

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА

Кратка характеристика на продукта - Приложение 1

Към Рег. №

20011235

Разрешение №

B6/МНЛГ-50524

Оразбранено №

14 -05- 2020

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ПРОТИВОЗМИЙСКИ СЕРУМ БУЛ БИО инжекционен разтвор  
SNAKE VENOM ANTISERUM BUL BIO solution for injection

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

#### 2.1. Общо описание.

Противозмийския серум е бистър, безцветен до бледо жълт разтвор. По време на съхранение може да се образува лека опалесценция. Съдържа имуноглобулинови F(ab)<sub>2</sub> фрагменти. Те са произведени от хиперимунна конска кръв, получена след имунизация с отрова на пепелянка (*Vipera ammodytes*), чрез фракциониране и ензимна хидролиза. Като консервант е използван фенол.

#### 2.2 Качествен и количествен състав

Една доза ( 100 АЕ/ампула) съдържа:

##### Активно вещество:

Имуноглобулинови F(ab)<sub>2</sub> фрагменти срещу отровата на пепелянка (*Vipera ammodytes*) – не по-малко от 100AE

*Vipera ammodytes* antivenom immunoglobulins

##### Помощни вещества:

Фенол - не повече от 2,5 g/l

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

### 3.ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Инжекционен разтвор за подкожно (SC) и интрамускулно (IM) приложение.

### 4.КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1. Терапевтични показания

За лечение на хора, ухапани от отровните змии пепелянка (*Vipera ammodytes*) и усойница (*Vipera berus*).

#### 4.2. Дозировка и начин на приложение

Приложението и дозата на Противозмийски серум Бул Био зависят от развитието на симптомите на отравянето. Серумът има лечебен ефект при навременното му прилагане. Еднократната доза на Противозмийски серум Бул Био е 100 АЕ (1 ампула).

Преди употреба ампулата със серума се загрява до температура на човешкото тяло.

Една доза от серума се инжектира подкожно на мястото на ухапването и втора доза се инжектира интрамускулно в областта на седалището. При забавяне на лечението и в зависимост от състоянието на пациента се инжектират интрамускулно 1-2 или повече дози серум по преценка на лекаря. На втория или третия ден от ухапването по преценка на лекаря може да се инжектират интрамускулно още 1-2 дози.

Може да се приложи адсорбирана ваксина срещу тетанус и антибиотици.



#### **4.3.Противопоказания**

Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1

Абсолютни противопоказания срещу използването на Противозмийски серум няма.

Положителният тест за свръхчувствителност към конски белтък не е противопоказание за приложението на серума. При пациенти със свръхчувствителност към конски белтък се провежда противоалергична терапия едновременно с инжектирането на серума.

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

Преди инжектиране на серума задължително трябва да се направи проба за чувствителност.

Изпитването се извършва по следния начин: 0,1 ml серум, разреден 1:100 с разтвор на натриев хлорид (9 g/l) се инжектира интрадермално във вътрешната страна на предлакътницата на ръката. Отчитането на реакцията се извършва след 30 минути. При поява на зачеряване пробата се счита за положителна.

При отрицателна проба - 0,1 ml серум, разреден 1:10 с разтвор на натриев хлорид (9 g/l) се инжектира интрадермално. Отчитането на реакцията се извършва след 30 минути.

При отрицателна проба - 0,1 ml неразреден серум се инжектира интрадермално.

Отчитането на реакцията се извършва след 30 минути.

Ако не се появят местни или общи признания на повищена чувствителност, се инжектира необходимото количество серум.

Препоръчва се пациентът да остане още 1-2 часа под лекарско наблюдение и да се предупреди за възможността от появата на серумна болест между 7-14 ден след инжектирането на серума.

При положителна проба в един от горепосочените случаи се провежда десенсибилизация по метода на А. И. Безредка чрез инжектиране през 30 минути на постепенно покачващи се дози от серума по следната примерна схема:

|   |                 |
|---|-----------------|
| 0,10 ml серум, разреден с разтвор на натриев хлорид (9 g/l) 1:100 | - интрадермално |
| 0,50 ml серум, разреден с разтвор на натриев хлорид (9 g/l) 1:100 | - подкожно      |
| 1,00 ml серум, разреден с разтвор на натриев хлорид (9 g/l) 1:100 | - подкожно      |
| 3,00 ml серум, разреден с разтвор на натриев хлорид (9 g/l) 1:100 | - подкожно      |
| 0,10 ml серум, разреден с разтвор на натриев хлорид (9 g/l) 1:10  | - интрадермално |
| 0,50 ml серум, разреден с разтвор на натриев хлорид (9 g/l) 1:10  | - подкожно      |
| 0,10 ml неразреден серум  | - интрадермално |
| 0,50 ml неразреден серум  | - подкожно      |
| 1,00 ml неразреден серум  | - подкожно      |
| 3,00 ml неразреден серум  | - подкожно      |

Останалото количество от назначения серум се инжектира интрамускулно.

Едновременно с инжектирането на серума се провежда противоалергична терапия. Тя продължава 2-3 дни след прилагане на серума.

При появя на симптоми на анафилактичен шок трябва да се вземат следните мерки: Болният се поставя в легнало положение. - Инжектира се еpineфрин (адреналин) 0,1% подкожно. Според теглото на пациента дозата може да бъде от 0,3 до 0,5 ml. С 0,1 - 0,2 ml се инфильтрира около и под мястото на което е бил инжектиран Противозмийския серум Бул Био. Останалото количество се инжектира подкожно на другата ръка.

В случай на много тежък или бързо развиващ се шок 0,3 - 0,5 ml еpineфрин (адреналин) 0,1% се инжектира интрамускулно или интравенозно. При венозно приложение дозата е 0,3 ml (предварително разреден до 1:10 000 с разтвор на натриев хлорид – 9 g/l). Въвежда се много бавно (15-20 мин.) по възможност с перфузор. Една ампула (1 ml) адреналин 0,1% разтворен в 500 ml разтвор на натриев хлорид (9 g/l) може да се приложи капково със скорост 1 ml/min. При \*



деца еpineфрин (адреналин) 0,1% се дозира по 0,01 ml на килограм телесно тегло, но еднократната доза не трябва да надвишава 0,3 ml. Инжектира се подкожно най-малко на две места.

В зависимост от общото състояние и кръвното налягане на пациента, продължава да се поставя подкожно 0,3-0,5 ml еpineфрин (адреналин) 0,1% през 15-30 мин. Успоредно с инжектирането на еpineфрин (адреналин) се поставя интравенозно метилпреднизолон 1-2 mg/kg.

Непосредствено след това се инжектира същото количество метилпреднизолон, разтворен в 500 ml разтвор на глюкоза (5 g/l) и натриев хлорид (9 g/l). Вливането продължава до стабилизиране на кръвното налягане и изчезване на всички симптоми на шока. Дава се кислород с маска или назален катетър.

Поддържа се проходимостта на дихателните пътища. При първа възможност болният се транспортира до отделение за интензивно лечение.

При настъпване на серумна болест се препоръчва прилагането на антихистаминови средства, комбинирани с адреналин, кортикоステроиди и други.

#### **4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

Не са известни данни относно лекарствени и други взаимодействия. Едновременно с прилагането на серума се провежда патогенетично и симптоматично лечение.

#### **4.6. Фертилитет, бременност и кърмене**

Серумът може да се прилага на бременни и кърмачки при строги индикации.

Няма данни за токсичен ефект върху плода при приложение по време на бременност или за такъв при кърмачета при приложението на майката по време на кърмене.

#### **4.7. Ефект върху способността за шофиране и работа с машини**

Няма данни Противозмийски серум Бул Био да влияе отрицателно върху способността за шофиране и работа с машини. Необходимо е пациента да бъде предупреден за ефекта от другите лекарствени продукти (главно антихистаминови), прилагани едновременно със серума.

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

Въвеждането на конски серум в човешкия организъм, може да предизвика незабавна реакция - *анафилактичен шок* или *късна реакция - серумна болест*. Тези реакции са резултат от сенсибилизацията на организма при първичното проникване на конски белтък или от специфичната реактогенност на организма. Анафилактичен шок може да се появи веднага, както при подкожно, така и при интрамускулно приложение.

Симптомите на анафилактичния шок са: затруднено дишане (диспнея), цианоза, ускорен филиформен пулс, изпотяване, повръщане, понижено кръвно налягане, диария и при тежки случаи – прогресиращ колапс, завършващ със смърт.

В 2 до 6% от случаите на прилагане на конски серум може да настъпи *серумна болест* между 7-14 ден след прилагането на серума. Тя протича като лека транзиторна еритема или уртикария, а в някои случаи настъпват усложнения, характеризиращи се с болки в ставите и подуване на лимфни възли.

#### **Съобщаване на подозирани нежелани реакции**

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението подозирок за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване, посочена по-долу.

Изпълнителна агенция по лекарствата  
ул. „Дамян Груев“ №8, 1303 София,



тел.: + 359 28903417, уебсайт: www.bda.bg

#### **4.9. Предозиране**

Не е приложимо

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

#### **5.1. Фармакодинамични свойства**

Фармакотерапевтична група: Имунни серуми, АТС код: J06AA 03

Противозмийски серум Бул Био е пречистен и концентриран имулен серум, който се състои от F(ab)<sub>2</sub> – фрагментите на имуноглобулините, които неутрализират специфично отровата на пепелянката (*Vipera ammodytes*) и създава пасивен имунитет. Имуноглобулините са получени чрез ензимна хидролиза и фракциониране от плазмата на коне, имунизирани с отрова от пепелянка (*Vipera ammodytes*).

Като консервант е използван фенол.

#### **5.2. Фармакокинетични свойства – Не е приложимо**

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

Не са провеждани предклинични изпитвания за безопасност на продукта.

### **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

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

Фенол - не повече от 2,5 g/l

Натриев хлорид - 9 g/l

Вода за инжекции - до необходимия обем

#### **6.2. Несъвместимости**

Този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти.

Няма данни за физико-химична несъвместимост на препарата с други лекарствени продукти.

При едновременното прилагане на Противозмийския серум с други инжекционни лекарствени продукти, задължително е всеки отделен продукт да се изтегля и прилага с отделни стерилни спринцовка и игла, на място различно от мястото на инжектирането на серума.

#### **6.3. Срок на годност**

Три години при посочените условия на съхранение

Датата на която изтича срокът на годност е посочена върху първичната и вторичната опаковка

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

Да се съхранява и транспортира на тъмно в хладилник при температура от 2°C до 8°C.

Да се съхранява в оригиналната картонена опаковка.

Да не се замразява!

#### **ЗАМРЪЗВАЛ СЕРУМ Е НЕГОДЕН ЗА УПОТРЕБА!**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

Неизползваният серум да се изхвърля!

#### **6.5. Вид и съдържание на опаковката**

Ампула – стъклена, безцветна, прозрачна, самочупеща, първи хидролитичен тип (тип I)



Ампулите са опаковани по 1 или 10 броя в картонена кутия.

#### **6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа**

Противозмийският серум е бистър, безцветен до бледо жълт разтвор. По време на съхранение може да се образува лека опалесценция.

Серумът се прилага непосредствено след отваряне на ампулата

Да не се употребява серум, който е замразяван и/или такъв с променен външен вид!

Преди употреба ампулата със серума се загрява до температура на човешкото тяло.

Да не се използва серум с истекъл срок на годност!

Да не се използва ампула с нарушена целост или с изтрит надпис!

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

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

"БУЛ БИО - НЦЗПБ" ЕООД

София 1504, България

бул. "Янко Сакъзов" 26,

тел.: +359 2 944 61 91

факс: +359 2 943 34 55

e-mail: [bulbio@bulbio.com](mailto:bulbio@bulbio.com)

#### **8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

II 16203/20.12.2011г.

**9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ ЗА УПОТРЕБА:** 19 януари 2001г. Рег. № 20011235

**Дата на последно подновяване:** 20.12.2011

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА:** май 2020 г.

