легень (легеневі інфільтрати)
- кровотеча з легень (легенева кровотеча)
- відсутність всмоктування кисню в легенях (гіпоксія)
- шкірні висипання з папулами (макулопапульозний висип)
- захворювання, при якому кістки стають менш щільними, що робить їх менш міцними, крихкими і більш схильними до переломів (остеопороз)
- реакція в місці ін'єкції

Рідкісні побічні ефекти (спостерігаються частіше як в 1 з 10000 осіб, які приймають препарат Аккофіл):

- запалення аорти (великої кровоносної судини, по якій кров транспортується від серця до інших частин тіла), див. пункт 2
- сильний біль у кістках, грудях, кишечнику або суглобах (серповидноклітинна анемія з кризом)
- раптова небезпечна для життя алергічна реакція (анафілактична реакція)
- біль і набряк у суглобах, схожі на подагру (псевдоподагра)
- порушення регуляції водного балансу організму, що може проявлятися набряками (волемічний розлад)
- запалення кровоносних судин шкіри
- опуклі хворобливі висипання сливового кольору на кінцівках, а іноді і на обличчі та шиї з лихоманкою (синдром Світа)
- загострення симптомів ревматоїдного артриту
- незвичайні зміни в сечі
- зниження щільності кісток

Проконсультуйтесь зі своїм лікарем, фармацевтом або медсестрою, якщо у вас з'являться будь-які побічні ефекти, включаючи будь-які побічні ефекти, не зазначені в цьому листку-вкладиші.

Повідомлення про побічні ефекти

У випадку виникнення небажаного явища, у тому числі не зазначеного у цьому листку-вкладиші, повідомте про це свого лікаря. Про побічні ефекти також можна повідомити безпосередньо у Департамент моніторингу побічних ефектів лікарських засобів Управління реєстрації лікарських засобів, виробів медичного призначення та біоцидних препаратів ал. Єрозолімське, 181С

Ринченко Г.Ф.

02-222 Варшава

тел.: + 48 22 49 21 301,

факс: + 48 22 49 21 309

e-mail: mailto:"[HYPERLINK mailto:ndl@urpl.gov.pl](#)" [ndl@urpl.gov.pl](#)

Повідомляючи про побічні ефекти, ви можете допомогти надати більше інформації про безпеку застосування препарату.

5. Як зберігати препарат Аккофіл

Препарат слід зберігати у недоступному для дітей місці.

Не застосовувати лікарський засіб після завершення терміну придатності, вказаного на зовнішній коробці і на попередньо наповненому шприці (EXP). Датою завершення терміну придатності є останній день вказаного місяця.

Зберігати в холодильнику (2°C - 8 °C). Не заморожувати.

Шприц можна вийняти з холодильника і зберігати при кімнатній температурі (не вище 25 °C) протягом деякого періоду, що закінчується в межах терміну придатності, вказаного на етикетці, але не більше 15 днів. Після закінчення цього часу препарат не слід знову класти в холодильник, а краще утилізувати.

Зберігайте попередньо наповнений шприц в зовнішній картонній упаковці для захисту від світла.

Не використовуйте цей препарат, якщо ви помітили помутніння або наявність твердих часток. Не надягайте ковпачок на використані голки, оскільки ви можете випадково вколоти себе.

Лікарські засоби не слід виливати в каналізацію або викидати з побутовим сміттям.

Проконсультуйтесь із фармацевтом щодо того, як правильно утилізувати лікарські засоби, які вам більше не потрібні. Такі заходи сприяють захисту навколошнього середовища.

6. Вміст упаковки та інша інформація

Що містить препарат Аккофіл

- Діюча речовина препарату – філграстим. Кожен попередньо наповнений шприц містить 48 мільйонів одиниць (480 мікрограмів) філграстиму в 0,5 мл розчину, що відповідає 0,96 мг/мл.

- Допоміжні речовини: кислота оцтова льодяна, натрію гідроксид, сорбіт (E420), полісорбат 80 і вода для ін'єкцій.

Як виглядає Аккофіл і що міститься в упаковці

Аккофіл – прозорий безбарвний розчин для ін'єкцій або інфузій у попередньо наповненому шприці з градуюванням на циліндрі з кроком 1/40 від 0,1 мл до 1 мл з голкою. Кожен попередньо наповнений шприц містить 0,5 мл розчину.

Аккофіл доступний в упаковках, що містять 1, 3, 5, 7 і 10 попередньо наповнених шприців із захисним ковпачком для голки або без нього, а також з ватними тампонами, змоченими спиртом.

Упаковки не всіх розмірів можуть бути доступними на ринку.

Власник реєстраційного посвідчення

Аккорд Хелскеа С.Л.У.

Ворлд Трейд Сентр,

Молл де Барселона,

б/н, Едіфісі Ест 6 поверх,
08039 Барселона,
Іспанія

Виробник

Аккорд Хелскеа Польша Сп. з о.о.
вул. Лутомерська 50, 95-200 Паб'яніце,
Польща

Для отримання більш докладної інформації зв'яжіться з представником Власника реєстраційного посвідчення.

AT / BE / BG / CY / CZ / DE / DK /

EE / EL / FI / HR / HU / IS / LT /

LV / LX / MT / NL / NO / PT /

PL / RO / SE / SI / SK / UK / ES

Аккорд Хелскеа С.Л.У.

Тел.: +34 93 301 00 64

FR

Аккорд Хелскеа Франсе САС

Тел.: +33 3 20 40 17 70

IT

Аккорд Хелскеа Лімітед
Тел.: +39 02 94323700

Дата останньої актуалізації листка-вкладиша: 06/2019 року

Детальна інформація про цей препарат доступна на інтернет-сторінці Європейського агентства з лікарських засобів <http://www.ema.europa.eu>.

Наступна інформація призначена виключно для медичних працівників або працівників служби здоров'я:

Аккофіл не містить консервантів. З огляду на можливий ризик мікробіологічного зараження шприци з препаратом Аккофіл призначені тільки для одноразового використання.

Випадкова одноразова дія низьких температур на період до 24 годин не впливає негативно на стабільність препарату Аккофіл. Якщо вплив тривав понад 24 години або якщо заморожування було багаторазовим, НЕ МОЖНА використовувати Аккофіл.

Аби поліпшити відстеження чинників зростання колоній гранулоцитів, назва лікарського препарату (Аккофіл) і номер партії введеного препарату повинні бути чітко зазначені в документації пацієнта.

Аккофіл не можна розбавляти розчинами хлориду натрію. Препарат не можна змішувати з іншими лікарськими засобами, окрім перелічених нижче. Розведений філграстим може адсорбуватися на склі і пластику, за винятком розведені, перелічених нижче.

За необхідності Аккофіл можна розвести в 5% розчині глюкози. Ніколи не рекомендується розведення до кінцевої концентрації нижче 0,2 мільйона одиниць (2 мг) на мл.

Розчин слід візуально перевіряти перед введенням. Слід використовувати тільки прозорі розчини без часточок.

У пацієнтів, які отримували філграстим в концентраціях нижче 1,5 млн ОД (15 мкг) на мл, до розчину слід додати альбумін плазми людини (ЧСА) до кінцевої концентрації 2 мг/мл. Приклад: якщо кінцевий обсяг становить 20 мл, а загальна доза філграстиму становить менше 30 млн ОД (300 мкг), то слід додати 0,2 мл 200 мг/мл (20 %) розчину людського альбуміну.

Після розведення в 5% розчині глюкози Аккофіл виявляє взаємодію зі склом і різними пластиками, включаючи ПВХ, поліолефіни (сополімер поліпропілену і поліетилену) і поліпропілен.

Після розведення:

Після розведення: хімічна і фізична стабільність при використанні приготованого розведеного розчину для інфузій була продемонстрована протягом 24 годин при температурі від 2 °C до 8 °C. З мікробіологічної точки зору продукт слід використовувати негайно. Якщо продукт не використовується безпосередньо, незважаючи на асептичні і контролювані умови під час розведення, користувач несе відповідальність за час і умови зберігання готового до застосування лікарського препарату, які зазвичай не повинні перевищувати 24 годин при температурі від 2 °C до 8 °C.

Використання попередньо наповненого шприца із захисним ковпачком голки

Захисний ковпачок голки закриває голку після ін'єкції, щоб запобігти випадковому уколу голкою. Він не впливає на нормальну роботу шприца. Поршень слід натискати повільно і рівномірно, доки не буде введена вся доза, і поршень не можливо буде натиснути далі. Потім, утримуючи натиснутий поршень, вийміть шприц з місця ін'єкції. Захисний ковпачок накріє голку, коли ви відпустите поршень.

Використання попередньо наповненого шприца без захисного ковпачка голки

Дозу вводять згідно зі стандартним протоколом.

Утилізація

Будь-які невикористані залишки лікарського засобу або його відходи слід утилізувати відповідно до місцевих вимог.

На макет також нанесені технічні позначки та вказівки виробника, що стосуються логотипу, штрих-коду

PM/4343

AW-QA-1331-06

Санченко Г.

ULOTKA DOŁĄCZONA DO OPAKOWANIA: INFORMACJA DLA UŻYTKOWNIKA
Accofil® 48 ml/j, 0,5 ml (0,96 mg/ml) roztwór do wstrzykiwań lub infuzji
w ampułko-strzykawce
filigrastym

Należy uważać i zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku; ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- W razie jakikolwiek wątpliwości należy zwrócić się do lekarza, pielęgniarki lub farmaceuty.
- Lek ten przepisanosole określonej osobie. Nie należy go przekazywać innym. Lek może zaszkodzić innym osobom, nawet jeśli objawy tej choroby są takie same.
- Jeżeli u pacjenta wystąpią jakiekolwiek objawy niepozowane, w tym wszelkie objawy niepozowane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarsce. Patrz punkt 4.

Spis treści ulotki

1. Co to jest Accofil i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Accofil
3. Jak stosować Accofil
4. Możliwe działania niepozowane
5. Jak przechowywać Accofil
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest Accofil i w jakim celu się go stosuje

Co to jest Accofil

Accofil zawiera substancję czynną, filigrastym. Filigrastym jest białkiem wytwarzanym przez bakterie zwane *Escherichia coli* metodą rekombinacji DNA. Filigrastym należy do grupy białek zwanych cytokinami i jest bardzo podobny do naturalnego białka (czynnika pobudzającego wzrost kolonii granulocytów [G-CSF]) wytworzonego przez organizm człowieka. Filigrastym pobudza szpik kostny (tkankę produkującą komórki krwi) do wytworzeniawiększej ilości białych krvinek, które pomagają organizmowi w zwalczaniu zakażeń.

W jakim celu stosuje się Accofil

Lekarz zaleci Accofil w celu zwiększenia wytworzenia białych krvinek przez organizm. Lekarz powinien informować pacjenta z jakiego powodu powinien stosować lek Accofil. Lek Accofil jest stosowany w kilku różnych przypadkach, takich jak:

- chemioterapia,
- przeszczep szpiku kostnego,
- ciążka przewlekła neutropenia (mała liczba jednego z rodzajów białych krvinek),
- neutropenia (mała liczba jednego z rodzajów białych krvinek) u pacjentów z zakażeniem wirusem HIV,
- mobilizacja komórek macierzystych krwi obwodowej (w celu pobudzenia komórek macierzystych, aby wnikały do krwi i gromadziły się w celu wykorzystania podczas przeszczepu szpiku kostnego).

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Accofil

Kiedy nie stosować leku Accofil

- Jeśli pacjent ma uczulenie (nadwrażliwość) na filigrastym lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6).

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania leku Accofil należy omówić z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką:

- Przed rozpoczęciem leczenia należy powiedzieć lekarzowi jeśli u pacjenta występuje:
 - niedokrwistość sierpowato-kwinkowa; Accofil może powodować przełom sierpowato-kwinkowy;
 - osteoporozę (choroba kości).

Podczas stosowania leku Accofil należy powiedzieć lekarzowi jeśli u pacjenta wystąpi:

- bol w okolicy lewej górnzej części brzucha (jamy brzusznej), bol po lewej stronie klatki piersiowej lub w okolicy lewej łopatki (może to być objaw powiększenia śledziony (splenomegalii) lub nawet jej pęknienia).
- zwilganie lub zasmienienie (może to być objawy spadku ilości pytek krwi — maloprytleniowość), co może być związane z ograniczeniem zdolności krzepnięcia krwi.
- nagie oznaki nadwrażliwości, np. wysypka, świąd lub pokrywka, obrzęk twarzy, ust, języka lub innych części ciała, spływy oddech, świszący oddech lub trudności w oddychaniu; mogą to być objawy częstej reakcji alergicznej.
- opuchnięta twarz lub kość, krew w moczu lub mocz o brązowym zabarwieniu albo gdy pacjent zaobserwuje, że oddaje mniej moczu niż zwykle (kłębustkowe zapalenie nerek). Osorka na igle w ampułko-strzykawce zawiera suchą, naturalną gumę (pochodną lateksu), która może powodować reakcję alergiczną.

U pacjentów z nowotworami i u zdrowych dawców (zazdrobco obserwowano zapalenie aorty (duże naczynia krwionośne transportujące krew z serca do reszty organizmu). Objawy mogą obejmować gorączkę, bol brzucha, zie samopoczucie, bol pleców i zwiększenie wartości markerów zapalenia. Jeśli u pacjenta wystąpią takie objawy należy powiadomić o tym lekarza prowadzącego.

Brak odpowiedzi na filigrastym

Jeśli u pacjenta zaobserwuje się brak odpowiedzi lub odpowiedź na leczenie filigrastym nie będzie się urzymywała, lekarz zbada tego przyczynę; sprawdzi między innymi, czy u pacjenta nie wytworzyły się przedwcześnia neutralizujące działanie filigrastymu.

Lekarz może zrobić kontrolowaną stan pacjenta, patrz punkt 4 ulotki dla pacjenta.

U pacjentów z ciążką przewlekłą neutropenią może istnieć ryzyko rozwoju raka krwi (białaczka, zespół mielodysplastyczny [MDSI]). Pacjent powinien porozmawiać z lekarzem na temat ryzyka wystąpienia choroby nowotworowej krwi i rodzajów badań, które należy wykonywać. Jeśli u pacjenta rozwinie się choroba nowotworowa krwi lub istnieje takie prawdopodobieństwo, nie należy stosować leku Accofil, chyba że lekarz to zaleci.

Dawcami komórek macierzystych mogą być wyłącznie osoby w wieku od 16 do 60 lat.

Należy zachować szczególną ostrożność podczas stosowania innych leków, które pobudzają wytworzenie krvinek białych.

Accofil jest jednym z grupy leków, które pobudzają wytworzenie krvinek białych. Personel medyczny powinien zawsze zapisywać dokładną nazwę stosowanego leku.

Accofil i inne leki

Nie należy stosować leku Accofil w ciągu 24 godzin przed rozpoczęciem i 24 godzin po zakończeniu zabiegów chemicoterapii.

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, w tym lekach wydawanych bez recepty.

КОПІЯ ВІРНА
 Санченко І.І. 

Ciąża i karmienie piersią

Nie badano stosowania leku Accofii u kobiet w ciąży.

Ważne, aby poinformować lekarza:

- * jeśli pacjentka jest w ciąży albo karmi piersią;
- * jeśli przypuszcza, że może być w ciąży;
- * jeśli planuje ciąże.

Nie wiadomo, czy fikatymu przenika do mleka matki. Dlatego lekarz może zdecydować, że pacjentka nie powinna stosować tego leku, jeśli karmi piersią.

Prowadzenie pojazdów i obsługa/montaż maszyn

Accofi moze wykierać niewielki krypy na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn. Lek ten moze wywoływać zawroty głowy.

Zaleca się, aby odzekać się, jakie jest samopoczućie po przyjęciu leku Accofi, zanim pacjent podejmie się prowadzenia pojazdu lub obsługiwanie maszyn.

Accofi zawiera sorbitol i sod

Ten lek zawiera sorbitol. Jeżeli stwierdzono wcześniej u pacjenta nietolerancję niektórych cukrów (fruktozy), pacjent powinien skontaktować się z lekarzem przed przyjęciem leku. Ten lek zawiera również mniej niż 1 mmolu sodu (0,035 mg sodu) na dawkę, to znaczy lek uznaje się za „wolny od sodu”.

3. Jak stosować Accofi

Accofi należy zawsze stosować zgodnie z zaleceniami lekarza. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Dawka leku Accofi zależy od rodzaju leczonej choroby oraz od masy ciała pacjenta.

Dawkowanie**Accofi i neutropenia (mała liczba jednego z rodzajów białych krwinek) związana z chemioterapią**

Zazwyczaj stosowana dawka to 0,5 miliona jednostek (5 mikrogramów) na kilogram masy ciała na dobę. Na przykład, dla pacjenta o masej ciała 60 kilogramów dawka dobową wynosi 30 milionów jednostek (300 mikrogramów). Leczenie lekiem Accofi zwykle trwa około 14 dni. Jednak w niektórych rodzajach chorób moze być konieczne dłuższe leczenie, trwające do okolo jednego miesiąca.

Accofi i przeszczep szpiku kostnego

Zazwyczaj stosowana dawka początkowa wynosi 1 milion jednostek (10 mikrogramów) na kilogram masy ciała na dobę, podawane w infuzji. Na przykład, dla pacjenta o masej ciała 60 kg dawka dobową wynosi 60 milionów jednostek (600 mikrogramów). Zazwyczaj pierwszą dawkę leku Accofi otrzymuje się co najmniej 24 godziny po chemioterapii i co najmniej 24 godziny po otrzymaniu przeszczepu szpiku kostnego. Następnie, lekarz zaleci wykonanie badania kwi, aby ocenić skuteczność leczenia oraz czas trwania leczenia.

Accofi i leczenie przewlekłą neutropenią (mała liczba jednego z rodzajów białych krwinek)
Zazwyczaj stosowana dawka początkowa wynosi od 0,1 miliona jednostek (1 mikrogram) do 1,2 miliona jednostek (12 mikrogramów) na kilogram masy ciała na dobę podawane w dawce połędźmianej lub w dawkach podzielonych. Następnie lekarz zaleci wykonywanie badania kwi, aby ocenić skuteczność leczenia lekiem Accofi i określić najlepszą dawkę dla danego pacjenta. W leczeniu neutropenii koniecznie jest długotrwale leczenie lekiem Accofi.

Accofi i neutropenia (mała liczba jednego z rodzajów białych krwinek) u pacjentów z zakażeniem wirusem HIV

Zazwyczaj stosowana dawka początkowa wynosi od 0,1 miliona jednostek (1 mikrogram) do 0,4 miliona jednostek (4 mikrogramy) na kilogram masy ciała na dobę. Lekarz będzie zalecał badania kwi w regularnych odstępach czasu, aby osiągnąć skuteczność leczenia lekiem Accofi. Jeżeli liczba białych krwinek powróci do normy, możliwe jest podawanie leku rzadziej niż raz na dobę. W celu utrzymania prawidłowej liczby białych krwinek we krwi moze być konieczne długotrwale stosowanie leku Accofi.

Accofi i przeszczep komórek macierzystych kwi obwodowej (komórki macierzyste pobierane z kwi do użycia w przeszczepie szpiku kostnego)

Jeli pacjent jest dawcą komórek macierzystych dla siebie, zazwyczaj stosowana dawka wynosi od 0,5 miliona jednostek (5 mikrogramów) do 1 miliona jednostek (10 mikrogramów) na kilogram masy ciała na dobę. Leczenie lekiem Accofi będzie trwać do 2 tygodni. Lekarz będzie kontrolował wyniki badań kwi, aby wyznaczyć optymalny czas na pobranie komórek macierzystych.

Jeli pacjent jest dawcą komórek macierzystych dla innej osoby, zazwyczaj stosowana dawka wynosi 1 milion jednostek (10 mikrogramów) na kilogram masy ciała na dobę. Leczenie lekiem Accofi trwa 4 do 5 dni. Lekarz będzie wykonywać regularne badania kwi, aby wyznaczyć optymalny czas na pobranie komórek macierzystych.

Jak podaje się lek Accofi?

Lek podaje się w wstrzyknięciu albo w infuzji dozynnej lv. (kroplówka), albo we wstrzyknięciu podskórny (sc.) do blancku znajdującej się pod skórą.

W przypadku pacjentów otrzymujących lek we wstrzyknięciu podskórnym lekarz moze zasugerować, aby pacjent nauczył się samodzielnie wykonywania wstrzyknień. Lekarz lub pielęgniarka polegać ma pacjenta, jak należy to zrobić (patrz ponizej informacje na temat instrukcji wstrzykiwania leku Accofi). Nie należy próbować samodzielnie wykonywać wstrzykniecia bez wcześniejszego szkolenia. Niektóre z niezbędnych informacji podane są na końcu tej ulotki, jednak w celu odpowiedniego leczenia danej choroby konieczna jest sösia i stała współpraca pacjenta z lekarzem.

Informacje o samodzielnym podawaniu leku

Ta część ulotki zawiera informacje na temat samodzielnego wykonania wstrzyknięcia leku Accofi.

Ważne jest, by pacjent nie wykonywał wstrzykniecia samodzielnie, jeśli nie został odpowiednio przeszkolony przez lekarza prowadzącego lub pielęgniarkę. W razie jakichkolwiek wątpliwości dotyczących samodzielnego wykonania wstrzyknięcia lub jakichkolwiek pytań należy zwrócić się o pomoc do lekarza lub pielęgniarki.

W jaki sposób samodzielnie wykonać wstrzyknięcie leku Accofi?

Lek należy wstrzyknąć w blancku znajdującej się tuż pod skórą. Taki sposób podania leku nazywa się wstrzyknięciem podskórnym. Wstrzyknięcie należy wykonywać o tej samej porze każdego dnia.

Potrzebny sprzęt

Aby samodzielnie wykonać wstrzyknięcie leku, potrzebne będą:

- * ampuko-strzykawka z lekiem Accofi;
- * waciłka nałożony alkoholem lub innym środkiem dezynfekującym.

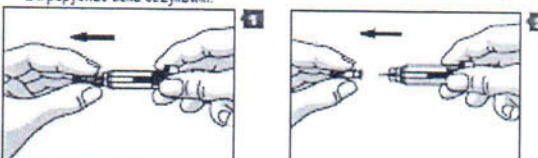
КОПІЯ ЕРНА
Санченко І.І. 

- Co należy zrobić przed samodzielnym wstrzyknięciem leku Accorfi?
- Należy upewnić się, że osłona strzykawki pozostała na miejscu do chwili, a wszystko będzie gotowe do wykonania wstrzyknięcia.
- Wyjąć ampuko-strzykawkę z lekiem Accorfi z lodówki.
 - Sprawdzić datę ważności podaną na etykiecie ampuko-strzykawki (EXP). Nie należy używać leku po upływie ostatniego dnia miesiąca wskazanego na opakowaniu lub jeśli lek był przechowywany poza lodówką przez więcej niż 15 dni, albo jeśli ważność leku skończyła się w innym sposób.
 - Sprawdzić wygląd leku Accorfi. Lek musi mieć postać przezroczystego, bezbarwnego płynu.
 - Dla większego komfortu użytkownika ampuko-strzykawkę należy odstawić o 30 minut, by rozwróć osiągniętą temperaturę pokojową lub potrząsnąć ampuko-strzykawkę w dloni przez kilka minut. Nie ogrzewać leku Accorfi (np. leku nie podgrzewać w kuchence mikrofalowej ani w cieplej wodzie).
 - Starannie umyć ręce.
 - Umieścić wszystkie przedmioty niezbędne do wykonania wstrzyknięcia (ampuko-strzykawkę z lekiem / wacią nasączony alkoholem) w wygodnym, dobrze oświetlonym miejscu z dobrym dostępem.

Jak przygotować wstrzyknięcie leku Accorfi?

Przed wstrzyknięciem leku Accorfi należy wykonać następujące czynności:

- Trzymając tok strzykawki delikatnie złożyć osłonkę igły bez obracania ją. Należy pociągnąć za osłonkę ruchem po linii prostej, jak pokazano na rysunkach 1 i 2. Nie należy dotykać igły ani popychać toku strzykawki.



- W ampuko-strzykawce mogą być widoczne małe pęcherzyki powietrza. Nie jest konieczne usuwanie tych pęcherzyków przed wykonaniem wstrzyknięcia. Wstrzyknięcie rozworu zawierającego pęcherzyki powietrza jest nieszkodliwe.

- Strzykawka może zawierać więcej płynu niż potrzebne. Korzystając z podziałki znajdującej się na korpusie strzykawki, należy odmierzyć prawidłową dawkę leku Accorfi przepisana przez lekarza. Nadmierną ilość płynu należy wycisnąć poprzez popchnięcie toku strzykawki.

- Należy ponownie upewnić się, że w strzykawce znajduje się prawidłowa dawka leku Accorfi.

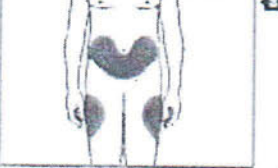
- Ampuko-strzykawka jest gotowa do użycia.

W jakie miejsce należy wstrzyknąć lek?

Nalepszymi miejscami do samodzielnego samodzielnego wykonania wstrzyknięcia są:

- górne części ud, oraz

- brzuch, z wyjątkiem okolicy pępek (patrz rysunek 3).



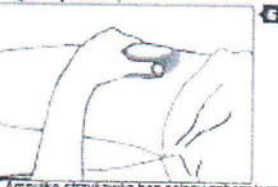
Jeśli wstrzyknięcie wykonać inna osoba, może również wstrzyknąć lek w tylną część ramion (patrz rysunek 4).



Miejsce wstrzyknięcia leku należy odróżnić zmieniać, by uniknąć bólu z powodu powtarzającego się wstrzyknięcia w jednym miejscu.

W jaki sposób wykonać wstrzyknięcie leku?

- Zdejmując miejsce wstrzyknięcia waciąm nasączonym alkoholem, a następnie uchwycić tok skóry pomiędzy kciukiem a palcem wskazującym, bez nadmiernego uciskania go (patrz rysunek 5).

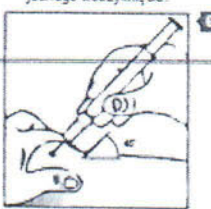


Ampuko-strzykawka bez osłony zabezpieczającej igłę.

- Wprowadzić igłę przez skórę, zgodnie z instrukcją pielęgniarki lub lekarza (patrz rysunek 7).
- Delikatnie pociągnąć za tok, aby upewnić się, że nie doszło do przeklucia naczynia krwionosnego. Jeżeli w strzykawce pojawi się krew, należy wyjąć igłę i wykonać ponowne wstrzyknięcie w innym miejscu.
- Cały czas trzymając skórę między palcami, powoli i równomiernie naciśkać tok, aż do podania całej dawki i braku możliwości dalszego wstrzyknięcia toku. Nie zwalniać naciśku na tok!
- Należy wstrzyknąć tylko dawkę przepisaną przez lekarza.

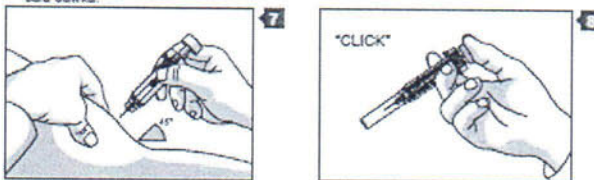
КОПІЯ ВІРГА
Санченко І.І.

- f. Po wstrzyknięciu płynu wyjąć igę nadal naciągać tólk, a następnie zwolnić uświat skóry.
 g. Zużyta strzykawka umieścić w pojemniku na odpady. Jednej strzykawki używać tylko do jednego wstrzyknięcia.



Ampułko-strzykawka z osłoną zabezpieczającą igę:

- h. Wprowadzić igę przez skórę, zgodnie z instrukcją pielęgniarki lub lekarza (patrz rysunek 7).
 i. Delikatnie podciągnąć za tólk, aby upewnić się, że nie doszło do przeklucia naczynia krewiarnego. Jeżeli w strzykawce pojawi się krew, należy wyjąć igę i wykonać ponowne wstrzyknięcie w innym miejscu.
 j. Należy wstrzyknąć tylko dawkę przepisaną przez lekarza zgodnie z instrukcjami podanymi ponizej.
 k. Cały czas trzymając skórę między palcami, powoli i równomiernie naciągać tólk, trzymając strzykawkę za końiec na palce, aż do podania całej dawki i braku możliwości dalszego wcisnienia tólka. Nie zwalniać naciśku na tólk!
 l. Po wstrzyknięciu płynu wyjąć igę, nadal trzymając strzykawkę pod tym samym kątem i naciągać na tólk, a następnie zwolnić uświat skóry. Osłona zabezpieczająca automatycznie pokryje igę i rośnie głosne "kliknięcie" potwierdzające aktywację osłony (patrz rysunek 8). Osłona zabezpieczająca nie zostanie aktywowana, dopóki nie zostanie podana cała dawka.



Uwaga:
 W przypadku jakichkolwiek pytań należy zwrócić się do lekarza lub pielęgniarki o pomoc lub poradę.

Usuwanie zużytych strzykawek

- * Osłona zabezpieczająca igę zapobiega ukluciu igły po użyciu, więc nie jest wymagane zachowanie szczególnych środków ostrożności przy usuwaniu. Strzykawkę usunąć w sposób zgodny ze wskazówkami danymi przez lekarza, pielęgniarkę lub farmaceuta.

Zastosowanie większej niż zalecona dawki leku Accofil
 Jeśli pacjent zastosował większą niż zalecona dawkę leku Accofil, należy jak najszybciej skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą.

Pominiecie zastosowania leku Accofil

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętego wstrzyknięcia. Należy skontaktować się z lekarzem w celu omówienia, kiedy należy wstrzyknąć następną dawkę leku.

Przerwanie stosowania leku Accofil

Lekarz poformuje pacjenta, kiedy należy przerwać stosowanie leku Accofil. Leczenie może składać się z kilku cylików podawania leku Accofil. W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku, należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Należy niezwłocznie poinformować lekarza podczas leczenia:

- * jeśli u pacjenta wystąpi reakcja alergiczna, w tym ostłanie, spadek ciśnienia krwi, trudność z oddychaniem, obrzęk twarzy (anafilaktyczna), wysypka skóra, świadcząca wysypka (pokrzywka), obrzęk twarzy, warg, jamy ustnej, języka lub gardła (obrzęk naczyniowo-ruchowy) i zadyska (dusznica). Nadwrażliwość występuje często u pacjentów z nowotworem zlokalizowanym;
- * jeśli u pacjenta wystąpi kaszel, gorączka i trudności z oddychaniem (dusznica), ponieważ mogą to być objawy zespołu ostrej niewydolności oddechowej (ARDS). ARDS występuje niezbyt często u pacjentów z nowotworem zlokalizowanym;
- * jeśli u pacjenta wystąpi ból w lewej górnej części brzucha, ból pod lewym żebrem lub bol w górnjej części ramienia, ponieważ może być to związane z zaburzeniami śledziony (powiększenie śledziony (splenomegalia) lub pełnięcie śledziony);
- * jeśli pacjent jest leczony z powodu (częstego) przeziębienia/ neutropenii i występuje u niego krew w moczu (krwimoczu). Lekarz może zlecić regularne badanie moczu, jeśli u pacjenta wystąpi takie działania niepożądane lub jeśli w moczu pacjenta wykryje się biakło (biakmomoczu);
- * jeśli u pacjenta wystąpi jedno lub kilka z następujących działań niepożądanych: opuchlizna lub obrzęk, które mogą być związane z zatrzymywaniem wody, trudności w oddychaniu, opuchlizna jamy brzusznej i uczucie pełnosci oraz ogólne uczucie zmęczenia. Te objawy zazwyczaj rozwijają się w szybkim tempie. Mogą to być objawy występującego niezbyt często zaburzenia (występujące maksymalnie 1 na 100 osób), zwanego zespołem nieszczytelności naczyń wewnętrznych, powodującego przeciekanie krwi z małych naczyń krewiarniowych do ciała i wymagającego pilnej pomocy medycznej.
- * jeśli u pacjenta wystąpi łączne którejkolwiek z następujących objawów:
 - gorączka lub dręszenie, albo uczucia zimna, przypiększona częstotliwość blida serca, spłaszczenie lub dezorientacja, dusznica, bardzo nasilony ból lub dyskomfort, lepka lub spociona skóra. Mogą to być objawy choroby o nazwie sepsa (inne nazwy: posocznica, zatrucie krwi). Jest to cężkie zakażenie z ogólnoustrojową reakcją zapalną, które może zagrozić życiu i wymaga pilnej pomocy lekarskiej.

КОПІЯ ЕІРНЯ
 Санченко І.І.

- jeśli u pacjenta dojdzie do uszkodzenia nerek (kłębuzkowe zapalenie nerek). U pacjentów otrzymujących Accofit obserwowało się z lekarzem w przypadku wystąpienia opuchnięty twarz lub kostek, krew w moczu lub moczu o brązowym zabarwieniu lub jeśli zaobserwuje, że oddaje mniej moczu niż zwykle.

Bardzo częste działania niepożądane (obserwowane podczas stosowania leku Accofit)
Jest ból mięśni lub kości (ból mięśniowo-ostealowy), który można zdiagnozować przyjmując standardowe leki przeciwbólowe. U pacjentów poddawanych przeszczepowi komórek macierzystych lub szpiku kostnego może wystąpić choroba „przeszczep przeciwko gospodarzowi” (GVHD) – jest to reakcja komórek dawcy przeciwko pacjentowi otrzymanemu przeszczep. Objawami są: wysypka na wewnętrznych częściach ciała (podezwach stóp oraz obrzękowe i otwarte rany w jamie ustnej), jelicach, wątrobie, na skórze lub oczach, w płucach, pochwię i stawach. U zdrowych dawców komórek macierzystych bardzo często obserwowane jest zwiększenie liczby białych krvinek (leukocytosa) i zmniejszenie liczby pytek krwi, co zmniejsza zdolność krwi do krzepnięcia (małopłytkowość). Będzie to kontrolowane przez lekarza.

Bardzo częste działania niepożądane (obserwowane u częściej niż u 1 na 10 osób przyjmujących lek Accofit):

- nudności
- nietypowe wypadanie lub przerzadzenie włosów (lysienie)
- zmęczenie
- ból głowy i obrzęk błony śluzowej wysięcającej przewód pokarmowy od jamy ustnej do odbytu (zapalenie błony śluzowej)
- zmniejszenie liczby pytek krwi, co zmniejsza zdolność krwi do krzepnięcia (małopłytkowość)
- zmniejszenie liczby czerwonych krvinek (niedokrwistość)
- gorączka
- ból głowy
- biegunka

Częste działania niepożądane (obserwowane u częściej niż u 1 na 100 osób przyjmujących lek Accofit):

- zapalenie płuc (zapalenie oskrzeli)
- zakażenie górnego dróg oddechowych
- zakażenie układu moczowego
- zmniejszenie apetytu
- zaburzenia snu (bezsenność)
- zawroty głowy
- zmniejszenie czułości, szczególnie skórki (niedochulica)
- mrówczenie lub drżenie rąk lub stóp (parestezie)
- niskie ciśnienie tętnicze krwi (niedociśnienie)
- podwyższone ciśnienie tętnicze krwi (nadciśnienie tętnicze)
- kaszel
- odkrzuszczenie krwi (kwiołpucie)
- ból w jamie ustnej i gardle
- krwotoki z nosa
- zaparcia
- ból w jamie ustnej
- powiększenie wątroby (hepatomegalia)
- wysypka
- zaczernienie skóry (rumień)
- ból skurczu mięśni
- ból podczas oddawania moczu (dyzura)
- ból w krate planistowej
- ból
- pogorszenie osiągnięcia (astenia)
- ogólnie złe samopoczucie
- obrzęk rąk i stóp (obrzeki obwodowe)
- zwiększenie aktywności niektórych enzymów we krwi
- zmiany parametrów biochemicznych krwi
- reakcja poprzeczeniowa

Niezbyt częste działania niepożądane (obserwowane u częściej niż u 1 na 1000 osób przyjmujących lek Accofit):

- podwyższona liczba krvinek białych we krwi (leukocytosa)
- reakcja alergiczna (nadwrażliwość)
- odrzucenie przeszczepionego szpiku kostnego (choroba „przeszczep przeciwko gospodarzowi”)
- wysoka zawartość kwasu moczowego we krwi, co może wywoływać dnę (hiperurikemia) (zwiększone stężenie kwasu moczowego we krwi)
- uszkodzenie wątroby spowodowane zablokowaniem małych żył w wątrobie (choroba zarostowa żył)
- zaburzenia czynności płuc powodujące duszność (niewydolność oddechowa)
- obrzęk i lub płytna w płucach (obrzek płuc)
- zapalenie płuc (groniliązowa choroba płuc)
- nieprawidłowe wyniki badań RTG płuc (nadejki w płucach)
- krwawienie z płuc (krwotok płucny)
- brak wchłaniania tlenu w płucach (niedodenienie)
- wysypka skórki z grudkami (wysypka plamisto-grudkowa)
- choroba, w przebiegu której zmniejsza się gęstość kości, przez co stają się one mniej wytrzymale, bardziej kruchie i podatniejsze na złamania (osteoporozą)
- reakcja w miejscu wstrzyknięcia

Rzadkie działania niepożądane (obserwowane częściej niż u 1 na 10 000 osób przyjmujących lek Accofit):

- zapalenie aorty (duże naczynie krwionośne transportujące krew z serca do reszty organizmu), pączek punktu 2
- nasilone bóle w kościach, klatce piersiowej, jelicach lub stawach (niedokrwistość sierpowato-kwinkowa z przełomem)
- nagła zagracząca cyklu reakcja alergiczna (reakcja anafilaktyczna)
- ból i obrzęk stawów podobny do dny (drażnia reakoma)
- zaburzenia regulacji gospodarki wodnej organizmu mogące objawiać się obrzękami (zaburzenia wolemii)
- zapalenie naczyń krwionośnych w skórze
- skórkowej barwy, wypukłe, bolesne zmiany na kończynach, a niekiedy na twarzy i szyi z towarzyszącą gorączką (zespół Sweeta)
- nastenne objawów reumatoidalnego zapalenia stawów
- nietypowe zmiany w moczu

КОПІЯ ВІРНА

Санченко І.І.

* obniżenie gęstości kości

Jeśli wystąpią jakiekolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniарce.

Zgłoszenie działań niepożądanych
 Jeśli wystąpią jakiekolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych
 Al. Jerozolimskie 151C
 02-222 Warszawa
 tel.: +48 22 49 21 301
 faks: +48 22 49 21 309
 e-mail: mailto:mailto:ndi@urpl.gov.pl ndi@urpl.gov.pl Dzieki zgłoszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. Jak przechowywać Accofil

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępny dla dzieci.

Nie należy stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu zewnętrznym i na ampuko-strzykawce po terminie ważności (EXP). Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Przechowywać w lodówce (2°C – 8°C). Nie zamrażać.

Strzykawkę można wyjąć z lodówki i przechowywać w temperaturze pokojowej (nie wyższej niż 25°C) przez jeden okres kończący się w trakcie terminu ważności podanego na etykiecie, trwający nie dłużej niż 15 dni. Po upływie tego czasu produktu nie należy ponownie wkładać do lodówki i należy go usunąć.

Przechowywać ampuko-strzykawkę w opakowaniu zewnętrznym w celu ochrony przed światłem.

Nie stosować leku Accofil, jeśli widoczne jest zmętnienie lub roztwór zmienił barwę lub jeśli zawiera on cząsteczki stałej.

Nie należy naka danie osobiiski na zuzyte igły, ponieważ moze doj  do przypadkowego ukrucia. Leków nie należy wyrzuca  do kanalizacji ani domowych poj minkow na odpadki. Należy zapytac farmaceuta, jak usun  leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoze chronic grodu o.

6. Zawarto  opakowania i Inne Informacje

Co zawiera Accofil

- Substancja czynna leku jest fikastrem. Każda ampuko-strzykawka zawiera 48 ml jednostek (480 mikrogramów) fikastru w 0,5 ml roztworu, co odpowiada 0,96 mg/ml.
- Pozosta  sk『adnik『 to kwas octowy, sodu wodorotlenek, sorbitol (E420), polisorbat 80 i woda do wstrzykwa n.

Jak wyglada Accofil i co zawiera opakowanie

Accofil to przezroczysty, bezbarwny roztwór do wstrzykwa n lub infuzji w ampuko-strzykawce posiadając podzięk na cylindrze od 1/40 do 0,1 ml do 1 ml z ig『. Każda ampuko-strzykawka zawiera 0,5 ml roztworu.

Accofil jest dostępny w opakowaniach zawierających 1, 3, 5, 7 i 10 ampuko-strzykawek z zamocowaną osi『on zabezpieczając ig , ig  lub bez osi『on oraz waci『ki nasączone alkoholem.

Nie wszystkie wielko i opakowa n muszą znajdowa  się w obrocie.

Podmiot odpowiedzialny

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center,

Moll de Barcelona,

s/n, Edif ci Est 6  planta,

08039 Barcelona,

Hiszpania

Wytwarzca

Accord Healthcare Polska Sp z o.o.,

ul. Lutomierska 50, 93-200 Pabianice,

Polska

W celu uzyskania bardziej szczeg o owych informacji należy zwrócić się do przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego.

AT / BE / BG / CY / CZ / DE / DK /

FR

EE / EL / FI / HR / HU / IS / LT /

Accord Healthcare France SAS

LV / LX / MT / NL / NO / PT /

Tel: +33 3 20 40 17 70

PL / RO / SE / SI / SK / UK / ES

Accord Healthcare S.L.U.

Tel: +34 93 301 00 64

IT

Accord Healthcare Limited

Tel: +39 02 94323700

Data ostatniej aktualizacji ulotki: 06/2019.

Szczeg o owe informacje o tym leku znajdują się na stronie Internetowej Europejskiej Agencji Leków <http://www.ema.europa.eu>

Informacje przeznaczone wyłącznie dla fachowego personelu medycznego lub pracowników s『uszy zdrowia:

Accofil nie zawiera środków konserwujących. Biorąc pod uwagę możliwe ryzyko

КОПІЯ ВРНЯ
 Санченко І.І. 

zanieczyszczenia mikrobiologicznego, strzykawki z produktem Accofil są przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użycia.

Przypadkowe jednorazowe naruszenie na działanie temperatur prowadzących do zamrażania przez okres do 24 godzin nie ma negatywnego wpływu na stabilność produktu Accofil. Jeżeli naruszenie było dłuższe niż 24 godziny lub jeśli zamrożenie było wielokrotne, NIE należy używać produktu leczniczego Accofil.

W celu poprawy identyfikalności czynników wzrostu kolonii granulocytów, należy wyraźnie odnotować w dokumentacji pacjenta nazwę produktu leczniczego (Accofil) i numer serii podawanego produktu.

Produktu Accofil nie należy rozcieńczać roztworami chlorku sodu. Produktu nie należy mieszać z innymi produktami leczniczymi z wyjątkiem wymienionych poniżej. Rozcieńczony flegastym może ulegać adsorpcji na szkle i tworzywach sztucznych z wyjątkiem rozcieńczan wymienionych poniżej.

Jeżeli konieczne, Accofil można rozcieńczać w 5% roztworze glukozy. Nigdy nie zaleca się rozcieńczania do końcowego stężenia ponizej 0,2 min jednostek (2 mg) na ml.

Roztwór należy obejść przed podaniem. Należy stosować tylko klarowne roztwory bez cząstek.

U pacjentów leczonych flegastym w stężeniu ponizej 1,5 min. (15 µg) na ml, do roztworu należy dodać ludzkiej albuminy osocza (HSA) tak, aby uzyskać końcowe stężenie wynoszące 2 mg/ml. Przykład: Jeżeli końcowa objętość wynosi 20 ml, do całkowej dawki flegastymu mniejszej niż 30 min. (300 µg) należy dodać 0,2 ml 200 mg/ml (20%) roztworu ludzkiej albuminy.

Po rozcieńczeniu w 5% roztworze glukozy, Accofil wykazuje zgodność ze szkłem i różnymi tworzywami sztucznymi, w tym z PCV, polietylentami (kopolimer polipropylenu i polietylenu) i polipropylenem.

Po rozcieńczeniu:

Po rozcieńczeniu potwierdzono stabilność chemiczną i fizyczną gotowego do użycia rozcieńczonego roztworu do infuzji w ciągu 24 godzin w temperaturze od 2°C do 8°C. Z mikrobiologicznego punktu widzenia, produkt powinien zostać zuzyskiany natychmiast. Jeżeli produkt nie zostanie zuzysły bezpośrednio, pomimo aseptycznych i kontrolowanych warunków podczas rozcieńczania, użytkownik bierze odpowiedzialność za czas oraz warunki przechowywania gotowego do użycia produktu leczniczego, co standardowo nie powinno przekraczać 24 godzin w temperaturze od 2°C do 8°C.

Stosowanie ampulko-strzykawki z pełną zabezpieczającą igłą
Ochrona zabezpieczająca igłę zakrywa igłę po wykonaniu wszzyknięcia, co zapobiega ukłuciu igły.
Nie ma to wpływu na normalne działanie strzykawki. Powoli i równomiernie naciśnij fiolkę, aż do podania całej dawki i braku możliwości dalszego wolskiego toku. Utrzymując naciśk na fiolkę, usunąć strzykawkę z miejsca wszzyknięcia. Ochrona zabezpieczająca zakrywa igłę po zwolnieniu fiolki.

Stosowanie ampulko-strzykawki bez pełnej zabezpieczającej igły
Podać dawkę zgodnie ze standardowym protokołem.

Usuwanie

Wszelkie niewykorzystane resztki produktu leczniczego lub jego odpady należy usuwać zgodnie z lokalnymi przepisami.

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Accofil 48 mln j./0,5 ml roztwór do wstrzykiwań lub infuzji w ampułko-strzykawce

2. SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

Każdy ml roztworu zawiera 96 milionów jednostek (mln j.) (co odpowiada 960 mikrogramom [μ g]) filgrastymu.

Każda ampułko-strzykawka zawiera 48 mln j. (co odpowiada 480 mikrogramom filgrastymu w 0,5 ml roztworu do wstrzykiwań lub infuzji).

Filgrastym jest rekombinowany metionylowany ludzkim czynnikiem wzrostu kolonii granulocytów wytworzony przez *Escherichia coli* (BL21) techniką rekombinacji DNA.

Substancja pomocnicza o znanym działaniu

Każdy ml roztworu zawiera 50 mg sorbitolu (E420).

Pełny wykaz substancji pomocniczych, patrz punkt 6.1.

3. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji

Przejrzysty, bezbarwny roztwór.

4. SZCZEGÓLOWE DANE KLINICZNE

4.1 Wskazania do stosowania

Accofil jest wskazyany w celu skrócenia czasu trwania neutropenii i zmniejszenia częstości występowania neutropenii z gorączką u pacjentów otrzymujących chemioterapię lekami cytostatycznymi z powodu stwierdzonego nowotworu złośliwego (z wyjątkiem przewlekłej białaczki szpikowej i zespołów mielodysplastycznych) oraz w celu skrócenia czasu trwania neutropenii u pacjentów poddanych leczeniu mieloablacyjnemu przed przeszczepieniem szpiku, u których występuje zwiększone ryzyko przedłużonej ciężkiej neutropenii. Bezpieczeństwo stosowania i skuteczność produktu leczniczego Accofil są podobne u dorosłych i dzieci otrzymujących chemioterapię lekami cytostatycznymi.

Accofil jest wskazyany do stosowania w celu mobilizacji komórek progenitorowych krwi obwodowej (ang. *peripheral blood progenitor cells*, PBPC).

U dzieci lub dorosłych pacjentów z ciężką wrodzoną, cykliczną lub idiopatyczną neutropenią z bezwzględną liczbą neutrofili ($ANC \leq 0,5 \times 10^9/l$) oraz ciężkimi lub nawracającymi zakażeniami w wywiadzie, długotrwałe podawanie produktu leczniczego Accofil jest wskazane w celu zwiększenia liczby neutrofili i zmniejszenia częstości i czasu trwania objawów związanych z zakażeniem.

Accofil jest wskazyany w leczeniu przewlekłej neutropenii ($ANC \leq 1,0 \times 10^9/l$) u pacjentów z zaawansowanym zakażeniem wirusem HIV, w celu zmniejszenia ryzyka zakażeń bakteryjnych, gdy nie można zastosować innych metod leczenia neutropenii.

КОПІЯ ЕІРНА
Санченко І.І. 

4.2 Dawkowanie i sposób podawania

Leczenie produktem leczniczym Accofil należy stosować wyłącznie we współpracy ze specjalistycznym ośrodkiem onkologicznym, posiadającym doświadczenie w leczeniu czynnikiem wzrostu kolonii granulocytów (ang. *granulocyte-colony stimulating factor*, G-CSF) oraz w leczeniu zaburzeń hematologicznych i wyposażonym w odpowiedni sprzęt diagnostyczny. Zabiegi mobilizacji i aferezy należy przeprowadzać we współpracy z ośrodkiem onkologiczno-hematologicznym, posiadającym odpowiednie doświadczenie w tej dziedzinie oraz wyposażonym w sprzęt do prawidłowego monitorowania krwiotwórczych komórek progenitorowych.

Dawkowanie

Chemioterapia lekami cytotoksycznymi

Zalecana dawka filgrastymu wynosi 0,5 mln j./kg mc./dobę (5 mikrogramów/kg mc./dobe). Pierwszej dawki produktu leczniczego Accofil nie należy podawać przed upływem 24 godzin od chemioterapii cytotoksycznej. W randomizowanych badaniach klinicznych substancję podawano podskórnie w dawce 230 mikrogramów/m²/dobę (4,0 do 8,4 mikrograma/kg/dobę).

Filgrastym należy podawać codziennie, aż do ustąpienia przewidywanego nadiru neutrofili oraz powrotu ich liczb do wartości prawidłowych. Po chemioterapii stosowanej w leczeniu guzów litych, chłoniaków i białaczek limfatycznych przewiduje się, że czas trwania leczenia spełniający wymienione wyżej kryteria wyniesie do 14 dni. Po indukcji i konsolidacji leczenia ostrej białaczki szpikowej czas trwania leczenia może być znacznie dłuższy (do 38 dni) w zależności od rodzaju, dawki i schematu chemioterapii cytotoksycznej.

U pacjentów otrzymujących chemioterapię cytotoksyczną, zazwyczaj 1 do 2 dni po rozpoczęciu leczenia filgrastymem występuje przemijające zwiększenie liczby neutrofili. Jednak aby uzyskać trwałą reakcję kliniczną, nie należy przerывать podawania filgrastymu przed ustąpieniem przewidywanego nadiru i powrotem liczby neutrofili do wartości prawidłowych. Przedwczesne przerwanie leczenia filgrastymem przed osiągnięciem spodziewanego nadiru neutrofili nie jest zalecane.

Pacjenci otrzymujący leczenie mieloablacyjne poprzedzające przeszczepienie szpiku

Zalecana dawka początkowa filgrastymu wynosi 1,0 mln j./kg mc./dobę (10 mikrogramów/kg/dobę). Pierwszą dawkę filgrastymu należy podawać co najmniej 24 godziny po chemioterapii cytotoksycznej i co najmniej 24 godziny po infuzji szpiku kostnego.

Po ustąpieniu nadiru neutrofili dobową dawkę filgrastymu należy dostosować w zależności od zmian liczby neutrofili według następującego schematu:

Liczba neutrofili	Dostosowanie dawki filgrastymu
> 1,0 x 10 ⁹ /L przez 3 kolejne dni	Zmniejszyć do 0,5 mln j. (5 µg/kgmc./dobę)
Następnie, jeśli ANC pozostaje > 1,0 x 10 ⁹ /L przez następne 3 kolejne dni	Przerwać podawanie filgrastymu
Jeśli ANC zmniejszy się do < 1,0 x 10 ⁹ /L w okresie leczenia, dawkę filgrastymu należy ponownie zwiększyć zgodnie z podanymi wyżej wskazówkami	
ANC – bezwzględna liczba neutrofili	

Sposowanie w celu mobilizacji komórek progenitorowych krwi obwodowej (ang. *peripheral blood progenitor cells*, PBPC) u pacjentów poddawanych leczeniu mielosupresyjnemu lub mieloablacyjjnemu przed przeszczepem autologicznych komórek PBPC

Zalecana dawka filgrastymu w celu mobilizacji PBPC, gdy lek stosowany jest w monoterapii, wynosi 1,0 mln j./kg/dobę (10 µg)/kg mc./dobę przez 5-7 kolejnych dni. Czas wykonania leukaferез: 1 lub 2 zabiegi leukaferезy w 5. i 6. dniu, są często wystarczające. W innych sytuacjach konieczne może być wykonanie dodatkowych zabiegów leukaferезy. Podawanie filgrastymu należy kontynuować aż do

КОПІЯ ВІРНА
Санченко І.І. 

ostatniej leukaferozy.

Zalecana dawka filgrastymu w mobilizacji PBPC po chemioterapii mielosupresyjnej wynosi 0,5 mln j. (5 µg)/kg mc./dobę podawana codziennie począwszy od pierwszego dnia po zakończeniu chemioterapii, aż do ustąpienia przewidywanego nadiru neutrofili oraz powrotu ich liczby do wartości prawidłowych. Leukaferzę należy przeprowadzić w okresie, gdy ANC zwiększa się z $< 0,5 \times 10^9/L$ do $> 5,0 \times 10^9/L$. U pacjentów, którzy nie byli w przeszłości poddani intensywnej chemioterapii, jednorazowa leukaferesa jest często wystarczająca. W innych sytuacjach zaleca się wykonanie dodatkowych zabiegów leukaferozy.

Stosowanie w mobilizacji PBPCs u zdrowych dawców przed allogenickim przeszczepem PBPC

W celu mobilizacji PBPC u zdrowych dawców filgrastym należy podawać w dawce 1,0 mln j. 10 µg/kg mc./dobę przez 4-5 kolejnych dni. Leukaferzę należy rozpocząć w 5. dniu i kontynuować do 6. dnia, jeśli jest to konieczne, tak, aby możliwe było pobranie 4×10^6 komórek CD34⁺/kg masy ciała biorcy.

Pacjenci z ciężką przewlekłą neutropenią (ang. severe chronic neutropenia, SCN)

Neutropenia wrodzona

Zalecana dawka początkowa wynosi 1,2 mln j./kg mc./dobę (12 µg)/kg mc./dobę jako dawka pojedyncza lub dawki podzielone.

Neutropenia idiopatyczna lub cykliczna

Zalecana dawka początkowa wynosi 0,5 mln j./kg mc./dobę (5 µg)/kg mc./dobę jako dawka pojedyncza lub dawki podzielone.

Dostosowanie dawki

Filgrastym należy podawać codziennie w postaci wstrzyknięć podskórnych, aż liczba neutrofili zwiększy się i będzie się utrzymywać na poziomie większym niż $1,5 \times 10^9/L$. Po uzyskaniu reakcji na leczenie należy ustalić minimalną skuteczną dawkę leku, zapewniającą utrzymanie tego poziomu. Aby utrzymać odpowiednią liczbę neutrofili konieczne jest długotrwałe, codzienne podawanie leku. Po 1-2 tygodniach leczenia dawkę początkową można podwoić lub zmniejszyć o połowę w zależności od reakcji danego pacjenta na leczenie. Następnie dawkę można indywidualnie dostosowywać co 1-2 tygodnie tak, aby średnia liczba neutrofili utrzymywała się pomiędzy $1,5 \times 10^9/L$ a $10 \times 10^9/L$. U pacjentów z ciężkimi zakażeniami można rozważyć szybsze zwiększanie dawki. W badaniach klinicznych u 97% pacjentów z reakcją na leczenie pełna odpowiedź wystąpiła po zastosowaniu dawek $\leq 24 \mu g/kg$ mc./dobę. Nie określono bezpieczeństwa długotrwałego podawania filgrastymu w dawkach większych niż $24 \mu g/kg$ mc./dobę u pacjentów z SCN.

Pacjenci zakażeni wirusem HIV

Odwrócenie neutropenii

Zalecana dawka początkowa filgrastymu to 0,1 mln j./kg mc./dobę (1 µg)/kg mc./dobę i może być zwiększena maksymalnie do 0,4 mln j./kg mc./dobę (4 µg)/kg mc./dobę, gdy liczba neutrofili osiągnie wartości prawidłowe i może być utrzymana na tym poziomie ($ANC > 2,0 \times 10^9/L$). W badaniach klinicznych u ponad 90% pacjentów uzyskano odpowiedź na leczenie tymi dawkami, a odwrócenie neutropenii nastąpiło średnio po 2 dniach.

U niewielkiej liczby pacjentów (< 10%) w celu odwrócenia neutropenii konieczne było podanie dawek do 1,0 mln j./kg mc./dobę (10 µg)/kg mc./dobę.

Utrzymanie prawidłowej liczby neutrofili

Po odwróceniu neutropenii należy ustalić minimalną skuteczną dawkę pozwalającą na utrzymanie prawidłowej liczby neutrofili. Zaleca się dostosowanie dawki początkowej i podawanie co drugą dobę 30 mln j./dobę (300 µg)/dobę. Może być konieczne dalsze dostosowanie dawki w zależności od bezwzględnej liczby neutrofili w celu utrzymania liczby neutrofili na poziomie $> 2,0 \times 10^9/L$. W

КОПІЯ ВІРНА
Санченко І.І. 

badaniach klinicznych konieczne było podawanie dawki 30 mln j./dobę ($300 \mu\text{g}/\text{dobę}$) przez 1-7 dni w tygodniu w celu utrzymania wartości ANC $>2,0 \times 10^9/\text{L}$, przy medianie częstości podawania leku wynoszącej 3 dni w tygodniu. W celu utrzymania wartości ANC $>2,0 \times 10^9/\text{L}$ może być konieczne długotrwałe podawanie leku.

Szczególne grupy pacjentów

Pacjenci w podeszłym wieku

W badaniach klinicznych z filgrastym uczestniczyła niewielka liczba pacjentów w podeszłym wieku, jednak nie przeprowadzono specjalnych badań z udziałem tej grupy pacjentów i dlatego nie można podać specyficznych zaleceń dotyczących dawkowania u tych pacjentów.

Pacjenci z zaburzeniami czynności nerek

Badania z zastosowaniem filgrastymu u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami czynności nerek lub wątroby wykazują, że profil farmakokinetyczny i farmakodynamiczny jest podobny jak u pacjentów z prawidłową czynnością tych narządów. W tej sytuacji nie ma konieczności dostosowywania dawki.

Stosowanie u dzieci i młodzieży z SCN i nowotworem złośliwym

Sześćdziesiąt pięć procent pacjentów biorących udział w badaniu SCN było w wieku poniżej 18 lat. Skuteczność leczenia była wyraźna w tej grupie wiekowej, która obejmowała większość pacjentów z wrodzoną neutropenią. Brak było różnic w profilach bezpieczeństwa u pacjentów pediatrycznych w wieku dziecięcym leczonych na SCN.

Dane z badań klinicznych prowadzonych z udziałem dzieci i młodzieży wskazują, że bezpieczeństwo stosowania i skuteczność filgrastymu są podobne u dorosłych i dzieci otrzymujących chemioterapię lekami cytostatycznymi.

Zalecenia dotyczące dawkowania leku u dzieci i młodzieży są takie same jak u dorosłych otrzymujących mielosupresyjną chemioterapię cytostatyczną.

Sposób podawania

Chemioterapia lekami cytostatycznymi

Filgrastym można podawać codziennie we wstrzyknięciu podskórny lub alternatywnie codziennie w 30-minutowej infuzji dożylnej po uprzednim rozcieńczeniu roztworem glukozy o stężeniu 50 mg/ml (5%). Dalsze instrukcje dotyczące rozcieńczania przed infuzją, patrz punkt 6.6. W większości przypadków preferowaną drogą podania jest wstrzyknięcie podskórne. Istnieją pewne dowody pochodzące z badania z zastosowaniem dawki pojedynczej, że podanie dożylne może skrócić czas działania leku. Znaczenie kliniczne tej obserwacji w przypadku podawania dawek wielokrotnych jest niejasne. Wybór drogi podania produktu powinien zależeć od indywidualnej sytuacji klinicznej.

Pacjenci otrzymujący leczenie mieloablacyjne poprzedzające przeszczepienie szpiku

Filgrastym jest podawany w krótkotrwałej infuzji dożylnej przez 30 minut lub w ciągłej infuzji podskórnej lub dożylnej przez 24 godziny, w każdym przypadku po rozcieńczeniu w 20 ml roztworu glukozy o stężeniu 50 mg/ml (5%). Instrukcja rozcieńczania roztworem glukozy o stężeniu 50 mg/ml (5%) przed infuzją, patrz punkt 6.6.

Pacjenci oddawani mobilizacji PBPC

Stosowanie filgrastymu w celu mobilizacji PBPC, gdy lek podawany jest w monoterapii
Filgrastym może być podawany w postaci ciągłego, 24-godzinnego wlewu lub wstrzyknięcia podskórnego. W przypadku wstrzyknięć filgrastym należy rozcieńczyć w 20 ml 5% roztworu glukozy (patrz punkt 6.6).

Stosowanie filgrastymu w mobilizacji PBPC po chemioterapii mielosupresyjnej

КОПІЯ ЕПІДА
Санчукко І.І. 

Filgrastym należy podawać w postaci wstrzyknień podskórnych.

Sposobanie filgrastymu w mobilizacji PBPC u zdrowych dawców przed allogenickim przeszczepem PBPC

Filgrastym należy podawać w postaci wstrzyknień podskórnych.

Pacjenci z SCN

W przypadku neutropenii wrodzonej, idiopatycznej lub cyklicznej, filgrastym należy podawać w postaci wstrzyknień podskórnych.

Pacjenci z zakażeniem wirusem HIV

W celu odwrócenia neutropenii i utrzymania prawidłowej liczby neutrofili u pacjentów z zakażeniem HIV, filgrastym podaje się podskórnie.

4.3 Przeciwwskazania

Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którykolwiek substancję pomocniczą wymienioną w punkcie 6.1.

4.4 Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania

Identyfikowalność

W celu poprawy identyfikacji czynników wzrostu kolonii granulocytów (G-CSF), w dokumentacji pacjenta należy wyraźnie zapisać nazwę handlową podawanego produktu leczniczego.

Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności w poszczególnych wskazaniach

Filgrastymu nie należy stosować w celu zwiększenia dawki chemioterapii lekami cytostatycznymi poza ustalone schematy dawkowania.

Filgrastymu nie należy podawać pacjentom z ciężką wrodzoną neutropenią, u których rozwinię się białaczka lub występują dowody na ewolucję cytogenetyczną białaczki.

Nadwrażliwość

U pacjentów leczonych filgrastymem obserwowano nadwrażliwość, łącznie z reakcjami anafilaktycznymi na wczesnych lub późniejszych etapach leczenia. U pacjentów z klinicznie istotnymi reakcjami anafilaktycznymi należy trwale zaprzestać leczenia filgrastymem. Filgrastymu nie należy podawać pacjentom z nadwrażliwością na filgrastym lub pegfilgrastym.

Immunogenność

Tak jak w przypadku wszystkich białek terapeutycznych, istnieje możliwość działania immunogennego. Szybkość wytwarzania przeciwciał przeciwko filgrastymowi jest na ogół mała. Występują przeciwciała wiążące, czego należy oczekwać dla wszystkich substancji biologicznych; obecnie nie kojarzy się ich jednak z aktywnością neutralizującą.

Specjalne środki ostrożności u pacjentów z ostrą białaczką szpikową (ang. acute myeloid leukaemia, AML)

Wzrost komórek nowotworowych

G-CSF może pobudzać wzrost komórek szpikowych *in vitro* i podobne działania obserwuje się *in vitro* w przypadku niektórych komórek pozaszpikowych.

Zespół mielodysplastyczny lub przewlekła białaczka szpikowa

Nie określono bezpieczeństwa stosowania ani skuteczności filgrastymu u pacjentów z zespołem

КОПІЯ ЕІРНА
Санченко І.І. 

mielodysplastycznym lub przewlekłą białaczką szpikową. Dlatego filgrastym nie jest wskazany do stosowania w leczeniu tych chorób. Należy zwrócić szczególną uwagę na zróżnicowanie przemiany blastycznej w przewlekłej białaczce szpikowej od przemiany blastycznej w ostrej białaczce szpikowej.

Ostra białaczka szpikowa

Ze względu na ograniczone dane dotyczące bezpieczeństwa stosowania i skuteczności leku u pacjentów z wtórną AML, podczas podawania filgrastymu należy zachować ostrożność. Nie określono bezpieczeństwa stosowania i skuteczności filgrastymu u pacjentów w wieku <55 lat z ostrą białaczką szpikową *de novo* i dobrze rokującymi zmianami cytogenetycznymi [t (8; 21), t (15; 17), i inv (16)].

Inne specjalne środki ostrożności

Osteoporoz

U pacjentów ze współistniejącymi chorobami kości o typie osteoporozy otrzymujących ciągłe leczenie filgrastymem przez ponad 6 miesięcy może być wskazane kontrolowanie gęstości kości.

Działania niepożądane dotyczące płuc

Po podawaniu G-CSF zgłaszano występowanie działań niepożądanych dotyczących płuc, zwłaszcza śródmiąższowego zapalenia płuc. Pacjenci z naciekami w płucach lub zapaleniem płuc w niedalekiej przeszłości mogą być w grupie większego ryzyka. Wystąpienie takich objawów płucnych, jak kaszel, gorączka i duszność wraz z objawami radiologicznymi świadczącymi o naciekach w płucach i pogorszeniem czynności płuc mogą świadczyć o rozwijającym się zespole ostrej niewydolności oddechowej dorosłych (ang. *Adult Respiratory Distress Syndrome, ARDS*). W takich przypadkach należy przerwać podawanie filgrastymu i zastosować odpowiednie leczenie.

Zespół nieszczelności naczyń włosowatych

Wystąpienie zespołu nieszczelności naczyń włosowatych zostało zaobserwowane po podaniu czynnika stymulującego tworzenie kolonii granulocytów i charakteryzuje się on hipoalbuminemią, obrzękiem i hemokoncentracją (zwiększeniem liczby erytrocytów). Pacjenci, u których wystąpiły objawy zespołu nieszczelności naczyń włosowatych, powinni być poddani uważnej obserwacji i standardowemu leczeniu objawowemu, które może się wiązać również z koniecznością intensywnej terapii (patrz punkt 4.8).

Kłębuszkowe zapalenie nerek

U pacjentów otrzymujących filgrastym i pegfilgrastym zgłaszano występowanie kłębuszkowego zapalenia nerek. Na ogół kłębuszkowe zapalenie nerek ustępowało po zmniejszeniu dawki filgrastymu i pegfilgrastymu lub po zaprzestaniu ich podawania. Zaleca się monitorowanie wyników badania moczu.

Szczególne środki ostrożności u pacjentów z nowotworami złośliwymi

Splenomegalia i pęknięcie śledziony

Rzadko obserwano przypadki splenomegalii oraz pęknięcia śledziony po podaniu filgrastymu. Niektóre przypadki pęknięcia śledziony były śmiertelne. Osoby przyjmujące filgrastym, które zgłaszają ból w górnym obszarze lewej strony jamy brzusznej i/lub nadbrzusza należy poddać ocenie w poszukiwaniu powiększenia lub pęknięcia śledziony. Zaobserwano, że zmniejszenie dawki filgrastymu spowalnia lub zatrzymuje powiększanie się śledziony u pacjentów z ciężką przewlekłą neutropenią, a u 3% pacjentów konieczna jest splenektomia.

Leukocytoza

U mniej niż 5% pacjentów otrzymujących filgrastym w dawkach większych niż 0,3 mln j./kg mc./dobę (3 µg/kg mc./dobę) obserwowało liczbę białych krwinek wynoszącą $100 \times 10^9/L$ lub więcej. Nie zgłaszano działań niepożądanych związanych bezpośrednio z leukocytozą tego stopnia. Biorąc jednak pod uwagę ryzyko związane z ciężką leukocytozą, podczas leczenia filgrastymem należy regularnie oznaczać liczbę białych krwinek. Jeśli liczba leukocytów będzie większa niż $50 \times 10^9/L$ po wystąpieniu przewidywanego nadiru, należy natychmiast przerwać podawanie filgrastymu. Jednak w okresie podawania filgrastymu w celu mobilizacji PBPC, należy przerwać podawanie filgrastymu lub

КОПІЯ ЕДРП
Санченко І.І. 

zmniejszyć jego dawkę, jeśli liczba leukocytów będzie większa niż $> 70 \times 10^9/L$.

Ryzyko związane ze zwiększeniem dawki chemioterapii

Należy zachować szczególną ostrożność podczas leczenia pacjentów otrzymujących chemioterapię w dużych dawkach, ponieważ nie wykazano, by takie postępowanie dało lepsze wyniki leczenia nowotworu, a zwiększenie dawki chemioterapeutyków może prowadzić do nasilenia działań toksycznych, w tym dotyczących serca, płuc, układu nerwowego i skóry (patrz Charakterystyka Produktu Leczniczego poszczególnych chemioterapeutyków).

Wpływ chemioterapii na erytrocyty i trombocyty

Leczenie filgrastymem w monoterapii nie wyklucza wystąpienia małopłytkowości i niedokrwistości wywołanych stosowaniem chemioterapii substancjami o działaniu mielosupresyjnym. Ze względu na możliwość zwiększenia dawki chemioterapii (np. otrzymywania pełnych dawek zgodnie z zaleconym schematem dawkowania) u pacjenta może zwiększać się ryzyko trombocytopenii i niedokrwistości. Zaleca się regularne kontrolowanie liczby płytka krwi i hematokrytu. Należy zachować szczególną ostrożność podczas monoterapii lub leczenia skojarzonego lekami chemioterapeutycznymi, o których wiadomo, że wywołują ciężką małopłytkowość.

Wykazano, że zastosowanie komórek progenitorowych krwi obwodowej zmobilizowanych filgrastymem zmniejsza nasilenie i czas trwania trombocytopenii po chemioterapii mielosupresyjnej lub mieloablacyjnej.

Inne specjalne środki ostrożności

Nie zbadano działania filgrastymu u pacjentów ze znacznie zmniejszoną liczbą mieloidalnych komórek progenitorowych. Filgrastym działa głównie na prekursory neutrofili, powodując zwiększenie liczby neutrofili. Dlatego u pacjentów ze zmniejszoną liczbą prekursorów neutrofili reakcja na leczenie może być słabsza (np. u osób otrzymujących intensywną radioterapię lub chemioterapię, lub u pacjentów z naciekami nowotworowymi szpiku).

U pacjentów otrzymujących chemioterapię w dużych dawkach przed przeszczepem zgłaszano niekiedy zaburzenia naczyń, w tym chorobę zarostową żył i zaburzenia objętości płynów.

Zgłaszano przypadki wystąpienia choroby „przeszczep przeciwko gospodarzowi” (ang. *Graft versus Host Disease, GvHD*) i zgonów u pacjentów otrzymujących G-CSF po allogenickim przeszczepie szpiku kostnego (patrz punkt 4.8 i 5.1).

Zwiększenie aktywności krwiotwórczej szpiku w odpowiedzi na leczenie czynnikiem wzrostu było związane z przemijającymi nieprawidłowymi wynikami obrazowania kości. Należy brać to pod uwagę podczas interpretowania wyników badań obrazowych kości.

Specjalne środki ostrożności u pacjentów poddawanych mobilizacji PBPC

Mobilizacja PBPC

Brak prospektywnych, randomizowanych badań porównujących dwie zalecane metody mobilizacji (filgrastym w monoterapii lub w skojarzeniu z chemioterapią lekami mielosupresyjnymi) w tej samej populacji pacjentów. Stopień zróżnicowania pomiędzy poszczególnymi pacjentami oraz pomiędzy wynikami badań laboratoryjnych komórek CD34⁺ utrudnia bezpośrednie porównanie wyników różnych badań. Z tego względu trudno jest zalecić optymalną metodę. Wybór metody mobilizacji należy rozważyć w kontekście ogólnych celów leczenia dla danego pacjenta.

Wcześniej leczenie produktami cytotoksycznymi

U pacjentów, którzy wcześniej przebyli bardzo intensywne leczenie mielosupresyjne, może nie występować wystarczająca mobilizacja komórek PBPC, umożliwiająca uzyskanie zalecanej minimalnej liczby komórek ($2,0 \times 10^6$ komórek CD34⁺/kg) lub przyspieszenia regeneracji płytka krwi w tym samym stopniu.

Niektóre leki cytotoksyczne wykazują szczególne działanie toksyczne na pulę krwiotwórczą

KOMITET RZECZOWY
Sandomirski I.I. 

komórek progenitorowych i mogą negatywnie wpływać na mobilizację komórek progenitorowych. Leki, takie jak melfalan, karmustyna (BCNU) i karboplatyna, podawane przez dłuższy czas przed próbami mobilizacji komórek progenitorowych, mogą zmniejszać liczbę tych komórek. Wykazano jednak, że podawanie melfalanu, karboplatyny lub karmustyny (BCNU) razem z filgrastymem powoduje skutecną mobilizację komórek progenitorowych. Jeśli przewiduje się przeszczep komórek progenitorowych krwi obwodowej zaleca się, by zabieg mobilizacji komórek macierzystych planować na wczesnym etapie leczenia pacjenta. U tych pacjentów należy zwrócić szczególną uwagę na liczbę mobilizowanych komórek progenitorowych przed zastosowaniem chemioterapii w dużych dawkach. Jeśli liczba komórek progenitorowych jest niewystarczająca, zgodnie z podanymi wyżej kryteriami, należy rozważyć alternatywne metody leczenia bez udziału komórek progenitorowych.

Ocena liczby komórek progenitorowych

Podczas oceny liczby pobranych komórek progenitorowych u pacjentów leczonych filgrastymem należy zwrócić szczególną uwagę na metodę oceny ilościowej. Wyniki analizy liczby komórek CD34⁺ metodą cytometrii przepływowej różnią się w zależności od dokładności zastosowanej metody liczenia komórek i dlatego zalecenia dotyczące liczby komórek ustalone na podstawie wyników badań Analiza statystyczna związku pomiędzy liczbą przeszczepionych komórek CD34⁺ a szybkością regeneracji płytka krwi po chemioterapii w dużych dawkach wskazuje na istnienie złożonej, lecz ciągłej zależności.

Zalecenie minimalnej liczby $\geq 2,0 \times 10^6$ komórek CD34⁺/kg zostało sformułowane na podstawie opublikowanych wyników doświadczeń opisujących zadowalającą odnowę hematologiczną. Uzyskanie większej liczby komórek niż to minimum wydaje się korelować z szybszą regeneracją, a mniejszej liczby - z wolniejszą regeneracją.

Specjalne środki ostrożności u zdrowych dawców poddanych mobilizacji komórek progenitorowych krwi obwodowej

Mobilizacja PBPC nie zapewnia bezpośrednich korzyści klinicznych dla zdrowych dawców i należy ją rozważyć wyłącznie w przypadku allogenickiego przeszczepu komórek macierzystych.

Mobilizację PBPC należy rozważyć wyłącznie u dawców, którzy spełniają prawidłowe kliniczne i laboratoryjne kryteria dla dawców komórek macierzystych. Należy zwrócić szczególną uwagę na wyniki badań hematologicznych i choroby zakaźne. Nie oceniono bezpieczeństwa stosowania i skuteczności filgrastymu u zdrowych dawców w wieku poniżej 16 lat lub powyżej 60 lat.

Małopłytkowość

U pacjentów przyjmujących filgrastym bardzo często obserwowało małopłytkowość. W związku z tym należy bardzo dokładnie monitorować ilość płytka krwi.

U 35% badanych pacjentów obserwowało przemijającą małopłytkowość (płytki krwi $< 100 \times 10^9/L$) po podaniu filgrastymu i wykonaniu leukaferezy. Wśród tych pacjentów zgłoszono dwa przypadki, w których liczba płytka krwi wyniosła $< 50 \times 10^9/L$, co przypisywano zabiegowi leukaferezy. Jeśli konieczne jest wykonanie więcej niż jednego zabiegu leukaferezy, należy zwrócić szczególną uwagę na dawców z liczbą płytka krwi $< 100 \times 10^9/L$ przed wykonaniem leukaferezy; w zasadzie leukaferezy nie należy przeprowadzać, jeśli liczba płytka krwi wynosi $< 75 \times 10^9/L$.

Leukaferezy nie należy wykonywać u dawców, którzy przyjmują leki przeciwzakrzepowe ani u osób, u których stwierdzono zaburzenia hemostazy. Podawanie filgrastymu należy przerwać lub zmniejszyć jego dawkę, jeśli liczba białych krwinek zwiększy się do wartości $> 70 \times 10^9/L$. Dawców otrzymujących czynniki wzrostu kolonii granulocytów (G-CSF) w celu mobilizacji PBPC należy kontrolować do czasu powrotu do normy parametrów hematologicznych.

U zdrowych dawców po zastosowaniu G-CSF obserwowało przemijające zmiany cytogenetyczne. Znaczenie tych zmian nie jest znane. Nie można jednak wykluczyć ryzyka pobudzenia złośliwego klonu mieloidalnego. Zaleca się, by ośrodek wykonujący aferezę prowadził systematyczną rejestrację i monitorowanie dawców komórek macierzystych przynajmniej przez 10 lat, kontrolując w ten sposób

КОПІЯ ЕІРНА
Саніченко І.І. 

długoterminowe bezpieczeństwo stosowania.

Po podaniu G-CSF u zdrowych dawców i pacjentów obserwowało się często, chociaż na ogólnym przebiegu bezobjawowo powiększenie śledziony i rzadko pęknienie śledziony. Niektóre przypadki pęknienia śledziony kończyły się zgonem. Dlatego należy starannie monitorować wielkość śledziony (np. podczas badania klinicznego, badaniem ultrasonograficznym). Należy wziąć pod uwagę możliwość pęknienia śledziony u dawców i (lub) pacjentów zgłaszających ból w lewej górnej części brzucha lub w górnej części ramienia.

U zdrowych dawców często obserwowało się duszność, a także inne działania niepożądane dotyczące płuc (krwioplucie, krwotok płucny, nacieki w płucach oraz niedotlenienie krwi), które obserwowało się niezbyt często. W przypadku podejrzenia lub potwierdzenia działań niepożądanych dotyczących płuc należy rozważyć przerwanie leczenia filgrastymem oraz udzielić odpowiedniej pomocy medycznej.

Specjalne środki ostrożności u biorców allogenicznych PBPC zmobilizowanych filgrastymem

Obecnie dostępne dane wskazują, że interakcje immunologiczne pomiędzy allogenycznym przeszczepem PBPC a biorcą mogą mieć związek ze zwiększoną – w porównaniu do przeszczepu szpiku kostnego – ryzykiem ostrej i przewlekłej choroby „przeszczep przeciwko gospodarzowi” GvHD.

Specjalne środki ostrożności u pacjentów z SCN

Morfologia krwi

U pacjentów przyjmujących filgrastym często obserwowało się małopłytkowość. Należy ścisłe kontrolować liczbę płytka krwi, zwłaszcza w pierwszych kilku tygodniach leczenia filgrastymem. Jeśli u pacjenta wystąpi małopłytkowość, tzn. utrzymujące się zmniejszenie liczby płytka krwi do wartości $< 100\,000/\text{mm}^3$, należy rozważyć czasowe przerwanie podawania filgrastymu lub zmniejszenie jego dawki.

Występują również inne zmiany dotyczące komórek krwi, w tym niedokrwistość i przemijające zwiększenie liczby komórek progenitorowych mieloidalnych, co powoduje konieczność ścisłej kontroli liczby komórek.

Przekształcenie w białaczkę lub zespół mielodysplastyczny

Należy zachować szczególną ostrożność podczas diagnozowania ciężkich przewlekłych neutropenii, różnicując ją od innych zaburzeń układu krwiotwórczego, takich jak niedokrwistość aplastyczna, mielodysplazja i białaczka szpikowa. Przed leczeniem należy wykonać pełną morfologię krwi z rozmażem i określeniem liczby płytka oraz mielogram i badanie kariotypu.

W badaniu klinicznym z udziałem pacjentów z SCN leczonych filgrastymem odnotowano niewielkączęstość występowania (około 3%) zespołów mielodysplastycznych (ang. *myelodysplastic syndromes*, MDS) lub białaczków. Obserwacja ta dotyczyła wyłącznie pacjentów z wrodzoną neutropenią. MDS i białaczki są naturalnym powikłaniem choroby podstawowej, a ich związek z leczeniem filgrastymem jest niepewny. W podgrupie około 12% pacjentów z prawidłowym wynikiem badań cytogenetycznych przed rozpoczęciem leczenia, powtórne rutynowe badanie wykazało nieprawidłowości, w tym monosomię 7. Jeśli u pacjentów z SCN badania wykażą nieprawidłowości cytogenetyczne, należy dokonać uważnej oceny ryzyka wzrostu korzyści związanych z kontynuowaniem leczenia filgrastymem; podawanie filgrastymu należy przerwać, jeśli wystąpi MDS lub białaczka. Obecnie nie jest jasne, czy długotrwałe leczenie pacjentów z SCN predysponuje do wystąpienia nieprawidłowości cytogenetycznych, przejścia w MDS lub białaczkę. Zaleca się regularne morfologiczne i cytogenetyczne badania szpiku kostnego (co około 12 miesięcy).

Inne specjalne środki ostrożności

Należy wykluczyć takie przyczyny przemijającej neutropenii, jak zakażenia wirusowe.

Po podaniu filgrastymu bardzo często obserwowało się przypadki splenomegalii, a przypadki pęknienia

КОПІЯ ЕБРН
Санченко І.І. 

śledziony obserwowało często. Osoby przyjmujące filgrastym, które zgłaszały ból w górnym obszarze lewej strony jamy brzusznej i/lub nadbrzusza należy poddać ocenie w poszukiwaniu powiększenia lub pęknienia śledziony.

Splenomegalia jest bezpośrednim następstwem leczenia filgrastymem. Udokumentowano palpacyjnie wyczuwalne powiększenie śledziony u trzydziestu jeden procent (31%) pacjentów biorących udział w badaniach. Zwiększenie objętości, mierzonej w badaniach radiograficznych, występowało na wczesnym etapie leczenia filgrastymem, a podczas późniejszego okresu leczenia osiągało plateau. Zmniejszenie dawki powodowało spowolnienie lub zatrzymanie dalszego powiększania śledziony, a u 3% pacjentów konieczne było wykonanie splenektomii. Należy regularnie oceniać wielkość śledziony. Badanie palpacyjne jamy brzusznej powinno być wystarczające dla wykrycia nieprawidłowego powiększenia śledziony.

U pacjentów często występował krwiomocz, a u niewielkiej liczby pacjentów – białkomocz. Z tego względu należy regularnie wykonywać badanie moczu.

Nie określono bezpieczeństwa stosowania ani skuteczności produktu leczniczego u noworodków i pacjentów z neutropenią autoimmunologiczną.

Specjalne środki ostrożności u pacjentów zakażonych wirusem HIV

Po podaniu filgrastymu często obserwowało przypadki splenomegalii. Osoby przyjmujące filgrastym, które zgłaszały ból w górnym obszarze lewej strony jamy brzusznej i/lub nadbrzusza należy poddać ocenie w poszukiwaniu powiększenia lub pęknienia śledziony.

Morfologia krwi

Należy ściśle kontrolować ANC, zwłaszcza podczas kilku pierwszych tygodni leczenia filgrastymem. U niektórych pacjentów następuje bardzo szybka reakcja na leczenie, ze znacznym zwiększeniem liczby neutrofil po podaniu początkowej dawki filgrastymu. Zaleca się, by przez pierwsze 2-3 dni podawania filgrastymu codziennie oznaczać ANC. W późniejszym okresie zaleca się, by ANC było oznaczane co najmniej dwa razy w tygodniu przez pierwsze dwa tygodnie, a następnie raz w tygodniu lub raz na dwa tygodnie w okresie leczenia podtrzymującego. Podczas stosowania przerywanych dawek wynoszących 30 mln j. (300 mikrogramów) filgrastymu na dobę mogą z czasem wystąpić znaczne wahania ANC. Aby stwierdzić wartości minimalne lub nadir ANC u danego pacjenta, zaleca się pobieranie krwi do badań bezpośrednio przed podaniem zaplanowanej dawki filgrastymu.

Ryzyko związane ze zwiększeniem dawki leków mielosupresyjnych

Leczenie filgrastymem w monoterapii nie wyklucza wystąpienia trombocytopenii i niedokrwistości wywołanych przyjmowaniem leków mielosupresyjnych. Ze względu na możliwość podawania większych dawek lub większej liczby tych produktów leczniczych podczas leczenia filgrastymem u pacjenta może zwiększać się ryzyko małopłytkowości i niedokrwistości. Zaleca się regularne kontrolowanie morfologii krwi (patrz wyżej).

Zakażenia i nowotwory złośliwe powodujące mielosupresję

Neutropenia może być spowodowana naciekaniem szpiku przez zakażenia oportunistyczne, takie jak zakażenia wywołane przez *Mycobacterium avium complex* lub przez nowotwory złośliwe, takie jak chłoniaki. U pacjentów z zakażeniami lub nowotworami złośliwymi naciekającymi szpic kostny, oprócz podawania filgrastymu w leczeniu neutropenii należy rozważyć zastosowanie odpowiedniego leczenia choroby podstawowej. Nie określono w dobrym stopniu wpływu filgrastymu na neutropenię wywołaną zakażeniami lub nowotworami złośliwymi naciekającymi szpic kostny.

Specjalne środki ostrożności u pacjentów z cechą sierpowatokrwinkowości i niedokrwistością sierpowatokrwinkową

U pacjentów z cechą sierpowatokrwinkowości lub niedokrwistością sierpowatokrwinkową zgłaszano występowanie przełomów sierpowatokrwinkowych, prowadzących w niektórych przypadkach do zgonu. Lekarze powinni starannie rozważyć zastosowanie filgrastymu u pacjentów z cechą sierpowatokrwinkowości lub niedokrwistością sierpowatokrwinkową, a decyzję podjąć po dokonaniu

КОПІЯ ЕРНА
Санченко І.І. 

uważnej oceny potencjalnego ryzyka względem korzyści.

Wszyscy pacjenci

Produkt leczniczy Accofil zawiera sorbitol (E420) jako substancję pomocniczą w stężeniu wynoszącym 50 mg/ml. Pacjenci z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją fruktozy (HFI, ang. Hereditary fructose intolerance) nie mogą przyjmować tego produktu, chyba że jest to bezwzględnie konieczne.

Niemowlęta i małe dzieci (poniżej 2. roku życia) mogą jeszcze nie mieć zdiagnozowanej dziedzicznej nietolerancji fruktozy (HFI). Leki (zawierające sorbitol/fruktozę) podawane dożylnie mogą zagrażać życiu i powinny być przeciwwskazane w tej populacji, chyba że istnieje wyjątkowa potrzeba kliniczna lub brak jest dostępnej alternatywy leczenia.

Przed podaniem tego produktu leczniczego od każdego pacjenta powinna być zebrana szczegółowa historia dotycząca symptomów HFI.

Ten lek zawiera mniej niż 1 mmol sodu (23 mg) na dawkę, tzn. lek uznaje się za „wolny od sodu”.

Osłonka na igłę w ampułko-strzykawce zawiera suchą, naturalną gumę (pochodną lateksu), która może powodować reakcje alergiczne.

Zgłaszano zapalenie aorty po podaniu czynnika stymulującego tworzenie kolonii granulocytów (G-CSF) zdrowym ochronikom i pacjentom z nowotworami złośliwymi. Zaobserwowane objawy obejmują gorączkę, ból brzucha, złe samopoczucie, ból pleców i zwiększenie wartości markerów zapalenia (np. białko C-reaktywne i liczba białych krwinek). W większości przypadków zapalenie aorty zdiagnozowano za pomocą tomografii komputerowej i zwykle ustępowało ono po odstawieniu G-CSF. Patrz także punkt 4.8.

4.5 Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji

Nie określono ostatecznie bezpieczeństwa stosowania ani skuteczności filgrastymu podawanego w tym samym dniu co chemioterapia cytotoksyczna o działaniu mielosupresyjnym. Biorąc pod uwagę wrażliwość szybko dzielących się komórek mieloidalnych na chemioterapię cytotoksyczną o działaniu mielosupresyjnym, nie zaleca się stosowania filgrastymu w okresie od 24 godzin przed rozpoczęciem i do 24 godzin po zakończeniu chemioterapii. Wstępne dane pochodzące od niewielkiej liczby pacjentów leczonych jednocześnie filgrastymem i 5-fluorouracylem wskazują, że może dojść do nasilenia neutropenii.

Dotychczas nie przeprowadzono jeszcze badań klinicznych dotyczących możliwych interakcji z innymi krwiotwórczymi czynnikami wzrostu i cytokinami.

Lit sprzyja uwalnianiu neutrofili i dlatego może nasilać działanie filgrastymu. Chociaż nie przeprowadzono jeszcze formalnych badań nad tą interakcją, brak dowodów na jej szkodliwość.

4.6 Wpływ na płodność, ciążę i laktację

Ciąża

Brak danych lub istnieją tylko ograniczone dane dotyczące stosowania filgrastymu u kobiet w ciąży. Obserwowano zwiększonączęstość występowania utraty zarodków u królików po podaniu wysokich wielokrotności ekspozycji klinicznej oraz w warunkach toksyczności dla matki (patrz punkt 5.3). Istnieją doniesienia w literaturze o przenikaniu filgrastymu przez łożysko u kobiet w ciąży. Stosowanie filgrastymu w okresie ciąży nie jest zalecane.

Karmienie piersią

КОПІЯ ВІРНА
Санченко І.І. 

Nie wiadomo, czy filgrastym lub jego metabolity przenikają do mleka kobiecego. Nie można wykluczyć zagrożenia dla karmionego piersią dziecka. Konieczne jest podjęcie decyzji o zaprzestaniu karmienia piersią lub zaprzestaniu/wstrzymaniu leczenia filgrastymem, biorąc pod uwagę korzyści z karmienia piersią dla dziecka oraz korzyści z leczenia matki.

Płodność

Filgrastym nie wpływał na płodność ani zdolność reprodukcyjną samców i samic szczurów (patrz punkt 5.3)

4.7 Wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwania maszyn

Accofil może wywierać niewielki wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwania maszyn.

Po podaniu produktu Accofil mogą u pacjenta wystąpić zawroty głowy (patrz punkt 4.8).

4.8 Działania niepożądane

Podsumowanie profilu bezpieczeństwa

Najpoważniejsze działania niepożądane mogące wystąpić podczas leczenia filgrastymem obejmują: reakcję anafilaktyczną, ciężkie zdarzenia niepożądane dotyczące płuc (w tym śródmiąższowe zapalenie płuc i ARDS), zespół nieszczelności naczyń włosowatych, ciężką splenomegalię lub pęknięcie śledzony, transformację do zespołu mielodysplastycznego lub białaczki u pacjentów z SCN, GvHD u pacjentów poddawanych alogennemu przeszczepieniu szpiku kostnego lub przeszczepieniu komórek progenitorowych krwi obwodowej oraz u pacjentów z niedokrwistością sierpowatokrwinkową.

Najczęściej zgłasiane działania niepożądane to gorączka, bóle mięśniowo-kostne (w tym bóle kości, bóle dolnego odcinka kręgosłupa, bóle stawów, bóle mięśni, bóle kończyn, bóle mięśniowo-kostne, bóle mięśniowo-kostne w obrębie klatki piersiowej, bóle szyi), niedokrwistość, wymioty i nudności. W badaniach klinicznych pacjentów z chorobą nowotworową bóle mięśniowo-kostne były łagodne lub umiarkowane u 10%, a ciężkie u 3% pacjentów.

Tabelaryczny wykaz działań niepożądanych

Dane w tabelach poniżej opisują działania niepożądane zgłasiane podczas badań klinicznych i w zgłoszeniach spontanicznych. W obrębie każdej grupy o określonej częstości występowania objawy niepożądane są wymienione zgodnie ze zmniejszającym się nasileniem.

Ocena działań niepożądanych uwzględnia następujące dane dotyczące częstości występowania:

Bardzo często: $\geq 1/10$

Często: $\geq 1/100$ do $< 1/10$

Niezbyt często: $\geq 1/1\,000$ do $< 1/100$

Rzadko: $\geq 1/10\,000$ do $< 1/1\,000$

Bardzo rzadko: $< 1/10\,000$

Nie znana: częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych.

Klasyfikacja układów i narządów MedDRA	Działania niepożądane					
	Bardzo często	Często	Niezbyt często	Rzadko	Bar dzo rzad ko	Niezn ana

КОНІЯ ЕРНА
Санченко И.И. 

Zakażenia i zarażenia pasożytnicze		Sepsa Zapalenie oskrzeli Zakażenie			
		górnych dróg oddechowych Zakażenie układu moczowego			
Zaburzenia krwi i układu chłonnego	Małopłytkowość Niedokrwistość ^c	Splenomegalia ^a Zwiększenie stężenia hemoglobiny ^c	Leukocytoza ^a	Pęknięcie śledziony ^a Niedokrwistość sierpowata okrwinkowa z przełomem	
Zaburzenia układu immunologicznego			Choroba „przeszczep przeciwnego gospodarzowi” ^b Nadwrażliwość na lek ^a Nadwrażliwość	Reakcja anafilaktyczna	
Zaburzenia metabolizmu i odżywiania		Zmniejszenie łaknienia ^a Zwiększenie aktywności dehydrogenazy mleczanowej we krwi	Hiperurykemia Zwiększenie stężenia kwasu moczowego we krwi	Zmniejszenie stężenia glukozy we krwi Dnarrzekoma ^a (Chondrokalcynez a/Osteopatia pirofosforanowa) Zaburzenia wolemii	
Zaburzenia psychiczne		Bezsenność			
Zaburzenia układu nerwowego	Ból głowy ^a	Zawroty głowy Niedoczułica Parestezje			
Zaburzenia naczyniowe		Niedociśnienie tętnicze Nadciśnienie tętnicze	Choroba zarostowa żyły ^d	Zespół nieszczelności naczyń włosowatych ^a , Zapalenie aorty	

КОПІЯ ВІРНА
Санченко І.І. 

Zaburzenia układu oddechowego, klatki piersiowej i śródpiersia	Kaszel ^a Duszność	Krwioplucie ^e Dusznosć Kaszel ^a Ból jamy ustnej i gardła ^{a,c} Krwotok z nosa	Zespół ostrej niewydolności oddechowej ^a Niewydolność oddechowa ^a Obrzęk płuc ^a Śródmiąższowa choroba płuc ^a Nacicki w płucach ^a Krwotok płucny Niedotlenienie		
Zaburzenia żołądka i jelit	Biegunka ^{a,e} Wymioty ^{a,e} Nudności ^a	Zaparcia ^e Ból w jamie ustnej			
Zaburzenia wątroby i dróg żółciowych		Zwiększenie aktywności fosfatazy alkalicznej we krwi Hepatomegalia	Zwiększenie aktywności gamma-glutamyltransferazy Zwiększenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej		
Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej	Łysienie ^a	Wysypka ^a Rumień	Wysypka plamisto-grudkowa	Zespół Sweeta (ostra gorączka wa dermatoz a neutrofilowa) Zapalenie naczyń krwionos nych skóry ^a	
Zaburzenia mięśniowo-szkieletowe i tkanki łącznej	Ból mięśniowo-szkieletowy ^c	Bolesne skurcze mięśni	Osteoporza	Zmniejszenie gęstości tkanki kostnej Nasilenie objawów reumatoidalnego zapalenia stawów	
Zaburzenia nerek i dróg moczowych		Ból podczas oddawania moczu Krwiomocz	Białkomocz	Nieprawidłowe parametry moczu Kłębuszkowe zapalenie nerek	

КОМПА ВІРНА
Санченко І.І.



Zaburzenia ogólnie i stany w miejscu podania	Zmęczenie ^a Zapalenie błony śluzowej ^a Gorączka	Ból w klatce piersiowej ^a Osłabienie ^a Złe samopoczucie ^e Ból ^a Obrzęki obwodowe ^e	Reakcja w miejscu wstrzyknięcia		
Urazy, zatrucia i powikłania po zabiegach		Reakcja poprzetoczeniowa ^e			

^a Patrz punkt 4.8 – Opis wybranych działań niepożądanych leku

^b Zgłaszano przypadki wystąpienia GvHD i zgonów u pacjentów po allogenickim przeszczepie szpiku kostnego (patrz punkt 4.8 – Opis wybranych działań niepożądanych leku)

^c Obejmuje ból kości, ból pleców, ból stawów, ból mięśni, ból koñczyn, ból mięśniowo-szkieletowy, mięśniowo-szkieletowy ból w klatce piersiowej, ból karku

^d Przypadki obserwowano po wprowadzeniu filgrastymu do obrotu u pacjentów poddawanych przeszczepowi szpiku kostnego lub mobilizacji PBPC

^e Zdarzenia niepożądane występujące z większą częstością u pacjentów leczonych filgrastymem niż u pacjentów otrzymujących placebo i będące następstwem choroby podstawowej (nowotworu złośliwego) lub chemioterapii

Opis wybranych działań niepożądanych

GvHD

Zgłaszano przypadki wystąpienia GvHD i zgonów u pacjentów otrzymujących G-CSF po allogenickim przeszczepie szpiku kostnego (patrz punkty 4.4 i 5.1).

Zespół niesyczliwości naczyń włosowatych

Po wprowadzeniu leku do obrotu zanotowano przypadki zespołu niesyczliwości naczyń krwionośnych występujące w połączeniu z zastosowaniem czynnika stymulującego tworzenie kolonii granulocytów. Zasadniczo pojawiły się one u pacjentów cierpiących na zaawansowane postacie schorzeń nowotworowych, sepsę, poddawanych chemioterapii przy użyciu kilku leków lub aferezie (patrz punkt 4.4).

W randomizowanych badaniach klinicznych kontrolowanych placebo, filgrastym nie zwiększał częstości występowania działań niepożądanych związanych z chemioterapią cytotoksyczną. W tych badaniach klinicznych do działań niepożądanych zgłaszanych z równą częstością występowania u pacjentów z nowotworem złośliwym otrzymujących filgrastym i chemioterapię oraz placebo i chemioterapię należały nudności i wymioty, łysienie, biegunka, uczucie zmęczenia, brak apetytu, zapalenie błony śluzowej, ból głowy, kaszel, wysypka skórnna, ból w klatce piersiowej, uogólnione osłabienie, ból gardła, zaparcia i ból.

Po wprowadzeniu leku do obrotu zgłaszano występowanie zapalenia naczyń krwionośnych skóry u pacjentów leczonych filgrastymem. Mechanizm zapalenia naczyń u pacjentów otrzymujących filgrastym jest nieznany. Oszacowana na podstawie danych z badań klinicznych częstość występowania to niezbyt często.

Zespół Sweeta

Po wprowadzeniu leku do obrotu zgłaszano przypadki występowania zespołu Sweeta (ostrej dermatozy z gorączką). Oszacowana na podstawie danych z badań klinicznych częstość występowania to niezbyt często.

Zdarzenia niepożądane dotyczące płuc

W badaniach klinicznych i po wprowadzeniu leku do obrotu zgłaszano występowanie działań

КОПІЯ ВІРГА
Санченко І.І. 

niepożądanych dotyczących płuc, w tym śródmiąższową chorobę płuc, obrzęk płuc i nacieki w płucach, w niektórych przypadkach prowadzące do wystąpienia niewydolności oddechowej lub zespołu ostrej niewydolności oddechowej (ARDS), które mogą prowadzić do zgonu (patrz punkt 4.4).

Splenomegalia i pęknięcie śledziony

Przypadki splenomegalii oraz pęknięcia śledziony po podaniu filgrastymu obserwowano rzadko. Niektóre przypadki pęknięcia śledziony były śmiertelne (patrz punkt 4.4).

Nadwrażliwość

Reakcje nadwrażliwości, w tym reakcje anafilaktyczne, wysypka, pokrywka, obrzęk naczynioruchowy, duszność i niedociśnienie tętnicze występowały po rozpoczęciu leczenia lub podczas trwania leczenia zarówno w badaniach klinicznych, jak i po wprowadzeniu leku do obrotu. Zgłoszenia tych działań były w zasadzie częstsze po podaniu dożylnym. W niektórych przypadkach nawrót objawów obserwowano po ponownym podaniu leku, co sugeruje związek przyczynowy. Filgrastym należy ostatecznie odstawić u pacjentów z ciężką reakcją alergiczną.

Po wprowadzeniu leku do obrotu zgłaszano pojedyncze przypadki przełomów sierpowatokrwinkowych u pacjentów z niedokrwistością sierpowatokrwinkową (patrz punkt 4.4). Szacowana na podstawie danych z badań klinicznych częstość występowania to niezbyt często.

Zapalenie naczyń skóry

U pacjentów leczonych filgrastymem opisywano przypadki zapalenia naczyń skóry. Patomechanizm zapalenia naczyń u pacjentów otrzymujących filgrastym nie jest znany. Podczas długotrwałego stosowania filgrastymu zapalenie naczyń skóry opisywano u 2% pacjentów z SCN.

Dna rzekoma (chondrokalcyzo / osteopatia pirofosforanowa)

U pacjentów z nowotworem złośliwym, leczonych filgrastymem, zgłaszano występowanie dny rzekomej, a częstość występowania oszacowana na podstawie danych z badań klinicznych to niezbyt często.

Leukocytoza

U 41% dawców obserwowano leukocytozę (liczba białych krwinek $> 50 \times 10^9/L$), a przemijającą małopłytkowość (liczba płytka $< 100 \times 10^9/L$) po leczeniu filgrastymem i wykonaniu leukaferezy obserwowano u 35% dawców.

Dzieci i młodzież

Dane z badań klinicznych prowadzonych z udziałem dzieci i młodzieży wskazują, że bezpieczeństwo stosowania i skuteczność filgrastymu są podobne u dorosłych i dzieci otrzymujących chemioterapię lekami cytotoksycznymi, co wskazuje na brak związków z wiekiem różnic w farmakokinetyce filgrastymu. Jedynym konsekwentnym zgłaszonym działaniem niepożądanym był ból mięśniowo-szkieletowy, co nie różni się od doświadczenia u dorosłych pacjentów. Brak jest wystarczających danych, aby dokonać dalszej oceny zastosowania filgrastymu u pacjentów w wieku dziecięcym.

Inne specjalne populacje

Stosowanie w geriatrii

Brak ogólnych różnic w bezpieczeństwie stosowania i skuteczności leku u pacjentów w wieku powyżej 65 lat, w porównaniu do młodszych dorosłych (> 18 lat) pacjentów otrzymujących chemioterapię cytotoksyczną. Doświadczenie kliniczne nie wykazało różnic w odpowiedziach na leczenie między starszymi i młodszymi pacjentami dorosłymi. Nie ma wystarczających danych do oceny stosowania produktu leczniczego Accofil u pacjentów geriatrycznych w innych zarejestrowanych wskazaniach tego leku.

SCN u dzieci i młodzieży

Przypadki zmniejszenia gęstości kości i osteoporozy odnotowano u dzieci i młodzieży z ciężką

przewlekłą neutropenią otrzymujących długotrwałe leczenie filgrastymem.

Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych

Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem krajowego systemu zgłoszenia wymienionego w załączniku V.

4.9 Przedawkowanie

Nie określono skutków przedawkowania produktu leczniczego Accofil. Przerwanie leczenia filgrastymem powoduje zazwyczaj 50% zmniejszenie liczby neutrofili krążących w ciągu 1-2 dni, a następnie powrót do normy w ciągu 1-7 dni.

5. WŁAŚCIWOŚCI FARMAKOLOGICZNE

5.1 Właściwości farmakodynamiczne

Grupa farmakoterapeutyczna: immunostymulatory, czynniki stymulujące tworzenie kolonii komórkowych, kod ATC: L03AA02

Accofil jest produktem leczniczym biopodobnym. Szczegółowe informacje są dostępne na stronie internetowej Europejskiej Agencji Leków <http://www.ema.europa.eu>.

Działanie farmakodynamiczne

Ludzki czynnik wzrostu kolonii granulocytów (G-CSF) jest glikoproteiną regulującą wytwarzanie i uwalnianie neutrofili ze szpiku kostnego. Accofil zawierający r-metHuG-CSF (filgrastym) powoduje znaczne zwiększenie liczby neutrofili we krwi obwodowej w ciągu 24 godzin, z niewielkim zwiększeniem liczby monocytów. U niektórych pacjentów z SCN filgrastym może również wywoływać niewielkie zwiększenie liczby krążących granulocytów eozynochłonnych i bazofilów w stosunku do wartości początkowych; u niektórych z tych pacjentów już przed leczeniem może wystąpić eozynofilia lub bazofilia. W zalecanym zakresie dawek zwiększenie liczby neutrofili zależy od dawki. Neutrofile wytwarzane w odpowiedzi na leczenie filgrastymem wykazują prawidłową lub zwiększoną aktywność, co wykazały badania chemotaksji i fagocytozy. Po zakończeniu leczenia filgrastymem liczba krążących neutrofili zmniejsza się o 50% w ciągu 1 do 2 dni, a następnie wraca do wartości prawidłowych w ciągu 1 do 7 dni.

Zastosowanie filgrastymu u pacjentów otrzymujących chemioterapię cytotoksyczną prowadzi do znacznego zmniejszenia częstości występowania, nasilenia i czasu trwania neutropenii i neutropenii z gorączką. Leczenie filgrastymem znacznie skraca czas trwania neutropenii z gorączką, ogranicza stosowanie antybiotyków i skraca hospitalizację po chemioterapii indukcyjnej w ostrej białaczce szpikowej lub po leczeniu mieloablacyjnym poprzedzającym przeszczep szpiku kostnego. Nie dotyczy to zmniejszenia częstości występowania gorączki i udokumentowanych zakażeń. Czas trwania gorączki nie uległ skróceniu u pacjentów poddawanych leczeniu mieloablacyjnemu, poprzedzającemu przeszczep szpiku kostnego.

Zastosowanie filgrastymu, w monoterapii lub po chemioterapii, mobilizuje komórki progenitorowe we krwi obwodowej. Te autologiczne komórki PBPC można pobrać i podać w infuzji po chemioterapii dużymi dawkami, zamiast lub dodatkowo do przeszczepu szpiku.

Podanie PBPC w infuzji przyspiesza regenerację hematopoezy, skracając czas występowania ryzyka powikłań krwotocznych i zmniejszając konieczność transfuzji płytek krwi. U biorców allogenicznych komórek PBPC zmobilizowanych za pomocą filgrastymu odnowa hematologiczna była znacznie szybsza, co umożliwiało istotne skrócenie czasu samoistnej regeneracji płytek krwi, w porównaniu z allogenicznym przeszczepem szpiku kostnego.

КОПІЯ ВІРГА
Санченко І.І. 

W jednym retrospektywnym europejskim badaniu, oceniającym zastosowanie G-CSF po allogenickim przeszczepie szpiku kostnego u pacjentów z ostrymi białaczkami, wskazano na zwiększenie ryzyka GvHD, śmiertelności związanej z leczeniem (ang. *treatment related mortality*, TRM) i śmiertelności związanej z podawaniem G-CSF. W odrębnym retrospektywnym badaniu międzynarodowym z udziałem pacjentów z ostrymi lub przewlekłymi białaczkami szpikowymi nie zaobserwowano wpływu na ryzyko GvHD, TRM ani śmiertelności. Metaanaliza badań przeszczepów allogenickich, w tym wyniki 9 prospektywnych, randomizowanych badań, 8 badań retrospektywnych i 1 badania kliniczno-kontrolnego, nie wykryła wpływu na ryzyko ostrej GvHD, przewlekłej GvHD ani wcześniejszej śmiertelności związanej z leczeniem.

Rzyko względne (95% CI) GvHD i TRM po leczeniu G-CSF po przeszczepie szpiku kostnego					
Publikacja	Czas trwania badania	N	Ostra GvHD stopnia II-IV	Przewlekła GvHD	TRM
Metaanaliza (2003)	1986 - 2001 ^a	1198	1,08 (0,87, 1,33)	1,02 (0,82, 1,26)	0,70 (0,38, 1,31)
Europejskie badanie retrospektywne (2004)	1992 - 2002 ^b	1789	1,33 (1,08, 1,64)	1,29 (1,02, 1,61)	1,73 (1,30, 2,32)
Międzynarodowe badanie retrospektywne (2006)	1995 - 2000 ^b	2110	1,11 (0,86, 1,42)	1,10 (0,86, 1,39)	1,26 (0,95, 1,67)

^a Analiza obejmuje badania dotyczące przeszczepu szpiku kostnego w tym okresie; w niektórych badaniach stosowano GM-CSF

^b Analiza obejmuje pacjentów poddawanych przeszczepowi szpiku kostnego w tym okresie

Zastosowanie filgrastymu w celu mobilizacji PBPC u zdrowych dawców przed allogenickim przeszczepem PBPC

U zdrowych dawców dawka 10 mikrogramów/kg mc./dobę podawana podskórnie przez 4-5 kolejnych dni pozwala na pobranie $\geq 4 \times 10^6$ komórek CD34 $^+$ /kg masy ciała biorcy u większości dawców po dwóch leukaferesach.

Zastosowanie filgrastymu u dorosłych z SCN (ciężką wrodzoną, cykliczną i idiopatyczną neutropenią) wywołuje utrzymujące się zwiększenie bezwzględnej liczby neutrofili (ANC) we krwi obwodowej oraz zmniejszenie występowania zakażeń i związanych z nimi powikłań.

Zastosowanie filgrastymu u pacjentów z zakażeniem wirusem HIV pozwala na utrzymanie prawidłowej liczby neutrofili umożliwiając podawanie zaplanowanych dawek leków przeciwwirusowych i (lub) innych produktów leczniczych o działaniu mielosupresyjnym. Brak dowodów, że u pacjentów z zakażeniem wirusem HIV, leczonych filgrastymem, występowało zwiększenie replikacji wirusa HIV.

Podobnie jak inne hematopoetyczne czynniki wzrostu, G-CSF wykazuje w warunkach *in vitro* właściwości pobudzające ludzkie komórki śródbłonka.

5.2 Właściwości farmakokinetyczne

Wchłanianie

Po podaniu podskórny zalecanych dawek stężenia w surowicy utrzymywały się powyżej 10 ng/ml przez 8 do 16 godzin.

КОПІЯ ВІРТУАЛЬНОГО
САНЧЕНКО І.І. 

Dystrybucja

Objętość dystrybucji we krwi wynosi około 150 ml/kg.

Eliminacja

Wykazano, że klirens filgrastymu charakteryzuje się farmakokinetyką liniową po podaniu podskórny lub dożylnym. Okres półtrwania w fazie eliminacji filgrastymu z surowicy wynosi około 3,5 godziny, a klirens około 0,6 ml/min/kg. Wlew ciągły produktu Accofil przez okres do 28 dni u pacjentów po autologicznym przeszczepie szpiku nie dał żadnych dowodów na kumulację leku i wykazał porównywalne okresy półtrwania eliminacji.

Liniowość

Istnieje dodatnia korelacja liniowa pomiędzy wielkością dawki a stężeniem filgrastymu w surowicy, niezależnie od tego, czy lek podaje się dożylnie czy podskórnie. Po podaniu podskórny zalecanej dawki stężenia w surowicy utrzymywały się na poziomie 10 ng/ml przez okres od 8 do 16 godzin. Objętość dystrybucji we krwi wynosi około 150 ml/kg.

5.3 Przedkliniczne dane o bezpieczeństwie

Filgrastym został poddany ocenie w badaniach toksyczności po podaniu dawek wielokrotnych. Badania te trwały do 1 roku i ujawniły zmiany, które można przypisać oczekiwanej działaniu farmakologicznemu, łącznie ze wzrostem liczby leukocytów, przerostem tkanki szpiku kostnego, granulopoezą pozaszpikową i powiększeniem śledziony. Wszystkie te zmiany ustąpiły po zaprzestaniu leczenia.

Wpływ działania filgrastymu na rozwój prenatalny został przebadany na szczurach i królikach. Po podaniu dożylnym (80 µg/kg/dobę) filgrastymu u królików w okresie organogenezy obserwowano działanie toksyczne dla matki i zwiększone prawdopodobieństwo poronienia samoistnego, poronienia poimplatacyjnego i zmniejszenia wielkości miotu oraz masy ciała płodów.

Na podstawie danych dotyczących innego zawierającego filgrastym produktu leczniczego podobnego do preparatu Accofil obserwowano porównywalne działania, a ponadto zwiększoną częstotliwość występowania wad rozwojowych płodu przy dawkach na poziomie 100 µg/kg/dobę, czyli dawki toksycznej dla matki, która odpowiadała ekspozycji ogólnoustrojowej na poziomie zbliżonym do 50–90-krotności ekspozycji obserwowanej u pacjentów, u których stosowano dawkę zalecaną w praktyce klinicznej w wysokości 5 µg/kg/dobę. Poziom dawkowania, przy którym nie występują działania niepożądane (NOAEL) dla toksyczności dla zarodka/płodu wynosił w tym badaniu 10 µg/kg/dobę, co odpowiadało ekspozycji ogólnoustrojowej na poziomie zbliżonym do 3–5-krotności ekspozycji obserbowanej u pacjentów, u których stosowano dawkę zalecaną w praktyce klinicznej.

U ciężarnych szczurów nie odnotowano działania toksycznego dla matki ani dla płodu przy zastosowaniu dawek w wysokości do 575 µg/kg/dobę. Potomstwo szczurów, którym podawano filgrastym w okresie prenatalnym i w okresie laktacji wykazywało opóźnienie procesu różnicowania narządów zewnętrznych oraz opóźniony rozwój (≥ 20 µg/kg/dobę), a także nieznaczny spadek wskaźnika przeżycia (100 µg/kg/dobę).

Nie zaobserwowano wpływu filgrastymu na płodność u samców i samic szczurów.

6. DANE FARMACEUTYCZNE

6.1 Wykaz substancji pomocniczych

Kwas octowy lodowaty

Sodu wodorotlenek

Sorbitol (E420)

Polisorbat 80

Woda do wstrzykiwań

КОПІЯ ВІРНА
Санченко І.І. 

6.2 Niezgodności farmaceutyczne

Nie rozcieńczać produktu leczniczego Accofil roztworami chlorku sodu.

Rozcieńczony filgrastym może ulegać adsorpcji na szkle i materiałach z plastiku.

Nie mieszać produktu leczniczego z innymi produktami leczniczymi, oprócz wymienionych w punkcie 6.6.

6.3 Okres ważności

3 lata

6.4 Specjalne środki ostrożności podczas przechowywania

Przechowywać w lodówce (2°C - 8°C). Nie zamrażać.

Przypadkowe jednorazowe narażenie na działanie temperatur prowadzących do zamrażania nie ma negatywnego wpływu na stabilność produktu leczniczego Accofil. NIE należy stosować produktu Accofil, jeśli narażenie na działanie temperatur zamrażania było dłuższe niż 48 godzin lub jeśli produkt był zamrażany częściej niż raz.

W okresie ważności, celem zastosowania ambulatoryjnego, produkt można wyjąć z lodówki i przechowywać w temperaturze pokojowej (nie wyższej niż 25°C), tylko jednorazowo do 15 dni. Po upływie tego czasu produktu nie należy ponownie wkładać do lodówki i należy go usunąć.

Strzywkę przechowywać w opakowaniu zewnętrznym w celu ochrony przed światłem.

Wykazano, że rozcieńczony roztwór do infuzji zachowuje stabilność chemiczną i fizyczną przez 30 godzin w temperaturze $25^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$. Z mikrobiologicznego punktu widzenia, produkt należy natychmiast użyć. Jeśli produkt nie zostanie natychmiast zużyty, użytkownik odpowiada za warunki i czas przechowywania produktu, który standardowo nie powinien być dłuższy niż 30 godzin w temperaturze $25^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$, chyba że rozcieńczenia dokonano w kontrolowanych i zwalidowanych warunkach aseptycznych.

6.5 Rodzaj i zawartość opakowania

Ampułko-strzykawki wykonane ze szkła typu I z przymocowaną na stałe igłą z końcówką ze stali nierdzewnej, posiadają podziałkę na cylindrze co 1/40 od 0,1 ml do 1 ml. Osłona zabezpieczająca igłę w ampułko-strzykawce zawiera suchą, naturalną gumę (patrz punkt 4.4). Każda ampułko-strzykawka zawiera 0,5 ml roztworu.

Każde opakowanie zawiera jedną, trzy, pięć, siedem lub dziesięć ampułko-strzykawek z osłoną zabezpieczającą igłę lub bez osłony, oraz waciki nasączone alkoholem. Opakowania bez blistra przeznaczone są na strzykawki bez osłony zabezpieczającej igłę. Opakowania blistrowe przeznaczone są na pojedyncze strzykawki z zamocowaną osłoną zabezpieczającą igłę.

Nie wszystkie wielkości opakowań muszą znajdować się w obrocie.

6.6 Specjalne środki ostrożności dotyczące usuwania i przygotowania produktu leczniczego do stosowania

Jeśli konieczne, produkt leczniczy Accofil można rozcieńczać 5% roztworem glukozy. Nigdy nie zaleca się rozcieńczania do końcowego stężenia poniżej 0,2 mln j. (2 µg) na ml.

Przed zastosowaniem należy obejrzeć roztwór. Do użycia nadają się tylko klarowne roztwory bez wytrąconych cząstek. Nie wstrząsać.

КОПІЯ ВІРНА
Санченко І.І. 

U pacjentów leczonych filgrastymem rozcieńczonym do stężenia poniżej 1,5 mln j. (15 µg) na ml, do roztworu należy dodać ludzkiej albuminy osocza (HSA) tak, aby uzyskać stężenie końcowe 2 mg/ml. Przykład: Jeśli końcowa objętość wynosi 20 ml, do całkowej dawki filgrastymu mniejszej niż 30 mln j. (300 µg) należy dodać 0,2 ml 200 mg/ml (20%) roztworu ludzkiej albuminy.

Accofil nie zawiera środków konserwujących. Ze względu na potencjalne ryzyko zanieczyszczeń mikrobiologicznych, napełnione fabrycznie ampulko-strzykawki zawierające Accofil przeznaczone są wyłącznie do jednorazowego użycia.

Po rozcieńczeniu 5% roztworem glukozy Accofil wykazuje zgodność ze szkłem i z różnymi tworzywami sztucznymi, w tym z PCV, poliolefinami (kopolimerem polipropylenu i polietylenu) oraz polipropylenem.

Stosowanie ampulko-strzykawki z osłoną zabezpieczającą igłę

Osłona zabezpieczająca igłę zakrywa igłę po wykonaniu wstrzyknięcia, co zapobiega ukłuciu igły. Nie ma to wpływu na normalne działanie strzykawki. Nacisnąć tlok i na zakończenie wstrzyknięcia **mocno go docisnąć**, aby całkowicie opróżnić zawartość strzykawki. Skórę odpowiednio przytrzymać do momentu zakończenia wstrzyknięcia. Nie poruszając strzykawką, powoli podnieść kciuk z główką tłoka. Tłok wówczas przesunie się do góry za kciukiem a sprężyna wycofa igłę z miejsca wstrzyknięcia do osłony zabezpieczającej igłę.

Stosowanie ampulko-strzykawki bez osłony zabezpieczającej igłę

Podać dawkę zgodnie ze standardowym protokołem.

Nie używać ampulko-strzykawki, jeśli została upuszczona na twardy podłoż.

Usuwanie

Wszelkie niewykorzystane resztki produktu leczniczego lub jego odpady należy usunąć zgodnie z lokalnymi przepisami.

7. PODMIOT ODPOWIEDZIALNY POSIADAJĄCY POZWOLENIE NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,
Edifici Est 6^a planta,
08039 Barcelona,
Hiszpania

8. NUMER POZWOLENIA (NUMERY POZWOLEŃ) NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

EU/1/14/946/003
EU/1/14/946/004
EU/1/14/946/011
EU/1/14/946/012
EU/1/14/946/013
EU/1/14/946/014
EU/1/14/946/015
EU/1/14/946/016
EU/1/14/946/018

КОПІЯ ЕДИНА
Санченко Л.Л. 

**9. DATA WYDANIA PIERWSZEGO POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU
I DATA PRZEDŁUŻENIA POZWOLENIA**

Data wydania pierwszego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu: 18.09.2014
Data ostatniego przedłużenia pozwolenia: 12 czerwca 2019 r.

**10. DATA ZATWIERDZENIA LUB CZĘŚCIOWEJ ZMIANY TEKSTU
CHARAKTERYSTYKI PRODUKTU LECZNICZEGO**

Szczegółowe informacje o tym produkcie leczniczym są dostępne na stronie internetowej Europejskiej Agencji Leków <http://www.ema.europa.eu>

КОПІЯ ЕРГА
Санченко І.І. 