

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

КУРОСУРФ®
(CUROSURF®)

Склад:

діюча речовина: poractant alfa (BAN);

1,5 мл суспензії містять 120 мг фосфоліпідної фракції, яка виділена з легенів свині;
допоміжні речовини: натрію хлорид, вода для ін'єкцій.

Лікарська форма. Суспензія для ендотрахеального введення.

Основні фізико-хімічні властивості: суспензія від білого до жовтого кольору.

Фармакотерапевтична група. Легеневі сурфактанти. Природні фосфоліпіди.
Код ATХ R07A A02.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Легеневий сурфактант поповнює недостатність ендогенного легеневого сурфактанта екзогенным. Вкриває внутрішню поверхню альвеол; знижує поверхневий натяг у легенях, стабілізує альвеоли, попереджуючи їх злипання наприкінці еспіраторної фази, сприяє адекватному газообміну, що підтримується протягом усього дихального циклу. Рівномірно розподіляється у легенях і розповсюджується на поверхні альвеол. У недоношених немовлят відновлюється рівень оксигенациї, що потребує зниження концентрації вдихуваного кисню у газовій суміші; знижує рівень смертності і респіраторних захворювань.
Фармакокінетика. При інтратрахеальному введенні основна кількість виявляється у легенях. Період напіввиведення становить 67 годин. Поза легенями (у сироватці крові і в інших органах) через 48 годин після введення виявляються тільки слідові кількості ліпідів сурфактанта.

Клінічні характеристики.

Показання.

- Лікування респіраторного дистрес-синдрому (РДС) або захворювання пілінових мембрани у новонароджених.
- Профілактичне застосування недоношеним новонародженим з ризиком розвитку РДС або з встановленою недостатністю сурфактанта.

Протипоказання.

Гіперчувствливість до компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Не встановлена.

Особливості застосування.

Препарат повинні застосовувати тільки в умовах стаціонару лікарі, що мають досвід лікування і реанімації недоношених дітей.

Діти, народжені після тривалого безводного періоду (більше 3 тижнів), можуть погано реагувати на замісну терапію препаратом, що може бути пов'язано з гіпоплазією легенів. На початку лікування препаратом Курсурф® необхідно провести корекцію ацидозу, артеріальної гіпотензії, анемії, гіпоглікемії і гіпотермії.

У разі рефлюксу слід припинити застосування Курсурфу® і, якщо необхідно, підвищити пік тиску вдиху в апараті штучного дихання доти, доки не буде звільнено ендотрахеальну трубку.

У новонароджених, у яких помітно порушується вентиляція протягом або невдовзі після застосування препарату, можлива закупорка слизом ендотрахеальної трубки, особливо якщо легенева секреція відбувалася до застосування препарату. Попереднє відсмоктування слизу у новонародженого може зменшити вірогідність обструкції слизом ендотрахеальної трубки. Якщо є підозра на обструкцію ендотрахеальної трубки, а спроба відсмоктування для усунення обструкції невдала, ендотрахеальну трубку слід негайно видалити.

Проте аспірація трахеальної секреції не рекомендована щонайменше протягом 6 годин після застосування препарату, окрім випадків, що загрожують життю.

Під час застосування препарату можливе виникнення брадикардії, артеріальної гіпотензії та зниження насичення крові киснем. Необхідно призупинити терапію препаратором і вжити необхідних заходів щодо нормалізації частоти серцевих скорочень, після чого лікування можна продовжити з подальшим моніторингом стану новонародженого.

Після введення Курсурфу® можливе швидке збільшення легеневої еластичності і розтягнення (життєвий об'єм легенів), що потребує кореляції показників штучної вентиляції легенів.

Підвищення альвеолярного газообміну може привести до швидкого підвищення артеріальної концентрації кисню, тому слід швидко відкоригувати концентрацію кисню, що вдихається для запобігання гіпероксії. Задля підтримання бажаного рівня оксигенациї в крові на додаток до періодичного аналізу газового стану в крові бажано проводити постійний черезшкірний моніторинг PaO_2 або насичення киснем.

Можна використовувати для подального лікування пролонгований назальний тиск в дихальних шляхах, але тільки у разі наявності спеціально обладнаних відділень для застосування такої техніки.

Новонароджені, які отримують лікування сурфактантом, повинні бути під ретельним наглядом для своєчасного виявлення інфекції. При перших ознаках інфекції новонародженному слід негайно розпочати відповідну антибіотикотерапію.

У разі незадовільного ефекту від терапії Курсурфом® або рецидиву, що швидко наростає, перед введенням наступної дози слід розглянути можливість наявності інших ускладнень, пов'язаних з незрілістю плода, таких як відкрита артеріальна протока або інші захворювання легенів, таких як пневмонія.

Новонароджені, які народилися після тривалого порушення цілісності плідного пухиря (більше трьох тижнів), можуть мати деяку ступінь легеневої гіpoplasії, і тому оптимальний ефект може не спостерігатися у відповідь на введення екзогенного сурфактанта.

Введення препаратору значно знижує тяжкість перебігу респіраторного дистрес-синдрому та ризик його виникнення, однак не можна вважати, що терапія препаратором даст змогу повністю уникнути смертності та захворювань, пов'язаних з передчасними пологами, оскільки в недоношених дітей можливе виникнення інших ускладнень внаслідок їх незрілості.

Після призначення Курсурфу® зафіковане пригнічення електричної активності мозку, що спостерігалось з 2 до 10 хвилин після введення препаратору і мало оборотний характер. Це спостерігалось лише в одному випадку і причинно-наслідковий зв'язок не встановлений. Немає доступної інформації щодо ефективності інших початкових доз, окрім 100 або 200 мг/кг, та частоти введення частіше ніж кожні 12 годин або початку застосування Курсурфу® пізніше ніж через 15 годин після діагностування РДС.

Призначення Курсурфу® недоношеним новонародженим з тяжкою піпотензією не вивчалось.

Застосування Курсурфу® з метою профілактики необхідно проводити при наявності відповідного обладнання у пологовій кімнаті та згідно з такими рекомендаціями:

- проведення профілактики (протягом 15 хвилин після народження) дітям з гестаційним віком до 27 тижнів;

- проведення профілактики дітям з гестаційним віком від 26 до 30 тижнів, при необхідності інтубації, або у разі відсутності пренатального застосування кортикостероїдних засобів;
- у разі прийому кортикостероїдних засобів у пренатальний період Курсурф® слід застосовувати тільки за умови розвитку респіраторного дистрес-синдрому. Беручи до уваги інші фактори ризику, профілактика також рекомендується недоношеним новонародженим при наявності таких факторів ризику розвитку респіраторного дистрес-синдрому: перинатальна асфіксія, наявність цукрового діабету у матері, багатоплідна вагітність, чоловіча стать дитини, спадкова склонність до респіраторного дистрес-синдрому, кесарів розтин.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Застосовують новонародженим.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Застосовують новонародженим.

Спосіб застосування та дози.

Невідкладне лікування.

Рекомендована початкова доза – 100-200 мг/кг (1,25-2,5 мл/кг), яку застосовують як разову дозу одразу, як тільки встановлено діагноз РДС.

Додаткові дози по 100 мг/кг (1,25 мл/кг) з інтервалом кожні 12 годин можна вводити, якщо РДС є причиною подальшого погіршення дихальної функції новонародженого (максимальна загальна доза – 300-400 мг/кг).

Профілактика.

Разову дозу від 100 до 200 мг/кг вводять якомога скоріше після народження (бажано в термін до 15 хвилин). Подальші дози по 100 мг/кг можна ввести через 6-12 годин після першої дози, потім пізніше, через 12 годин, якщо у новонародженого залишаються симптоми РДС та залежність від апарату штучного дихання (максимальна загальна доза – 300-400 мг/кг).

Курсурф® повинен вводити досвідчений спеціаліст в галузі реанімаційної допомоги та стабілізації недоношених дітей. Курсурф® вводять ендотрахеопульмональним шляхом новонародженим, у яких здійснюється контроль серцевого ритму, концентрації та сатурації кисню, як це зазвичай робиться у неонатальних відділеннях.

Курсурф®, що зберігається в холодильнику при температурі 2-8 °C, готовий до застосування. Безпосередньо перед введенням флакон з препаратом потрібно нагріти до кімнатної температури, наприклад, тримаючи його в руках та обережно перевертаючи зверху вниз протягом кількох хвилин для отримання однорідної сусpenзїї, але не допускаючи збовтування. Сусpenзїю необхідно вилучити із флакона, використовуючи стерильні голку та шприц. Для введення Курсурфу® в легені слід використовувати відповідний катетер.

Способи введення препарату Курсурф®

Із від'єднанням дитини від апарату штучного дихання.

Моментально від'єднайте дитину від апарату штучного дихання та введіть одноразово болюсно від 1,25 до 2,5 мл/кг сусpenзїї безпосередньо в нижню частину трахеї через ендотрахеальну трубку. Проведіть штучну вентиляцію легенів вручну, потім під'єднайте дитину до апарату штучного дихання з тими ж самими параметрами вентиляції, що використовувались перед введенням препарату. Подальші дози препарату, що можуть бути потрібні (1,25 мл/кг), вводять таким самим чином, як описано вище.

Без від'єднання дитини від апарату штучного дихання.

Однократно болюсно введіть від 1,25 до 2,5 мл/кг сусpenзїї безпосередньо в нижню частину трахеї, використовуючи катетер, проведений через всмоктувальний канал та через ендотрахеальну трубку. Подальші дози препарату, що можуть бути потрібні (1,25 мл/кг), вводять таким самим чином, як описано вище.

Після введення препарату Курсурф® функціональні показники дихання зміняться дуже швидко, що вимагає швидкої зміни параметрів вентиляції в апараті штучного дихання. Покращення альвеолярної вентиляції може привести до стрімкої зміни концентрації кисню в артеріальній крові, тому швидкі зміни параметрів вентиляції допомагають запобігти гіпероксії. Для підтримання показників оксигенациї крові на відповідному рівні рекомендовано використовувати черезшкірну (PaO_2) або моніторування оксигенациї кисню.

АБО

Існує третій спосіб введення через ендотрахеальну трубку в пологовій палаті перед початком штучної вентиляції, в такому разі використовується вентиляція мішком чи екстубація для проведення терапії постійним позитивним тиском (СРАР) у пологовій палаті чи пізніше після переведення до неонатального відділення (Інтубація-Сурфактант-Екстубація = INSURE).

Спеціальні вимоги щодо застосування лікарського засобу

Перед застосуванням флакон слід підігріти до кімнатної температури, після чого обережно перевернути без струшування, щоб отримати гомогенну сусpenзю.

Сусpenзю набрати з флакона, використовуючи стерильну шприц та голку.

Щоб набрати сусpenзю, дотримуйтесь інструкції:

- встановіть позначку (FLIP  UP) на зафарбованій пластиковій кришці;
- піdnіміть кришку з боку позначки та відкрийте;
- потягніть пластикову кришку з алюмінієвою частиною донизу;
- видаліть алюмінієве кільце;
- видаліть гумову кришку, щоб набрати вміст флакона.

Флакон тільки для одноразового використання. Не застосовувати невикористані залишки флакона. Не можна зберігати невикористані залишки препарату для подальшого застосування.

Невідкритий, невикористаний флакон Курсурфу®, який був підігрітий до кімнатної температури, можна повернути для подальшого зберігання протягом 24 годин одноразово до прохолодних умов для подальшого застосування.

Діти. Препарат застосовують недоношеним новонародженим для лікування РДС та дітям з ризиком розвитку РДС.

Передозування.

Дотепер явищ передозування в результаті застосування Курсурфу® відмічено не було. Але у разі передозування і тільки за наявності чітких клінічних порушень з боку дихання, вентиляції або оксигенациї потрібно провести максимально можливу аспірацію надлишку препарату з легенів і терапію, спрямовану на підтримання водно-електролітного балансу.

Побічні реакції.

Небажані побічні явища, що були виявлені під час клінічних досліджень та отримані в постмаркетинговий період, відображені в таблиці за системою класифікації органів (представлені відповідно до термінологічних вимог системи MedDRA) та частотою виявлення: дуже часто ($\geq 1/10$); часто ($\geq 1/100$ до $<1/10$); нечасто ($\geq 1/1\,000$ до $<1/100$); рідко ($\geq 1/10\,000$ до $<1/1\,000$); дуже рідко ($<1/10\,000$); невідомо (не можна оцінити з наявних даних).

Клас систем органів	Побічні реакції	Частота
Інфекції та інвазії	Сепсис	Нечасто
Розлади з боку нервової системи	Інtrakраніальний геморагій	Нечасто
Розлади з боку серцево-судинної системи	Брадикардія, артеріальна гіпотензія	Рідко
Розлади з боку дихальної системи, органів грудної клітки та середостіння	Бронхопульмональна дисплазія Пневмоторакс	Рідко Нечасто

	Легеневі геморагії Гіпероксія, неонатальний ціаноз, апное	Рідко Невідомо
Інструментальні дослідження	Зниження оксигенації	Рідко
	Відхилення від норми результатів електроенцефалограми	Невідомо
Ушкодження, отруєння та ускладнення, пов'язані з процедурою	Ускладнення ендотрахеальної інтубації	Невідомо

Апное та сепсис можуть з'являтися у немовлят як наслідок незрілості.

Поява внутрішньочерепних крововиливів після введення Курсурфу® має відношення до зменшення показників тиску артеріальної крові та ранніх піків артеріальної оксигенації (PaO_2). Рекомендовано уникати високих показників PaO_2 шляхом зміни параметрів штучної вентиляції одразу після введення препарату.

Відповідно до проведених клінічних досліджень, відмічена незначна тенденція до збільшення кількості пацієнтів з наявною відкритою артеріальною протокою, які отримують лікування Курсурфом®. Цей феномен також був підтверджений при застосуванні інших екзогенних сурфактантів і належить до гемодинамічних змін, викликаних швидким розширенням легень під час введення сурфактанта. Також було виявлено появу антітіл до білкових компонентів Курсурфу®, але без клінічно значущих ознак.

Недоношені немовлята мають високі ризики щодо появи церебральних крововиливів і ішемій, зазначених як перивентрикулярна лейкомаліяція і гемодинамічні вроджені вади, такі як, відкрита артеріальна протока і наявна фетальна циркуляція, незважаючи на надання інтенсивної допомоги. Такі немовлята також мають високий ризик розвитку інфекцій, таких як пневмонія і бактеріемія (септицемія). Судоми також можуть з'являтися в перинатальний період. У недоношених немовлят також часто розвиваються гематолітні та електролітні розлади, причиною загострення яких можуть бути тяжкі хвороби та штучна вентиляція легенів. Для доповнення картини ускладнень у недоношених немовлят, наступні розлади можуть впливати на тяжкість захворювання та використання штучної вентиляції легенів, необхідність реоксигенациї, що може привести до: пневмотораксу, інтерстиціальної емфіземи легенів та легеневих крововиливів. Зрештою, подовження використання кисню в високих концентраціях та штучної вентиляції, пов'язані з розвитком бронхопульмональної дисплазії та ретинопатії у недоношених немовлят.

Термін придатності. 18 місяців.

Умови зберігання. Зберігати при температурі від + 2 до + 8°C, в оригінальній упаковці!
Зберігати в недоступному для дітей місці!

Упаковка. По 1,5 мл препарату у флаконі. По 1 флакону в картонній коробці.

Категорія відпуску. За рецептром.

Виробник. К'єзі Фармацеутици С.п.А., Італія/Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italy.
К'єзі Фармас'ютіклз ГмбХ, Австрія/Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Austria.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Bia Палермо, 26/A, 43122, Парма, Італія/Via Palermo, 26/A – 43122 Parma, Italy.
вул. Гонзагагассе 16/16, 1010 Віденсь, Австрія/Gonzagagasse 16/16, 1010 Wien, Austria.

