

ИАЛ
ОДОБРЕНО!
ДАТА 14.09.2002

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да използвате това лекарство.

- Запазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.
- Ако имате други въпроси, моля, запитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично за Вас и не трябва да го давате на други хора. То може да бъде вредно за тях, даже и ако техните симптоми са същите като Вашите.

В тази листовка:

1. Какво представлява BONDROONAT (Бондронат) и за какво се използва
2. Преди да използвате BONDROONAT
3. Как да се прилага BONDROONAT
4. Възможни нежелани реакции
5. Съхранение на BONDROONAT.

BONDROONAT 1 mg/ml concentrate for solution for infusion
Ibandronic acid

БОНДРОНАТ 1 мг/мл концентрат за инфузионен разтвор
Ибандронова киселина

- Лекарственото вещество е ибандронова киселина. Една ампула с 1 ml безцветен, бистър концентрат за инфузионен разтвор съдържа 1,125 mg ибандронова киселина, мононатриева сол, монохидрат, съответстващ на 1 mg ибандронова киселина.
- Другите съставки са натриев хлорид, оцетна киселина, натриев ацетат и вода за инжекции.

Притежател на разрешението за употреба:

F.Hoffmann - La Roche Ltd., 4070 Basel, Grenzachrstrasse 124, Switzerland.

Производител, отговорен за освобождаване на партидите

Roche Diagnostics GmbH

Sandhofer Strasse 116

D-68305 Mannheim

Germany

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА BONDROONAT И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

BONDROONAT 1 mg/ml ампули съдържа 1 ml концентрат за инфузионен разтвор и се продава в опаковки по 1 и 5 ампули.

Лекарственото вещество на BONDROONAT, ибандроновата киселина, принадлежи към групата на бифосфонатите. Тя подтиска повишенната загуба на калций от костите (костната резорбция), като по този начин нормализира повишениите серумни нива на калция.

BONDROНAT е показан за:

- Патологично (ненормално) повишени серумни нива на калций (хиперкалциемия) в резултат на тумори.

2. ПРЕДИ ДА ИЗПОЛЗВАТЕ BONDROНAT

При пациенти, лекувани с BONDROНAT концентрат за инфузионен разтвор трябва стриктно да се проследяват бъбречната функция, серумния калций, фосфата и магнезия.

Тъй като няма данни, не могат да се дадат препоръки за дозиране при пациенти с тежко чернодробно заболяване.

При болни с риск от сърдечна недостатъчност трябва да се избягва прекомерното оводняване.

Не прилагайте BONDROНAT:

- ако сте свръхчувствителни (алергични) към лекарственото вещество или някоя от другите съставки.
- ако имате тежко бъбречно заболяване (бъбречна недостатъчност, напр. серумен креатинин > 5 mg/dl или 442 μ mol/l).
- ако сте бременна или кърмите.

BONDROНAT концентрат за инфузионен разтвор не трябва да се използва при деца поради липса на клиничен опит..

Като вземате BONDROНAT, обърнете специално внимание:

- ако имате известна свръхчувствителност към други бифосфонати.

Бременност и кърмене

BONDROНAT концентрат за инфузионен разтвор не трябва да се използва по време на бременност и кърмене.

Няма достатъчно данни за използването на ибандроновата киселина при бременни жени. Проучванията върху репродукцията при животни са установили леки нежелани ефекти върху плода и наличие на ибандронова киселина в кърмата на плъхове. Не е известен потенциалният риск за хората.

Шофиране или работа с машини

Ефектът на BONDROНAT концентрат за инфузионен разтвор върху реакциите, бдителността или възприятията не са били изследвани.

Приемане на други лекарства:

Моля, информирайте Вашия лекуващ лекар или фармацевта, ако приемате или накъсно сте приемали други лекарства, даже и ако те не са предписани от лекар. Не е наблюдавано взаимодействие на ибандронова киселина, приложена едновременно с тамоксилен или мелфалан/преднизолон.

Препоръчва се внимание, когато се прилагат бифосфонати с аминогликозиди, тъй като двете лекарства могат да понижат серумните калциеви нива за

продължително време. Внимание трябва да се обрне и на възможното едновременно наличие на хипомагнезиемия (намалени нива на магнезия).

3. КАК ДА СЕ ПРИЛАГА BONDRONAT

Дозировка

BONDRONAT концентрат за инфузионен разтвор обикновено се прилага в болница. Дозата се определя от лекар, като се имат предвид следните фактори.

Преди лечение с BONDRONAT пациентът трябва да бъдат адекватно рехидратиран с 0,9% разтвор на натриев хлорид. Трябва да се има предвид тежестта на хиперкалициемията, както и вида на тумора. При повечето пациенти с тежка хиперкалициемия (албумин-коригиран серумен калций* $\geq 3 \text{ mmol/l}$ или $\geq 12 \text{ mg/dl}$) 4 mg ще са достатъчна единична доза. При пациенти с умерена хиперкалициемия (албумин-коригиран серумен калций* $< 3 \text{ mmol/l}$ или $< 12 \text{ mg/dl}$) 2 mg е ефективна доза. Най-високата доза, използвана в клиничните проучвания, е била 6 mg, но тази доза не прибавя допълнителна полза по отношение на ефикасността.

*Бележка: Албумин-коригиран серумен калций (mmol/l)
= серумен калций (mmol/l) – [$0,02 \times$ албумин (g/dl)] + 0,8 или
Албумин-коригиран серумен калций (mg/dl)
= серумен калций (mg/dl) + $0,8 \times [4 -$ албумин (g/dl)]

В повечето случаи повишеното серумно ниво на калций може да бъде намалено до нормалната стойност до 7 дни. Средното време до рецидивиране (повторно повишаване на албумин-коригирания серумен калций над 3 mmol/l) е било 18-19 дни при дози 2 mg и 4 mg. Средното време до рецидив е било 26 дни при доза 6 mg.

Метод и път на приложение

BONDRONAT концентрат за инфузионен разтвор трябва да се прилага под формата на интравенозна инфузия.

За тази цел съдържанието на ампулите трябва да се добави към 500 ml изотоничен разтвор на натриев хлорид или към 500 ml 5% разтвор на декстроза и да се влива в продължение на повече от два часа.

Забележка:

За да се избегнат потенциални несъвместимости, BONDRONAT концентрат за инфузионен разтвор трябва да се смесва само с изотоничен разтвор на натриев хлорид или 5% разтвор на декстроза. BONDRONAT концентрат за инфузионен разтвор не трябва да се смесва с разтвори, съдържащи калций.

Разредените разтвори са само за еднократна употреба. Трябва да се използват само бистри разтвори без наличие на твърди частици.

Препоръчва се продуктът да се използва веднага след разреждането му (виж точка 5 от тази листовка "СЪХРАНЕНИЕ НА BONDRONAT").

Тъй като случайното интра-артериално приложение на продуктите, които не се препоръчват специално за тази цел, както и паравенозното приложение, може да причинят тъканно увреждане, трябва да се внимава BONDROONAT концентрат за инфузионен разтвор да се прилага интравенозно.

Забележка относно употребата на ампулите:

Хванете ампулите със синята точка нагоре. Разтърсете или леко почукайте ампулата, за да може течността, която се е задържала в шийката на ампулата, да се върне в тялото ѝ. Хванете шийката на ампулата и отчупете с движение навън от себе си.

Честота на приложение

Обикновено BONDROONAT концентрат за инфузионен разтвор се прилага под формата на еднократна инфузия.

Продължителност на лечение

Ограничена брой пациенти (50 болни) са получили втора инфузия при хиперкалиемия. Повторното лечение може да се има пред вид при рецидивираща хиперкалиемия или недостатъчна ефикасност.

Ако сте приложили повече BONDROONAT отколкото е необходимо:

До момента няма опит с остро отравяне с BONDROONAT концентрат за инфузионен разтвор. Тъй като по време на предклиничните проучвания с високи дози е било установено, че бъбреците и черният дроб са прищелни органи за токсичност, трябва да бъде следена функцията на бъбреца и черния дроб.

Клинично значимата хипокалциемия (много ниски серумни нива на калций) трябва да се коригира чрез венозно приложение на калциев глюконат.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, BONDROONAT може да има нежелани реакции.

Интравенозното приложение на BONDROONAT концентрат за инфузионен разтвор най-често е било свързано с повишаване на телесната температура. Рядко се съобщава за грипоподобен синдром, състоящ се от повишена температура, студени тръпки, болки по костите и/или мускулите. В повечето случаи не е било необходимо специфично лечение и симптомите са отзивавали след няколко часа/дни.

Често намаленото бъбречно отделяне на калций е придружено от понижаване на нивата на серумните фосфати, което не налага терапевтични мерки. Серумното ниво на калций може да се намали до хипокалциемични стойности.

Приложението на други бифосфонати е било свързано с бронхоспазъм (хрипове, недостиг на въздух) при пациенти с астма, чувствителни към ацетилсалацицилова киселина.

Ако забележите някаква нежелана реакция, която не е спомената в тази листовка, моля, съобщете на Вашия лекуващ лекар или фармацевт.

5. СЪХРАНЕНИЕ НА BONDRONAT

Съхранявайте BONDRONAT на място, където децата не могат да го стигнат и да го видят.

На стайна температура (15°C – 25°C) срокът на годност ѝ на BONDRONAT ампули 1 mg/1 ml е 5 години.

Не използвайте BONDRONAT след датата на изтичане на годността, отбелязана на външната опаковка и на етикета.

След разтваряне инфузионният разтвор е стабилен в продължение на 24 часа при 2°C – 8°C (в хладилник).

Неизползваният разтвор трябва да се изхвърли.