

## ИНСТРУКЦИЯ по медицинскому применению препарата Иннонафактор

**Торговое наименование препарата:** Иннонафактор

**МНН:** нонаког альфа.

**Лекарственная форма:** лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения.

### **Состав.**

1 флакон с препаратом содержит:

*активное вещество:* нонаког альфа (rFIX)- 250 МЕ, 500 МЕ, 1000 МЕ;

*вспомогательные вещества:* гистидин, сахароза, глицин, натрия хлорид, полисорбат 80.

1 флакон с растворителем содержит: воду для инъекций 5 мл или 10 мл.

**Описание:** аморфная масса белого цвета.

### **Характеристика препарата**

Активным веществом препарата Иннонафактор является рекомбинантный фактор свертывания крови IX (нонаког альфа), представляющий собой одноцепочечный гликопротеин с молекулярной массой около 55 кДа, состоящий из 415 аминокислотных остатков. Нонаког альфа принадлежит к семейству сериновых протеаз и является витамин К-зависимым фактором свертывания крови.

Рекомбинантный фактор свертывания крови IX продуцируется модифицированной перевиваемой линией клеток яичников китайского хомячка CHO 1E6 с использованием технологий рекомбинантной ДНК.

**Фармакотерапевтическая группа:** гемостатическое средство.

Код АТХ: B02BD09

### **Фармакологические свойства**

#### **Фармакодинамические свойства**

Структурные и функциональные свойства рекомбинантного фактора свертывания крови IX сходны с эндогенным фактором свертывания крови IX. В процессе свертывания крови фактор IX активируется фактором свертывания крови VIIa в комплексе с тканевым фактором по внешнему механизму свертывания крови, а также фактором свертывания крови XIa по внутреннему механизму свертывания крови. Активированный фактор свертывания крови IX в комбинации с активированным фактором свертывания крови VIII приводят к активации фактора свертывания крови X, который обеспечивает превращение протромбина в тромбин. Тромбин активизирует процесс преобразования фибриногена в фибрин с образованием кровяного сгустка.

У пациентов, страдающих гемофилией В, активность фактора свертывания крови IX значительно снижена, что требует проведения заместительной терапии, которая обеспечивает временную нормализацию содержания фактора IX и устранение геморрагических проявлений заболевания.

#### **Фармакокинетические свойства**

Введение одной Международной единицы (МЕ) нонакога альфа повышает активность циркулирующего фактора свертывания крови IX в среднем на 0,8 – 1,0 МЕ/дл (диапазон вариации - от 0,7 МЕ/дл до 1,4 МЕ/дл). Значение степени восстановления активности Иннонафактора находится в диапазоне от 32,2% до 55,9% и в среднем составляет  $42 \pm 8,4\%$ . Период полувыведения Иннонафактора варьирует от 16,5 до 33 часов (в среднем –  $24 \pm 7,7$  часов).

#### **Показания к применению**

Лечение и профилактика кровотечений у пациентов с гемофилией В (врожденной недостаточностью фактора свертывания крови IX) в возрасте 18 лет и старше.

### Противопоказания к применению

Повышенная чувствительность к белкам хомячков или непереносимость любого из компонентов, входящих в состав препарата. Возраст моложе 18 лет (опыт применения отсутствует).

### Способ применения и дозы

Иннонафактор вводится внутривенно струйно медленно в течение 2-5 минут, после восстановления лиофилизата прилагаемым растворителем. Скорость введения определяется врачом и может зависеть от переносимости препарата пациентом.

Препарат не следует вводить капельно или смешивать с инфузионными растворами, ввиду отсутствия информации о длительном инфузионном введении фактора свертывания крови IX.

Доза фактора свертывания крови IX выражается в международных единицах (МЕ). 1 МЕ фактора свертывания крови IX эквивалентна количеству фактора IX в 1 мл плазмы крови здорового человека.

Активность фактора свертывания IX в плазме крови выражается либо в процентах (соответствует нормальным значениям плазмы крови человека), либо в международных единицах на единицу объема (МЕ/дл).

Расчет требуемой дозы фактора свертывания крови IX основан на эмпирических исследованиях, согласно которым введение 1 МЕ фактора IX на кг массы тела повышает активность фактора свертывания IX в плазме крови в среднем на 0,8 – 1,0 МЕ/дл (диапазон вариации - от 0,7 МЕ/дл до 1,4 МЕ/дл) у взрослых пациентов.

Необходимая доза введения Иннонафактора рассчитывается по следующей формуле:

$$\begin{array}{l} \text{Необходимое} \\ \text{количество МЕ} \\ \text{фактора} \\ \text{свертывания IX} \end{array} = \text{Масса тела (в кг)} \times \begin{array}{l} \text{Необходимое} \\ \text{повышение} \\ \text{активности фактора} \\ \text{свертывания} \\ \text{IX (\% или МЕ/дл)} \end{array} \times \begin{array}{l} \text{Обратная величина} \\ \text{степени повышения} \\ \text{активности фактора} \\ \text{свертывания IX} \end{array}$$

Таким образом, при среднем повышении активности фактора свертывания IX, соответствующем 0,8 МЕ/дл:

$$\begin{array}{l} \text{Необходимое} \\ \text{количество МЕ} \\ \text{фактора} \\ \text{свертывания IX} \end{array} = \text{Масса тела (в кг)} \times \begin{array}{l} \text{Необходимое} \\ \text{повышение} \\ \text{активности фактора} \\ \text{свертывания} \\ \text{IX (\% или МЕ/дл)} \end{array} \times \begin{array}{l} 1,2 \text{ МЕ/кг на} \\ \text{МЕ/дл} \end{array}$$

При развитии приведенных ниже в таблице гемorragических состояний, активность фактора IX в плазме крови не должна опускаться ниже указанных уровней (в % от нормальной или в МЕ/дл) в течение соответствующего периода времени.

При обширных оперативных вмешательствах заместительную терапию фактором IX необходимо контролировать при помощи коагуляционного анализа (определения активности фактора свертывания крови IX в плазме крови). Возможны индивидуальные особенности реакции пациентов на лечение фактором свертывания крови IX, вследствие разных показателей восстановления активности *in vivo* и периода полувыведения препарата. Применение рекомбинантного фактора свертывания крови IX более 1 раза в сутки, как правило, не требуется.

Иннонафактор может применяться в качестве долгосрочной профилактики кровотечений у пациентов, страдающих тяжелой формой гемофилии В. Средняя доза препарата при применении в качестве вторичной профилактики у пациентов, ранее получавших терапию факторами свертывания, составляет в среднем 40 - 50 МЕ/кг с интервалом введения от 3 до 4 дней. У пациентов молодого возраста может потребоваться сокращение интервалов между введениями или повышение дозы препарата.

*Таблица расчета доз препарата при различных кровотечениях и в хирургической практике*

Тяжесть кровотечения или вид оперативного вмешательства	Необходимая активность фактора IX (% или МЕ/дл)	Периодичность введения (часы)/ продолжительность терапии (дни)
<b>Кровотечение:</b>		
Ранний гемартроз, кровоизлияние в мышцу или кровотечение в полость рта	20 - 40	Повторные инъекции препарата каждые 24 часа, как минимум 1 день до остановки кровотечения, что определяется по разрешению болевого синдрома или заживлению раны.
Более выраженные гемартроз, кровоизлияние в мышцу или гематома	30 - 60	Повторные инъекции каждые 24 часа в течение 3–4 дней или более, до разрешения болевого синдрома и острого нарушения функции.
Жизнеугрожающее кровотечение	60 - 100	Повторные инъекции каждые 8-24 часа до устранения угрозы жизни.
<b>Оперативное вмешательство:</b>		
Малое, включая удаление зуба	30 - 60	Повторные инъекции каждые 24 часа, в течение минимум 1 дня, до заживления раны.
Обширное	80 - 100 (до и после операции)	Повторные инъекции каждые 8-24 часа, до адекватного заживления раны, затем терапия на протяжении не менее 7 дней для поддержания активности фактора IX на уровне 30 - 60% (МЕ/дл).

### **Применение у пациентов с заболеваниями печени и почек**

Необходимость изменения дозы препарата Иннонафактор у пациентов с заболеваниями печени и почек в клинических исследованиях не изучалась.

### **Применение в педиатрии**

Опыт применения препарата Иннонафактор у пациентов моложе 18 лет отсутствует.

### **Применение при беременности и в период лактации**

Влияние фактора свертывания крови FIX на репродуктивную систему в ходе доклинических исследований на животных не оценивалось. Учитывая редкость возникновения гемофилии В у женщин, данные о применении препаратов фактора свертывания крови IX при беременности и в период лактации отсутствуют. В связи с этим, следует применять препарат Иннонафактор только при наличии строгих показаний.

### **Правила приготовления раствора для инъекции**

1. Тщательно вымойте руки перед выполнением следующих процедур. Выполняйте правила асептики в процессе приготовления и введения раствора.
2. Используйте открытые компоненты комплекта по возможности быстро, чтобы сократить до минимума время их контакта с атмосферным воздухом.
3. Нагрейте флаконы с препаратом и растворителем до комнатной температуры (но не выше 37°C), например, подержав их у себя в руках.
4. Снимите защитный пластиковый колпачок с каждого флакона.
5. Обработайте резиновые пробки флаконов прилагаемой салфеткой спиртовой. Дайте им высохнуть перед использованием.
6. Откройте блистерную упаковку шприца, отогнув до середины бумажное покрытие.
7. Откройте блистерную упаковку иглы, отогнув до середины бумажное покрытие.
8. Наденьте стерильную иглу на шприц, не снимая защитного колпачка. Следите за тем, чтобы кончик шприца не соприкасался с рукой или другими поверхностями.
9. Снимите защитный колпачок с иглы.
10. Поставьте флакон с растворителем на плоскую поверхность. Введите иглу в резиновую пробку флакона и наберите растворитель в шприц, как указано ниже:
  - для дозировки 250 МЕ – 2,5 мл;
  - для дозировки 500 МЕ – 5 мл;

- для дозировки 1000 МЕ –10 мл.
11. Отложите шприц с иглой в пробке флакона до следующей манипуляции.
  12. Откройте блистерную упаковку второй иглы, отогнув до середины бумажное покрытие.
  13. Выньте шприц из иглы (см. п. 11), оставив ее в пробке флакона с растворителем.
  14. Наденьте вторую стерильную иглу на шприц с растворителем, не снимая защитного колпачка. Следите за тем, чтобы кончик шприца не соприкасался с рукой или другими поверхностями. Снимите защитный колпачок с иглы.
  15. Введите иглу в пробку флакона с препаратом, направляя ее к боковой стенке, и, медленно нажимая на стержень поршня, введите соответствующий объем растворителя (см. п. 10) по стенке флакона, избегая пенообразования и соприкосновения иглы с раствором препарата. «Вспенивание» появляется, если растворитель попадает непосредственно на лиофилизат.
  16. Осторожно покачивайте флакон, пока все вещество не растворится. Не встряхивайте флакон. Убедитесь в том, что порошок полностью растворился. При наличии включений или мутности раствор использовать нельзя.
  17. Держа флакон в слегка наклоненном положении, наберите из него раствор в шприц, медленно и плавно оттягивая поршень. Убедитесь в том, что весь приготовленный раствор перешел в шприц. Отложите шприц с иглой в пробке флакона до следующей манипуляции.
  18. Откройте блистерную упаковку катетера для периферических вен.
  19. Откройте блистерную упаковку фильтра инъекционного, отогнув до середины бумажное покрытие.
  20. Не меняя положения поршня (см. п. 17), выньте шприц из иглы, оставив ее в пробке пустого флакона. Удалите воздух из шприца. Наденьте фильтр инъекционный (открытым концом) на шприц после удаления блистерной упаковки. Следите за тем, чтобы фильтр инъекционный не соприкасался с посторонними поверхностями.
  21. Снимите защитную заглушку с трубки катетера. Присоедините свободный конец фильтра инъекционного к трубке катетера, провернув фильтр по часовой стрелке до упора. *Убедитесь в плотности соединения.*
  22. Откройте упаковки пластыря фиксирующего и салфетки сорбционной, обработайте место инъекции прилагаемой салфеткой спиртовой.
  23. Снимите защитный колпачок с иглы катетера. Удалите воздух из шприца и присоединенной системы для внутривенного введения и приступайте к введению раствора внутривенно струйно медленно (в течение 2-5 минут), предварительно закрепив иглу катетера на коже фиксирующим пластырем.
  24. После окончания внутривенной инъекции осторожно удалите иглу, приложив к месту инъекции салфетку сорбционную.
  25. Обеспечьте безопасное уничтожение всех использованных материалов.  
*Если необходимо ввести более одной дозы, аналогичным образом приготовьте раствор в другом флаконе препарата, используя прилагаемый растворитель, а затем соедините растворы в шприце большего объема (не прилагается) и введите препарат в обычном порядке. Рекомендуется использовать приготовленный раствор сразу после разведения или в течение 3 часов. Неиспользованный за это время раствор должен быть утилизирован.*

### **Побочное действие**

Применение нонакога альфа в некоторых случаях может сопровождаться развитием ряда побочных эффектов следующих категорий: нечастые (с частотой от  $\geq 1/1000$  до  $< 1/100$ ) и редкие (с частотой от  $\geq 1/10000$  до  $< 1/1000$ ). Наиболее значимыми побочными эффектами являются: анафилаксия, флегмона, флебит и образование нейтрализующих антител.

Внутри каждой категории частоты побочные эффекты приведены в порядке снижения степени их серьезности.

### Нарушения со стороны нервной системы

*Нечастые:* головокружение, головная боль, предобморочное состояние, изменение вкусового восприятия.

*Редкие:* тремор, сонливость, нарушение вкусовых ощущений.

### Нарушения со стороны пищеварительной системы

*Нечастые:* тошнота.

*Редкие:* рвота, диарея.

### Системные нарушения и осложнения в месте введения

*Нечастые:* флегмона, флебит, кожные и другие реакции (в том числе жжение и ощущение стягивания), дискомфорт, боль.

*Редкие:* лихорадка.

### Нарушения со стороны иммунной системы

*Нечастые:* образование нейтрализующих антител (ингибиторов фактора свертывания крови IX) (см. раздел «Особые указания»).

*Редкие:* гиперчувствительность, аллергические реакции, в том числе анафилаксия (см. раздел «Особые указания»), ларингоспазм, бронхоспазм или рестриктивный дистресс-синдром (диспноэ), свистящий кашель, снижение артериального давления, ангионевротический отек, отек гортани, тахикардия, чувство стеснения в грудной клетке, крапивница, кожные высыпания, ощущения жжения в области нижней челюсти и черепа, озноб (дрожь), ощущение покалывания, «приливы» крови к лицу, заторможенность, беспокойство, сухой кашель или чихание, снижение четкости зрения (см. раздел «Особые указания»), аллергический ринит, слабость, анафилаксия.

### Респираторные нарушения

*Нечастые:* кашель, приводящий к гипоксии.

### Прочие

*Редкие:* дрожь, реакции фоточувствительности.

### Изменения лабораторных показателей

*Нечастые:* повышение активности аспаратаминотрансферазы, повышение активности аланинаминотрансферазы, повышение концентрации билирубина, повышение активности креатинфосфокиназы, повышение активности щелочной фосфатазы.

### Нарушения со стороны мочевыделительной системы

Имеются данные о развитии инфаркта почки через 12 дней после введения нонакога альфа по поводу геморрагического состояния у 1 пациента с антителами к вирусу гепатита С.

### Тромботические осложнения

На фоне лечения нонакогом альфа сообщалось о случаях развития тромбозов глубоких вен, а также тромбозов периферических вен преимущественно после длительных внутривенных инфузий, не зарегистрированных в качестве метода введения данного препарата.

Также имеется информация о случаях неадекватного ответа и неадекватной степени восстановления активности фактора свертывания крови IX при применении нонакога альфа.

При развитии любых побочных эффектов, которые, предположительно, могут быть связаны с введением препарата, необходимо снизить скорость введения или приостановить его.

### **Передозировка**

Случаев передозировки Иннонафактора не описано.

### **Взаимодействие с другими препаратами**

Лекарственного взаимодействия не описано.

### **Особые указания**

У пациентов, ранее получавших терапию плазматическими препаратами фактора свертывания крови IX, иногда отмечается образование активных нейтрализующих антител (ингибиторов). Анализ на наличие ингибиторов к фактору свертывания крови IX, титр которых

измеряется в единицах Бетезда (БЕ), проводится при невозможности достичь ожидаемого уровня активности фактора свертывания крови IX или остановить кровотечение при введении рассчитанной дозы, с помощью адекватных тестов. При наличии высоких концентраций ингибиторов к фактору свертывания крови IX терапия нонакогом альфа может оказаться неэффективной. В данном случае может потребоваться использование альтернативных методов лечения. Ведение таких пациентов должно осуществляться врачами, имеющими опыт лечения пациентов с гемофилией В.

В клинических исследованиях препарата Иннонафактор не было включено достаточного количества пациентов в возрасте 65 лет и старше, что не позволяет оценить различие ответа на лечение по сравнению с более молодым возрастом. При назначении Иннонафактора пациентам различного возраста может потребоваться индивидуальная коррекция дозы препарата.

Внутривенное введение любых белковых препаратов, в том числе рекомбинантного фактора свертывания крови IX, может сопровождаться развитием реакции гиперчувствительности, связанной с наличием следовых остаточных количеств белков штамма-производителя, переносимых в ходе технологического процесса производства. При использовании рекомбинантного фактора свертывания крови IX возможно также развитие анафилактических и анафилактоидных реакций.

Кроме этого, аллергические реакции могут быть связаны с появлением ингибиторов к фактору свертывания крови IX, в связи с чем пациенты с аллергическими реакциями в анамнезе должны быть обследованы на наличие ингибиторов. Необходимо учитывать, что у пациентов, имеющих ингибиторы к фактору свертывания крови IX, может отмечаться повышение риска анафилактических реакций и при последующих введениях фактора свертывания крови IX. Имеются данные о более высоком риске образования ингибиторных антител, а также развития острых реакций гиперчувствительности у пациентов с делецией гена фактора свертывания крови IX. В случае выявления у пациентов делеции гена, кодирующего синтез фактора свертывания крови IX, необходимо тщательное наблюдение за возможным развитием клинических проявлений острых реакций гиперчувствительности, особенно в течение начальной фазы терапии.

Пациентов необходимо информировать о ранних клинических признаках реакций гиперчувствительности, в том числе появлении затруднения дыхания, крапивницы, кожного зуда, развитии отека, ощущения сдавления грудной клетки, бронхоспазма, ларингоспазма, свистящего дыхания, артериальной гипотензии, снижения четкости зрения и анафилаксии. При развитии аллергической реакции или анафилактического шока необходимо немедленно прекратить введение препарата Иннонафактор и начать соответствующую стандартную терапию. При развитии тяжелых аллергических реакций следует рассмотреть вопрос о назначении альтернативной гемостатической терапии. Принципы лечения зависят от вида и тяжести побочных эффектов.

Ввиду наличия риска развития аллергических реакций, первые введения препарата Иннонафактор целесообразно выполнять под медицинским наблюдением в учреждениях, где имеются условия для оказания соответствующей экстренной помощи.

Дозы и длительность заместительной терапии зависят от степени дефицита фактора свертывания крови IX, локализации и выраженности кровотечения, общего состояния пациента, клинического эффекта проводимой терапии и индивидуальных параметров фармакокинетики пациента. Доза препарата Иннонафактор может отличаться от доз плазматических препаратов фактора свертывания крови IX. Для обеспечения необходимой активности фактора IX в крови при заместительной терапии рекомендуется контролировать уровень фактора свертывания крови IX в плазме посредством коагуляционного анализа.

Несмотря на то, что препарат Иннонафактор не содержит других активных веществ, необходимо иметь в виду риск развития тромбозов и синдрома диссеминированного внутрисосудистого свертывания (ДВС). Поскольку назначение ранее применявшихся сложных концентратов фактора IX ассоциировалось с развитием тромбозомболических осложнений, риск их развития будет возрастать при лечении препаратами фактора свертывания крови IX пациентов, страдающих ДВС синдромом и пациентов с признаками фибринолиза.

Учитывая потенциальный риск тромбозов при введении рекомбинантного фактора свертывания крови IX пациентам, страдающим заболеваниями печени, в послеоперационном периоде, новорожденным или имеющим риск развития тромбозов или ДВС-синдрома, необходимо осуществление наблюдения для выявления ранних проявлений тромботических осложнений с использованием соответствующих тестов, а при их развитии – проведение соответствующего лечения. В каждой из этих ситуаций следует оценивать соотношение потенциальной пользы терапии рекомбинантным фактором свертывания крови IX и риска развития этих осложнений.

С целью снижения вероятности развития агглютинации в шприце или системе для внутривенного введения целесообразно ограничить попадание в них крови при введении препарата. В случае развития агглютинации эритроцитов в системе или шприце необходимо утилизировать использовавшиеся расходные материалы (систему для внутривенных инфузий, шприц и раствор препарата Иннонафактор) и повторить введение с использованием новой упаковки препарата.

При попытках индукции иммунной толерантности у больных гемофилией В, вырабатывающих ингибиторы фактора свертывания крови IX и имевших аллергические реакции в анамнезе, отмечались случаи развития нефротического синдрома. Безопасность и эффективность применения препарата Иннонафактор с целью индукции иммунной толерантности не определены.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами**

Исследования влияния препарата на способность к управлению автомобилем и работе с механизмами, требующими повышенной концентрации внимания, не проводились.

### **Форма выпуска**

Лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения по 250 МЕ, 500 МЕ или 1000 МЕ в стеклянных флаконах, закупоренных пробками резиновыми с обкаткой колпачками алюминиево-пластиковыми с контролем первого вскрытия.

По 5 или 10 мл растворителя (воды для инъекций) в стеклянных флаконах, закупоренных колпачками комбинированными с элементами эластомерными.

1 флакон с препаратом и 1 флакон с растворителем помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной или полиэтилентерефталатной.

1 контурную ячейковую упаковку в комплекте с расходными медицинскими материалами: шприцем без иглы, 2 иглами для разведения, фильтром инъекционным, катетером для периферических вен, пластырем фиксирующим, салфеткой сорбционной стерильной, 2 салфетками спиртовыми и инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Каждый компонент расходных медицинских материалов помещен в стерильную одноразовую упаковку из пленки поливинилхлоридной и бумаги ламинированной.

На стыки крышки и дна с передней и задней гранями пачки наклеивают самоклеящиеся немаркированные этикетки для контроля первого вскрытия.

### **Срок годности**

Препарата – 2 года, растворителя – 2 года 6 мес.

Не использовать позже срока, указанного на упаковке.

### **Условия хранения**

В защищенном от света месте, при температуре от 2 до 8 °С. Не замораживать.

Хранить в местах, недоступных для детей.

### **Условия отпуска из аптек**

По рецепту врача.