

**ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ  
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**

**Инфибета®**

**Регистрационный номер**  
ЛП-000869

**Торговое наименование**  
Инфибета®

**Международное непатентованное или группировочное наименование**  
Интерферон бета-1b.

**Лекарственная форма**

Лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения.



**Состав**

- 1 флакон с лиофилизатом содержит:
  - действующее вещество:* интерферон бета-1b – 0,3 мг (соответствует 9,6 млн. МЕ);
  - вспомогательные вещества:* альбумин человеческий – 15,0 мг, маннитол – 15,0 мг.
- 1 флакон с растворителем содержит натрия хлорида раствор 0,54 % для инъекций.
- 1 мл растворителя содержит: натрия хлорида – 5,4 мг, воду для инъекций – до 1 мл.

**Описание**

*Лиофилизат:* аморфная масса от белого до белого с желтоватым оттенком цвета.

*Растворитель:* прозрачная бесцветная жидкость.

**Фармакотерапевтическая группа**

Цитокин.

Средство для лечения рассеянного склероза

**Код АТХ**

L03AB08.

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Интерфероны – белки, принадлежащие к семейству цитокинов и имеющие молекулярную массу от 15000 до 21000 дальтон. Существуют три класса интерферонов: интерферон альфа, интерферон бета и интерферон гамма, имеющих различную, но частично совпадающую биологическую активность. Активность интерферона бета-1b является видоспецифичной, поэтому наиболее значимую фармакологическую информацию по интерферону бета-1b можно получить из исследований с культивируемыми человеческими клетками или в исследованиях у человека.

Интерферон бета-1b обладает противовирусной и иммуномодулирующей активностью. Механизм действия интерферона бета-1b при рассеянном склерозе (РС) окончательно не установлен. Однако известно, что биологический эффект интерферона бета-1b опосредуется его взаимодействием со специфическими рецепторами, которые обнаружены на поверхности клеток человека. Связывание интерферона бета-1b с этими рецепторами индуцирует экспрессию ряда веществ, которые рассматриваются в качестве медиаторов биологических эффектов интерферона бета-1b. Содержание некоторых из этих веществ опреде-

ляли в сыворотке и фракциях клеток крови больных, получавших интерферон бета-1b. Интерферон бета-1b снижает связывающую способность рецептора интерферона  $\gamma$  и повышает его интернализацию и деградацию. Кроме того, интерферон бета-1b повышает су-прессорную активность мононуклеарных клеток периферической крови. Отдельные исследования по изучению влияния интерферона бета-1b на сердечно-сосудистую, дыхательную и эндокринную систему не проводились.

#### *Клинические исследования:*

В клинических исследованиях показано, что у пациентов с *рецидивирующе-ремиттирующим рассеянным склерозом* лечение интерфероном бета-1b снижает частоту (на 30 %) и тяжесть клинических обострений болезни, число госпитализаций и потребность в лечении глюкокортикоидами, а также удлиняет продолжительность ремиссии.

У больных со вторично-прогрессирующим *рассеянным склерозом* лечение интерфероном бета-1b позволяет задержать прогрессирование нетрудоспособности (снижение риска на 31 %) и тяжелой инвалидности, т.е. когда больные вынуждены постоянно пользоваться инвалидным креслом (снижение риска на 39 %). Этот эффект наблюдался на протяжении 33 месяцев у больных с любым индексом инвалидизации независимо от частоты рецидивов. Анализ результатов двух исследований показал, что лечение интерфероном бета-1b с большей вероятностью оказывает влияние на время наступления инвалидности у пациентов, имеющих заболевание в активной форме до начала терапии (снижение риска на 28 %). Частота клинических обострений при лечении интерфероном бета-1b снижалась на 30 %, хотя данных о влиянии терапии на продолжительность рецидивов отмечено не было.

В исследовании у пациентов с *клинически изолированным синдромом и результатами магнитно-резонансной томографии головного мозга (МРТ)*, позволяющими предположить наличие *рассеянного склероза* было показано, что лечение интерфероном бета-1b стабильно замедляет прогрессирование заболевания от первого клинического проявления до клинически достоверного *рассеянного склероза* (КДРС) по критериям Макдональда. Влияние терапии сохранялось через 3 и 5 лет лечения, причем в группе с ранним началом терапии прогрессирование было ниже. Высокий риск КДРС вследствие прогрессирования был выше у пациентов с многоочаговой формой заболевания вне зависимости от исходных показателей МРТ. Лечение препаратами интерферона бета-1b рекомендуется назначать только пациентам с высоким риском прогрессирования заболевания.

Результаты МРТ головного мозга пациентов при всех вариантах течения *рассеянного склероза* продемонстрировали эффективность лечения интерфероном бета-1b и замедление течения болезни. По результатам оценки МРТ взаимосвязь между течением *рассеянного склероза* и клиническим исходом в настоящее время не выяснена.

#### *Токсикологическая характеристика*

Исследования острой токсичности не проводились. Поскольку грызуны нечувствительны к действию человеческого интерферона бета, оценка риска проводилась на основании исследований токсичности при повторных дозах у макак-резус. Наблюдалась транзиторная гипертермия, наряду с выраженным преходящим повышением концентрации лимфоцитов и снижением тромбоцитов и сегментоядерных нейтрофилов.

Длительные исследования токсичности не проводились. Исследования репродуктивной токсичности у макак-резус выявили токсичность для матери и увеличение частоты спонтанных абортов. У живого потомства не наблюдалось каких-либо пороков развития. Исследования влияния на фертильность не проводились. Не наблюдалось какого-либо влияния на эстральный цикл обезьян.

В одном отдельном исследовании генотоксичности (тест Эймса), не наблюдалось каких-либо мутагенных эффектов. Исследования канцерогенности не проводились. Тест клеточной трансформации *in vitro* не выявил какого-либо канцерогенного потенциала.

## **Фармакокинетика**

После подкожного введения интерферона бета-1b в рекомендуемой дозе 0,25 мг, содержание препарата в сыворотке было низким или вообще не определялось. В связи с этим сведений о фармакокинетике интерферона бета-1b у больных рассеянным склерозом, получающих препарат в рекомендуемой дозе, отсутствуют.

После подкожного введения 0,5 мг (16,0 млн. МЕ) интерферона бета-1b максимальная концентрация в плазме достигается через 1-8 ч после инъекции и составляет около 40 МЕ/мл. По данным различных исследований при внутривенном введении интерферона бета-1b клиренс и период его полувыведения из плазмы составляют в среднем 30 мл/мин/кг и 5 ч, соответственно.

Введение препарата через день не приводит к повышению концентрации интерферона бета-1b в плазме крови, а его фармакокинетика в течение курса терапии не меняется.

При подкожном введении интерферона бета-1b абсолютная биодоступность составляет приблизительно 50 %.

## **Показания к применению**

- Клинически изолированный синдром (КИС) (единственный клинический эпизод демиелинизации, позволяющий предположить рассеянный склероз, при условии исключения альтернативных диагнозов) с достаточной выраженностью воспалительного процесса для назначения внутривенных кортикостероидов – для замедления перехода в клинически достоверный рассеянный склероз (КДРС) у пациентов с высоким риском развития КДРС.  
Общепринятое определение высокого риска нет. По данным исследования к группе высокого риска развития КДРС относятся пациенты с многоочаговых КИС (клиническими проявлениями 1 очага в ЦНС) и  $\geq 9$  очагов на Т2-взвешенных изображениях на МРТ и/или накапливающим контрастное вещество очагами. Пациенты с многоочаговых КИС (клиническими проявлениями  $>1$  очага в ЦНС) относятся к группе высокого риска развития КДРС независимо от количества очагов на МРТ.
- Рецидивирующе-ремиттирующий рассеянный склероз (РРС) – для уменьшения частоты и тяжести обострений у амбулаторных больных (т.е. пациентов, способных ходить без посторонней помощи) при наличии в анамнезе не менее 2-х обострений за последние 2 года с последующим полным или неполным восстановлением неврологического дефицита.
- Вторично-прогрессирующий рассеянный склероз с активным течением заболевания, характеризующимся обострениями или выраженным ухудшением неврологических функций в течение последних двух лет – для уменьшения частоты и степени тяжести клинических обострений болезни, а также для замедления темпов прогрессирования заболевания.

## **Противопоказания**

- Беременность.
- Период грудного вскармливания.
- Реакции гиперчувствительности на природный или рекомбинантный интерферон бета в анамнезе и/или на компоненты, входящие в состав препарата.
- Тяжелая депрессия и/или суицидальные мысли.
- Заболевания печени в стадии декомпенсации.
- Возраст до 18 лет (информация об эффективности и безопасности применения интерферона бета-1b у детей ограничена).

## **С осторожностью**

Препарат Инфибета® следует применять с осторожностью у пациентов со следующими заболеваниями:

- Заболевания сердца, в частности, сердечная недостаточность III-IV функционального класса по классификации Нью-Йоркской Кардиологической Ассоциации (NYHA), кардиомиопатия.
- Эпилептические припадки в анамнезе.
- Моноклональная гаммапатия.
- Анемия, тромбоцитопения, лейкопения.
- Тяжелая почечная недостаточность.

## **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

### **Беременность**

Информация о способности интерферона бета-1b вызывать повреждения плода при лечении беременных женщин или влиять на репродуктивную функцию человека ограничена. В контролируемых клинических исследованиях препаратов интерферона бета-1b у больных рассеянным склерозом отмечались случаи самопроизвольного аборта. Применение препарата Инфибета® при беременности противопоказано.

Женщинам репродуктивного возраста при лечении препаратом Инфибета® следует пользоваться надежными методами контрацепции. В случае наступления беременности во время лечения или при планировании беременности, женщина должна быть информирована о потенциальном риске, при этом препарат рекомендуется отменить.

У пациенток с высокой частотой рецидивов в анамнезе перед началом терапии необходимо оценивать риск развития серьезного рецидива в случае прекращения лечения препаратом при наступлении беременности против возможного риска спонтанного аборта.

### **Период грудного вскармливания**

Неизвестно, выделяется ли интерферон бета-1b с грудным молоком. Учитывая теоретическую возможность развития нежелательных реакций на интерферон бета-1b у детей, находящихся на грудном вскармливании, необходимо прекратить кормление грудью или отменить препарат.

## **Способ применения и дозы**

Лечение препаратом Инфибета® следует начинать под наблюдением врача, имеющего опыт лечения рассеянного склероза.

В настоящее время остается нерешенным вопрос о продолжительности терапии препаратом Инфибета®. Длительность курса лечения определяется врачом. В клинических исследованиях препаратов интерферона бета-1b длительность лечения больных рецидивирующими и вторично-прогрессирующими рассеянным склерозом достигала 5 и 3 лет, соответственно.

### **Приготовление инъекционного раствора**

Для растворения лиофилизата используют прилагаемые растворитель во флаконе (раствор натрия хлорида 0,54 %), шприц и иглу. Во флакон с лиофилизатом, содержащим 0,3 мг (9,6 млн. МЕ) действующего вещества (с учетом расчетного излишка заполнения 20 %), вводят 1,2 мл растворителя. 1 мл приготовленного раствора (1 доза) будет содержать 0,25 мг (8 млн. МЕ) интерферона бета-1b. Порошок должен раствориться полностью без встряхивания. Перед применением следует осмотреть приготовленный раствор. При наличии частиц или изменении цвета раствора его нельзя использовать.

Правила приготовления инъекционного раствора и проведения подкожных инъекций описаны в одноименном разделе.

## **Способ применения**

Для подкожного введения.

## **Режим дозирования**

Рекомендуемую дозу препарата Инфибета® 0,25 мг (8 млн. МЕ), которая содержится в 1 мл приготовленного раствора, вводят подкожно через день. В начале лечения рекомендуется провести титрование дозы следующим образом.

Начальная доза составляет 62,5 мкг (0,25 мл) подкожно через день и постепенно увеличивается до 250 мкг (1,0 мл) также через день.

Продолжительность периода титрования дозы устанавливается индивидуально в зависимости от переносимости препарата.

Таблица для титрования дозы:

День	Доза, мкг	Объем раствора препарата, мл
1,3,5	62,5	0,25
7, 9,11	125	0,5
13,15,17	187,5	0,75
≥19 (21, 23 и т.д.)	250	1,0

В случае пропуска инъекции препарата, допускается продолжить инъекции в прежнем режиме (через день), как только представится возможным. *Не вводите двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.*

У пациентов с рецидивирующе-ремиттирующим склерозом, у которых за прошедшие 2 года произошло менее двух обострений или у пациентов со вторично-прогрессирующим рассеянным склерозом, у которых в течение прошедших 2 лет болезнь находилась в неактивной фазе, применение препарата не рекомендуется.

Пациентам, у которых не наблюдается улучшения, например, стойкое прогрессирование заболевания по шкале EDSS (расширенная шкала инвалидизации) в течение 6 месяцев или требуется проведение не менее трех курсов терапии АКТГ (адренокортикотропный гормон) или глюкокортикоидами в течение 1 года, лечение препаратом Инфибета® рекомендуется прекратить.

## **Побочное действие**

Возникновение нежелательных реакций обычно сопутствует началу терапии. Частота их возникновения снижается с течением времени.

Наиболее часто может возникать комплекс гриппоподобных симптомов (лихорадка, озноб, артрит, общее недомогание, потливость, головная боль или миалгия), обусловленный фармакологическим действием препарата Инфибета®. Рекомендуется проводить титрование дозы в начале лечения. Выраженность гриппоподобных симптомов можно ослабить, применяя нестероидные противовоспалительные препараты.

Часто у пациентов после введения интерферона бета-1b в дозе 0,25 мг (8 млн. МЕ) возникают реакции в месте введения (например, покраснение, отек, изменение цвета кожи, воспаление, боль, гиперчувствительность, некроз и неспецифические реакции).

Нежелательные реакции (НР) при применении интерферона бета-1b, наблюдавшиеся в ходе клинических исследований<sup>7</sup> у пациентов, которые получали интерферон бета-1b в дозе 0,25 мг через день, а также и выявленные в процессе пострегистрационного наблюдения, представлены ниже.

*Инфекционные и паразитарные заболевания:*

Инфекция

Абсцесс

*Нарушения со стороны крови и лимфатической системы*<sup>3,4,5,6</sup>:

Лимфоцитопения <1500/мм<sup>3</sup>, нейтропения <1500/мм<sup>3</sup>, лейкопения <3000/мм<sup>3</sup>; лимфаденопатия

*Нарушения со стороны обмена веществ и питания*<sup>3</sup>:

Снижение уровня глюкозы в крови (<55 мг/дл)

*Нарушения психики:*

Депрессия, беспокойство

*Нарушения со стороны нервной системы:*

Головная боль<sup>4</sup>, головокружение, бессонница, мигрень, парестезия

*Нарушение со стороны органа зрения:*

Конъюнктивит, нарушение зрения<sup>4</sup>.

*Нарушения со стороны органа слуха и лабиринтные нарушения:*

Боль в ухе

*Нарушения со стороны сердца*<sup>5</sup>:

Ощущение сердцебиения

*Нарушения со стороны сосудов:*

Вазодилатация, повышение артериального давления<sup>6</sup>

*Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения:*

Инфекция верхних дыхательных путей, синусит, усиление кашля, одышка<sup>5</sup>

*Наружение со стороны желудочно-кишечного тракта:*

Диарея, запор, тошнота, рвота<sup>4</sup>, боль в животе<sup>6</sup>

*Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей*<sup>3,4,5,6</sup>:

Повышение активности ферментов в крови: аспартатаминотрансферазы (АСТ) в 5 раз выше исходного уровня, аланинаминотрансферазы (АЛТ) в 5 раз выше исходного уровня.

*Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей:*

Болезни кожи, сыпь<sup>4,6</sup>

*Нарушения со стороны скелетно-мышечной и соединительной ткани:*

Гипертонус<sup>6</sup>, миастения, миалгия<sup>5,6</sup>, боль в спине, боли в конечностях

*Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей:*

Задержка мочи, белок в моче, частое мочеиспускание, недержание мочи, императивные позывы к мочеиспусканию

*Нарушения со стороны половых органов и молочной железы:*

Дисменорея, нарушение менструального цикла<sup>5</sup>, метrorрагия, импотенция.

*Общие и местные реакции:*

Реакция в месте инъекции<sup>1,4,5,6</sup>, астения (слабость), комплекс гриппоподобных симптомов<sup>2,4,5,6</sup>, головная боль, повышение температуры тела<sup>4,5,6</sup>, озноб<sup>4,5,6</sup>, периферический отек, боль в груди<sup>6</sup>, боль различной локализации, общее недомогание<sup>5</sup>, некроз в месте инъекции<sup>5,6</sup>, астения<sup>5</sup>, потливость<sup>5</sup>.

*Примечания:*

<sup>1</sup> – все нежелательные реакции, возникающие в месте инъекции: кровоподтек, гиперчувствительность, воспаление, уплотнение в месте инъекции, некроз, боль, реакция в месте инъекции, отек, атрофия тканей;

<sup>2</sup> – комплекс гриппоподобных симптомов, обозначенный как гриппоподобный синдром, включающий, по меньшей мере, два из следующих нежелательных явлений: лихорадка, озноб, миалгия, недомогание и потливость;

<sup>3</sup> – отклонение от нормы лабораторных показателей;

<sup>4</sup> – нежелательные реакции, в значительной мере связанные с применением препарата интерферона бета-1b у пациентов с клинически изолированным синдромом, позволяющим предположить рассеянный склероз,  $p < 0,05$ ;

<sup>5</sup> – нежелательные реакции, в значительной мере связанные с применением препарата интерферона бета-1b у пациентов с рецидивирующе-ремиттирующим рассеянным склерозом,  $p < 0,05$ ;

<sup>6</sup> – нежелательные реакции, в значительной мере связанные с применением препарата интерферона бета-1b у пациентов с вторично-прогрессирующим рассеянным склерозом,  $p < 0,05$ ;

<sup>7</sup> – в ходе клинического исследования BENEFIT не наблюдалось изменений в профиле безопасности препарата интерферона бета-1b.

В таблице 1 представлены нежелательные реакции, выявленные в процессе пострегистрационных наблюдений, для которых частота встречаемости установлена. Данные получены по результатам объединенных клинических исследований ( $N = 1093$ ). Частота встречаемости определена как: «очень часто» ( $\geq 1/10$ ), «часто» (от  $\geq 1/100$  до  $<1/10$ ), «нечасто» (от  $\geq 1/1000$  до  $<1/100$ ), «редко» (от  $\geq 1/10000$  до  $<1/1000$ ). Для НР, выявленных в пострегистрационных наблюдениях, для которых частота встречаемости не установлена, указано – «Частота неизвестна».

Таблица 1

Системно-органный класс	Очень часто ( $\geq 1/10$ )	Часто ( $\geq 1/100$ до $<1/10$ )	Нечасто ( $\geq 1/1000$ до $<1/100$ )	Редко ( $\geq 1/10000$ до $<1/1000$ )	Частота неизвестна
Нарушения со стороны крови и лимфатической системы		Анемия	Тромбоцитопения	Тромботическая микроангиопатия, включая тромботическую тромбоцитопеническую пурпурну/гемолитический уремический синдром <sup>2</sup>	
Нарушения со стороны иммунной системы				Анафилактические реакции	Синдром повышенной проницаемости капилляров на фоне существующей моноклональной гаммапатии <sup>1</sup>
Нарушения со стороны эндокринной системы		Гипотиреоз		Нарушения функции щитовидной железы, в том числе, гипертиреоз	
Нарушения со стороны обмена веществ и питания		Увеличение или снижение массы тела	Повышение концентрации триглицеридов	Анорексия <sup>1</sup>	
Нарушения психики		Спутанность сознания	Суицидальные попытки, эмоциональная лабильность		
Нарушения со стороны нервной системы			Судороги		
Нарушения со стороны сердца		Тахикардия		Кардиомиопатия <sup>1</sup>	
Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения				Бронхоспазм <sup>1</sup>	Легочная артериальная гипертензия <sup>3</sup>
Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта				Панкреатит	
Нарушения со		Повышение	Повышение	Нарушение функ-	

стороны печени и желчевыводящих путей		концентрации билирубина	активности $\gamma$ -глутамилтрансферазы, гепатит	ции печени (включая гепатит), печеночная недостаточность <sup>1</sup>	
Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей		Алопеция, крапивница, зуд	Изменение цвета кожи.		
Нарушения со стороны скелетно-мышечной и соединительной ткани	Артрит				Лекарственная красная волчанка
Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей			Нефротический синдром, гломерулосклероз <sup>1,2</sup>		
Нарушения со стороны половых органов и молочной железы		Меноррагия (длительные менструальные кровотечения)			

#### Примечания:

<sup>1</sup> – нежелательные реакции, выявленные только в пострегистрационных наблюдениях;

<sup>2</sup> – относится ко всем препаратам, содержащим интерферон бета;

<sup>3</sup> – относится ко всем препаратам, содержащим интерферон.

Легочная артериальная гипертензия: имеются сообщения о случаях возникновения легочной артериальной гипертензии при применении препаратов, содержащих интерферон бета. Возникновение заболевания отмечалось в разные периоды лечения, в том числе через несколько лет после начала терапии интерфероном бета.

Пациентам и врачам необходимо информировать компанию-производителя о подозрении на нежелательные реакции, связанные с применением препарата Инфибета<sup>®</sup>, с целью выявления соотношения пользы и риска.

#### **Передозировка**

При введении интерферона бета-1b внутривенно в дозе до 5,5 мг (176 млн. МЕ) три раза в неделю взрослым пациентам с онкологическими заболеваниями не было выявлено серьёзных нежелательных явлений.

#### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Специальных исследований взаимодействия препарата Инфибета<sup>®</sup> с другими препаратами не проводилось.

Влияние препарата интерферона бета-1b в дозе 0,25 мг (8 млн. МЕ) через день на метаболизм лекарственных средств у больных рассеянным склерозом неизвестно.

На фоне применения препарата интерферона бета-1b глюокортикоиды и АКТГ, назначаемые на срок до 28 дней при лечении обострений, переносятся хорошо. Применение препарата Инфибета<sup>®</sup> одновременно с другими иммуномодуляторами, помимо кортикостероидов или АКТГ, не изучалось и, следовательно, не рекомендуется.

Интерфероны снижают активность печеночных цитохром P450-зависимых ферментов у человека и животных. Необходимо соблюдать осторожность при назначении препарата Инфибета<sup>®</sup> в комбинации с лекарственными препаратами, имеющими узкий терапевтический индекс, клиренс которых в значительной степени зависит от печеночной системы цитохрома P450 (например, противоэпилептические средства). Специальные исследования на совместимость препарата Инфибета<sup>®</sup> с противоэпилептическими средствами не проводились.

Необходимо также соблюдать осторожность при одновременном применении любых препаратов, влияющих на систему кроветворения.

Если в течение длительного периода необходимо принимать дополнительно какие-либо препараты, следует обратиться к врачу.

Ввиду отсутствия исследований на совместимость, данный лекарственный препарат не следует смешивать с другими лекарственными препаратами.

### **Особые указания**

#### *Иммунные нарушения*

Применение цитокинов у больных с моноклональной гаммапатией иногда сопровождалось системным повышением проницаемости капилляров с развитием шока и летальным исходом.

#### *Желудочно-кишечные нарушения*

В редких случаях на фоне применения препарата Инфибета® наблюдалось развитие панкреатита, в большинстве случаев связанное с наличием гипертриглицеридемии.

#### *Заболевания нервной системы*

Следует проявлять осторожность при назначении препарата Инфибета® пациентам с депрессивными расстройствами в настоящее время или в анамнезе, в особенности, пациентам с суицидальными мыслями в анамнезе. Депрессии и суицидальные мысли чаще встречаются у пациентов с рассеянным склерозом, чем в общей популяции, и связаны с применением интерферона.

Пациенты должны быть проинформированы о том, что в случае возникновения депрессии и суицидальных мыслей они должны сообщать об этом лечащему врачу немедленно. Пациенты с проявлениями депрессии должны находиться под тщательным наблюдением, а терапию препаратом Инфибета® следует соответствующим образом корректировать. Необходимость продолжения лечения препаратом Инфибета® должна быть пересмотрена. Препарат Инфибета® необходимо применять с осторожностью у больных с судорогами в анамнезе и у пациентов, принимающих противосудорожные препараты, в особенности, если контролировать эпилепсию этими препаратами не удается (см. разделы «Побочное действие», «Взаимодействие с другими лекарственными средствами»).

Данный препарат содержит человеческий альбумин, вследствие чего существует весьма незначительный риск передачи вирусных инфекций. Нельзя исключить риск передачи болезни Крейтцфельдта-Якоба.

#### *Изменения лабораторных показателей*

Пациентам с дисфункцией щитовидной железы рекомендуется проверять функцию щитовидной железы регулярно, а в остальных случаях – по клиническим показаниям.

Кроме стандартных лабораторных анализов, назначаемых при ведении пациентов с рассеянным склерозом, перед началом терапии препаратом Инфибета®, а также регулярно во время проведения лечения, рекомендуется проводить развернутый анализ крови, включая определение лейкоцитарной формулы, числа тромбоцитов и биохимический анализ, а также проверять функцию печени (например, активность аспартатаминотрансферазы (АСТ), аланинаминотрансферазы (АЛТ) и  $\gamma$ -глутамилтрансферазы ( $\gamma$ -ГТ)).

При ведении пациентов с анемией, тромбоцитопенией, лейкопенией (по отдельности или в комбинации) может потребоваться более тщательный мониторинг развернутого анализа крови, включая определение количества эритроцитов, лейкоцитов, тромбоцитов и лейкоцитарной формулы.

Пациенты с нейтропенией должны находиться под тщательным наблюдением для контроля повышения температуры или развития инфекции. Имеются сообщения о случаях тромбоцитопении с выраженным снижением числа тромбоцитов.

#### *Нарушения функции печени и желчевыводящих путей*

Клинические исследования показали, что терапия интерфероном бета-1b часто может приводить к бессимптомному повышению активности «печеночных» трансаминаз, которое в большинстве случаев выражено незначительно и носит преходящий характер.

Как и при лечении другими интерферонами бета, тяжелые поражения печени (включая печеночную недостаточность) при применении препарата Инфибета® наблюдаются редко. Наиболее тяжелые случаи отмечались у пациентов, подвергшихся воздействию гепатотоксичных лекарственных препаратов или веществ, а также при некоторых сопутствующих заболеваниях (например, злокачественные новообразования с метастазированием, тяжелые инфекции и сепсис, алкоголизм).

При лечении препаратом Инфибета® необходимо контролировать функцию печени (включая оценку клинической картины).

Повышение активности трансаминаз в сыворотке крови требует тщательного наблюдения и обследования. При значительном повышении активности трансаминаз в сыворотке крови или появление признаков поражения печени (например, желтухи) следует отменить препарат.

При отсутствии клинических признаков поражения печени или после нормализации активности «печеночных» ферментов возможно возобновление терапии препаратом Инфибета® с наблюдением за функцией печени.

#### *Нарушение функции почек и мочевыводящих путей*

Препарат Инфибета® необходимо применять с осторожностью у больных с тяжелой почечной недостаточностью под тщательным наблюдением.

#### *Нефротический синдром*

Имеются сообщения о случаях возникновения нефротического синдрома с различными нефропатиями, включая фокальный сегментарный гломерулосклероз (ФСГС), болезнь минимальных изменений (БМИ), мембранопролиферативный гломерулонефрит (МПГН) и мембранные нефропатии (МН), при лечении препаратами, содержащими интерферон бета. Возникновение заболевания отмечалось, как в различные периоды во время лечения, так и через несколько лет после терапии интерфероном бета. Рекомендуется регулярно проверять появление ранних симптомов, таких как отечность, протеинурия и нарушение функций почек, особенно у пациентов, имеющих высокий риск развития заболевания почек. Лечение нефротического синдрома следует назначать на раннем этапе, а необходимость продолжения лечения препаратом интерферона бета-1b должна быть пересмотрена.

#### *Заболевания сердечно-сосудистой системы*

Препарат Инфибета® необходимо применять с осторожностью у больных с заболеваниями сердца. Пациенты с тяжелыми заболеваниями сердца, в частности, с клинически выраженной хронической сердечной недостаточностью с отчетливой симптоматикой застоя жидкости, ишемической болезнью сердца или аритмией, должны находиться под контролем врача для своевременного выявления возможного ухудшения состояния, особенно в начале лечения.

Хотя доказательства прямого кардиотоксического действия интерферона бета-1b отсутствуют, гриппоподобные симптомы, обычно возникающие при введении интерферонов бета, могут быть провоцирующим фактором у пациентов с тяжелым заболеванием сердца. Имеются редкие сообщения о случаях развития кардиомиопатии.

Если на фоне лечения препаратом Инфибета® развивается кардиомиопатия и предполагается, что это связано с применением препарата, то лечение препаратом Инфибета® следует прекратить.

#### *Тромботическая микроangiопатия (ТМАП)*

На фоне лечения препаратами интерферона бета, сообщалось о случаях развития тромботической микроangiопатии, проявляющейся в виде тромботической тромбоцитопенической пурпурой (ТТП) или гемолитического уремического синдрома (ГУС), в том числе, с летальным исходом.

Данные осложнения отмечались в разное время на протяжении лечения и могут появляться через несколько недель или несколько лет после начала лечения интерфероном бета. Ранние клинические симптомы заболевания включают тромбоцитопению, внезапное начало артериальной гипертензии, лихорадку, признаки нарушений со стороны централь-

ной нервной системы (например, спутанность сознания, парез) и нарушения почечной функции.

Лабораторные показатели, такие, как снижение количества тромбоцитов, повышение уровня лактатдегидрогеназы (ЛДГ) в плазме позволяют предположить возникновение тромботической микроангиопатии (ТМАП) в связи с активацией гемолиза и обнаружение шизоцитов (фрагменты эритроцита) в мазке крови. При появлении клинических признаков ТМАП, необходимо продолжать тестирование уровня тромбоцитов, лактатдегидрогеназы (ЛДГ) в плазме, мазков крови и функции почек. При подтверждении ТМАП, необходимо провести незамедлительное лечение (в том числе проведение плазмафереза), а лечение препаратом Инфибета<sup>®</sup> прекратить.

#### *Общие нарушения и нарушения в месте инъекции*

Могут наблюдаться серьезные аллергические реакции (редкие, но проявляющиеся в острой и тяжелой форме, такие как бронхоспазм, анафилаксия и крапивница). В случае возникновения тяжелой реакции препарат Инфибета<sup>®</sup> следует отменить и назначить соответствующее лечение.

У пациентов, получавших препарат Инфибета<sup>®</sup>, наблюдались случаи некроза в месте инъекции (см. раздел «Побочное действие»).

Некроз может быть обширным и распространяться на мышечные фасции, а также жировую ткань и, как следствие, приводить к образованию рубцов. В некоторых случаях необходимо удаление омертвевших участков или, реже, пересадка кожи. Процесс заживления при этом может занимать до 6 месяцев.

При появлении признаков повреждения целостности кожи (например, истечения жидкости из места инъекции) пациенту следует обратиться к врачу прежде, чем он продолжит выполнение инъекций препарата Инфибета<sup>®</sup>.

При появлении множественных очагов некроза лечение препаратом Инфибета<sup>®</sup> следует прекратить до полного заживления поврежденных участков. При наличии одного очага, если некроз не слишком обширен, применение препарата Инфибета<sup>®</sup> может быть продолжено, поскольку у некоторых пациентов заживание омертвевшего участка в месте инъекции происходило на фоне применения препарата Инфибета<sup>®</sup>.

С целью снижения риска развития реакции и некроза в месте инъекции, больным следует рекомендовать:

- проводить инъекции, строго соблюдая правила асептики;
- каждый раз менять место инъекции;
- вводить препарат строго подкожно.

Применение автоинъектора снижает распространенность реакций в месте инъекции.

Периодически следует контролировать правильность выполнения самостоятельных инъекций, особенно при появлении местных реакций.

#### *Иммуногенность*

Как и при лечении любыми препаратами, содержащими белки, при применении препарата Инфибета<sup>®</sup> существует возможность образования антител. В ряде контролируемых клинических исследований производился анализ сыворотки крови каждые 3 месяца для выявления образования антител к интерферону бета-1b.

В этих исследованиях было показано, что нейтрализующие антитела к интерферону бета-1b развивались у 23-41 % пациентов, что подтверждалось, как минимум, двумя последующими позитивными результатами лабораторных тестов. У 43-55 % из этих пациентов в последующих лабораторных исследованиях было выявлено стабильное отсутствие антител к интерферону бета-1b.

В этих исследованиях появление нейтрализующей активности было связано со снижением клинической эффективности только в отношении частоты возникновения рецидивов. Результаты некоторых анализов позволяют предположить большую выраженность данного эффекта у пациентов с более высоким титром нейтрализующих антител.

В исследовании с участием пациентов с клинически изолированным синдромом, позволяющим предположить рассеянный склероз, нейтрализующая активность, которая изме-

рялась каждые 6 месяцев, обнаруживалась, по крайней мере, один раз у 32 % (89) получавших препарат пациентов. На основании лабораторных исследований, у 60 % (53) этих пациентов было выявлено стабильное отсутствие антител к интерферону бета-1b. В ходе данного исследования развитие нейтрализующей активности связывалось со значительным увеличением количества вновь обнаруженных очагов и увеличением объема очагов на Т2-взвешенных изображениях при магнитно-резонансном исследовании. Маловероятно, что развитие нейтрализующей активности связано со снижением клинической эффективности относительно времени до наступления клинически достоверного рассеянного склероза или прогрессирования по шкале EDSS.

С развитием нейтрализующей активности не связывалось появление каких-либо побочных реакций. Решение о продолжении или прекращении терапии должно основываться на показателях клинической активности заболевания, а не на статусе нейтрализующей активности.

#### *Применение у детей*

Систематического изучения эффективности и безопасности препарата Инфибета® у детей и подростков до 18 лет не проводилось.

### **Правила приготовления инъекционного раствора и проведения подкожных инъекций**

Чтобы приготовить раствор для подкожной инъекции, следует смешать содержимое флаконов с лиофилизатом и растворителем. Для этого необходимо подготовить:

- 1 флакон с лиофилизатом
- 1 флакон с растворителем\*
- 1 шприц вместимостью 2 мл
- 1 шприц вместимостью 1 мл\*\*
- 2 длинных иглы
- 1 короткую иглу
- 2 салфетки спиртовые.

Не следует использовать флакон с дефектами стекла или укупорочной системы.

#### *Внимание:*

- \*Флакон с растворителем следует достать из холодильника за 10-15 мин до инъекции.
- \*\*Если вы планируете использовать автоинжектор, для отбора раствора для инъекции возьмите шприц вместимостью 1 мл.
- Вымойте руки теплой водой с мылом.
- Снимите пластиковые накладки с флаконов.
- Обработайте резиновые пробки салфеткой спиртовой.
- Достаньте шприц вместимостью 2 мл из блистерной упаковки.
- Наденьте длинную иглу на шприц и снимите с нее защитный колпачок.
- Проколите длинной иглой резиновую пробку флакона с растворителем и отберите 1,2 мл раствора из флакона.
- Извлеките заполненный шприц вместе с иглой из флакона, удалите пузырьки воздуха из шприца, смените иглу на вторую длинную.

- Проколите резиновую пробку флакона с лиофилизатом, направляя иглу к боковой стенке флакона. Медленно введите растворитель (1,2 мл) по стенке флакона, избегая пенообразования.
- Осторожно покачивая флакон, растворите его содержимое, не вынимая шприц из флакона. **Не встряхивать!** Готовый раствор должен быть прозрачным, не содержащим видимых частиц.
- Переверните флакон и наберите приготовленный раствор в шприц, следите, чтобы конец иглы был погружен в раствор. *В начале лечения в шприц набирают объем раствора, указанный в таблице титрования доз.*
- В случае использования автоинжектора, раствор отбирают шприцем вместимостью 1 мл.

- Извлеките шприц из флакона, выпустите воздух и излишки препарата из шприца до отметки **1,0 мл**, держа шприц вертикально, иглой вверх.
- Замените длинную иглу на короткую для проведения подкожной инъекции.

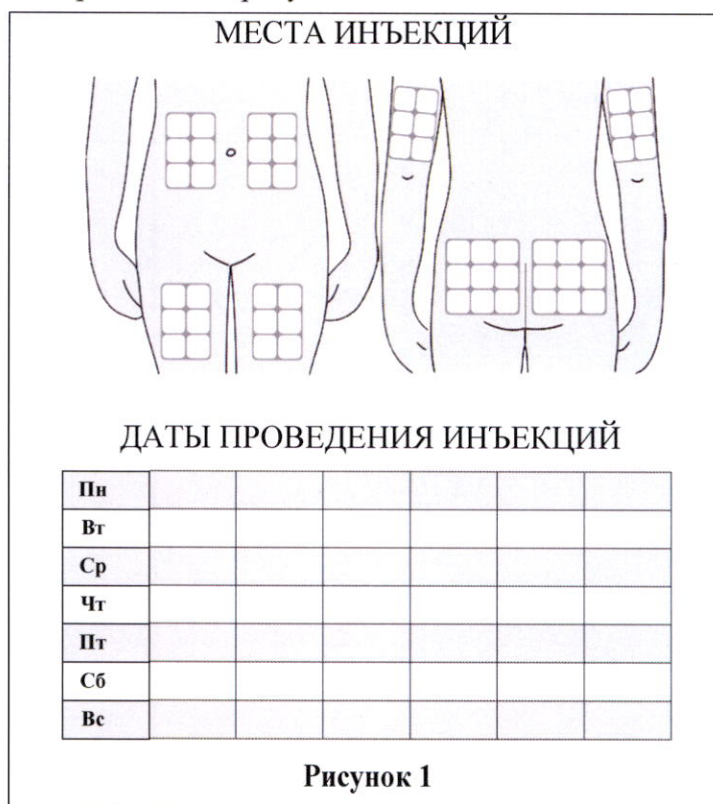
#### **Рекомендации по выбору места подкожных инъекций**

Препарат вводится шприцем с короткой иглой подкожно в мягкие ткани, расположенные вдали от суставов и нервов. Места для инъекций должны располагаться в следующих частях тела:

- Руки (задняя поверхность плеча).
- Живот (исключая область пупка и талии).
- Ягодицы.
- Бедра (передняя и наружная боковая поверхность, исключая область паха и колена).

Места для инъекций необходимо чередовать, выбирая каждый раз новое, согласно схеме на рисунке 1. Для удобства записывайте, куда и когда сделаны инъекции или делайте соответствующие отметки в таблице на рисунке 1.

**Внимание!** Не делайте инъекцию в места, где ощущаются бугорки, припухлости, твердые узлы или чувствуется боль. Не следует делать инъекции в участки кожи измененного цвета, а также при наличии корочек, углублений или повреждений. При обнаружении у себя подобных изменений обратитесь к врачу.



#### **Правила проведения подкожной инъекции без автоинжектора:**

- Протрите кожу в месте инъекции спиртовой салфеткой и дождитесь, когда кожа высохнет.
- Возьмите наполненный шприц (вместимостью 2 мл) и снимите с иглы (короткой) защитный колпачок.
- Соберите кожу в складку.
- Уверенным движением введите иглу в приподнятый участок кожи под углом 90 ° на всю длину.
- Медленно введите весь раствор, содержащийся в шприце (**не более 1,0 мл**), равномерно надавливая на поршень, и удалите иглу из кожи.
- Прижмите к месту инъекции спиртовую салфетку и слегка помассируйте кожу.

- Удалите использованные шприцы, иглы, флаконы и салфетки в контейнер для отработанных материалов.

#### ***Правила проведения подкожной инъекции с помощью автоинжектора:***

- Протрите кожу в месте инъекции салфеткой спиртовой и дождитесь, когда кожа высохнет.
  - Возьмите наполненный шприц вместимостью 1 мл с короткой иглой и снимите с иглы защитный колпачок.
  - Заправьте наполненный шприц в автоинжектор и сделайте себе подкожную инъекцию, руководствуясь правилами, описанными в инструкции к автоинжектору.
- Раствор для подкожных инъекций готовится непосредственно перед использованием.

#### **Влияние лекарственного препарата на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Специальные исследования не проводились. Нежелательные явления со стороны ЦНС могут влиять на способность управлять автомобилем и работать с механизмами. В связи с этим необходимо соблюдать осторожность при занятии потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

#### **Форма выпуска**

Лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения по 0,3 мг (9,6 млн. МЕ) действующего вещества в стеклянных флаконах, укупоренных пробками резиновыми с обкаткой колпачками алюминиево-пластиковыми с контролем первого вскрытия.

По 1,2 мл растворителя в стеклянных флаконах, укупоренных пробками резиновыми с обкаткой колпачками алюминиево-пластиковыми с контролем первого вскрытия.

По 5 флаконов с лиофилизатом и с растворителем – в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной или полиэтилентерефталатной.

По 1 или 3 контурные ячейковые упаковки с лиофилизатом и с растворителем вместе с расходными медицинскими материалами: 5 или 15 шприцами вместимостью 1 мл без игл, 5 или 15 шприцами вместимостью 2 мл без игл, 10 или 30 иглами длинными (для приготовления раствора), 5 или 15 иглами короткими (для подкожного введения), 10 или 30 салфетками спиртовыми и инструкцией по медицинскому применению – в групповой контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной или полиэтилентерефталатной.

1 групповая контурная ячейковая упаковка – в пачке из картона.

Каждый компонент расходных медицинских материалов – в стерильной одноразовой упаковке из пленки поливинилхлоридной и бумаги ламинированной. Салфетка спиртовая упакована в многослойный материал, состоящий из фольги алюминиевой и пленки полиэтиленовой.

Для контроля первого вскрытия клапаны пачки фиксируются самоклеящимися этикетками.

#### **Срок годности**

Лиофилизата – 2 года, растворителя – 3 года. Срок годности препарата соответствует наименьшему сроку годности компонента, входящего в комплект. Не применять после окончания срока годности.

#### **Условия хранения**

В защищенном от света месте, при температуре от 2 до 8 °C. Не замораживать. Непосредственно перед применением допускается хранение препарата в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °C – не более 7 суток.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Условия отпуска**

Отпускают по рецепту.

**Держатель регистрационного удостоверения**

АО «ГЕНЕРИУМ»

601125, Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский,  
ул. Заводская, стр. 273, т/ф +7 (49243) 72-5-20, 72-5-14.

**Производитель**

*Производство готовой лекарственной формы, фасовка, упаковка*

АО «ГЕНЕРИУМ»

601125, Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский,  
ул. Заводская, стр. 273, т/ф +7 (49243) 72-5-20, 72-5-14.

**или**

ОАО «Фармстандарт-УфаВИТА»

Республика Башкортостан, 450077, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28.

По заказу АО «ГЕНЕРИУМ»

**Выпускающий контроль качества**

АО «ГЕНЕРИУМ»

601125, Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский,  
ул. Заводская, стр. 273, т/ф +7 (49243) 72-5-20, 72-5-14.

**Организация, принимающая претензии от потребителей**

АО «ГЕНЕРИУМ»

601125, Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский,  
ул. Заводская, стр. 273, т/ф +7 (49243) 72-5-20, 72-5-14.

Представитель  
АО «ГЕНЕРИУМ»

С. М. Рябцева

