

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
ИНСТРУКЦИЯ  
по медицинскому применению лекарственного препарата

МИНЗДРАВ РОССИИ  
ЛП - 006963-210421  
СОГЛАСОВАНО

## ЦИСАТРАКУРИЯ БЕЗИЛАТ

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование:** Цисатракурия безилат

**Международное непатентованное наименование:** цисатракурия безилат

**Лекарственная форма:** раствор для внутривенного введения

**Состав на 1 мл:**

*Действующее вещество:* цисатракурия безилат – 2,68 мг (в пересчете на Цисатракурий – 2,0 мг);

*Вспомогательные вещества:* бензолсульфоновой кислоты раствор 32 % до pH 3,0-3,8, вода для инъекций до 1 мл.

**Описание:** прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого или зеленовато-желтого цвета.

**Фармакотерапевтическая группа:** недеполяризующий миорелаксант периферического действия

**Код АТХ:** М03АС11

**Фармакологические свойства**

Цисатракурия безилат – недеполяризующий бензилизохинолиновый миорелаксант средней продолжительности действия.

**Фармакодинамика**

По данным клинических исследований у мужчин цисатракурия безилат в дозе, до 8 раз превышающей эффективную дозу, необходимую для 95 % подавления реакции отводящей мышцы большого пальца кисти в ответ на стимуляцию локтевого нерва (ЭД<sub>95</sub>), не вызывает дозозависимое высвобождение гистамина. Цисатракурия безилат связывается с холинорецепторами окончаний двигательных нервов и выступает в роли antagonista ацетилхолина, вызывая конкурентную блокаду нервно-мышечной

проводимости, которая может быть быстро устранена ингибиторами холинэстеразы, например, неостигмина метилсульфатом и эдрофония хлоридом.

ЭД<sub>95</sub> цисатракурия брезилата во время опиоидной анестезии (тиопентал натрия, фентанил и мидазолам) составляет 0,05 мг/кг.

ЭД<sub>95</sub> цисатракурия брезилата у детей во время галотановой анестезии составляет 0,04 мг/кг.

### ***Фармакокинетика***

Некомpartmentная фармакокинетика цисатракурия брезилата не зависит от дозы в исследованном диапазоне (от 0,1 до 0,2 мг/кг, т.е. от 2 до  $4 \times$  ЭД<sub>95</sub>).

Популяционное фармакокинетическое моделирование подтверждает и расширяет этот диапазон до 0,4 мг/кг ( $8 \times$  ЭД<sub>95</sub>).

### ***Распределение***

После введения доз 0,1 и 0,2 мг/кг цисатракурия брезилата в виде инъекции взрослым хирургическим пациентам объем распределения в равновесном состоянии составляет от 121 до 161 мл/кг.

### ***Метаболизм***

Цисатракурия брезилат распадается в организме при физиологических значениях рН и температуры тела (элиминация Хоффманна) с образованием лауданозина и моночетвертичного акрилатного метаболита, который подвергается гидролизу под действием неспецифической эстеразы плазмы с образованием моночетвертичного метаболита спирта. Метаболиты не обладают миорелаксирующими свойствами.

### ***Выведение***

Выведение цисатракурия брезилата является в основном органонезависимым, однако, выведение через печень и почки является первичным путем клиренса его метаболитов.

Фармакокинетические параметры препарата, вводимого в виде болясных инъекций в дозе выше 0,1 и 0,2 мг/кг взрослым хирургическим пациентам, представлены в таблице.

*Средние значения данных по фармакокинетике, соответствующие пределам средних значений доз цисатракурия*

<b>Параметр</b>	<b>Пределы средних значений</b>
Клиренс	4,7 – 5,7 мл/мин/кг
Объем распределения в равновесном состоянии	121-161 мг/кг
Период полувыведения	22-29 мин

#### *Фармакокинетика при инфузационном введении*

Фармакокинетика цисатракурия безилата после инъекции препарата в виде инфузии и болюса одинаковая. Средний клиренс цисатракурия безилата составляет 6,9 мл/кг/мин, а период полувыведения 28 мин. Выведение препарата не зависит от длительности инфузии и не отличается от такового при его болюсном введении.

#### *Особые группы пациентов*

##### *Пациенты пожилого возраста*

Клинически значимой разницы в фармакокинетике цисатракурия безилата у пациентов молодого и пожилого возраста нет, его клиренс в плазме крови не изменяется в зависимости от возраста по данным сравнительного исследования. Небольшое увеличение объема распределения (+17 %) и периода полувыведения (+ 4 мин) не влияет на время восстановления нервно-мышечной проводимости у пожилых пациентов.

##### *Пациенты с нарушением функции почек*

Клинически значимой разницы в фармакокинетике цисатракурия безилата у пациентов с терминальной стадией почечной недостаточности и у здоровых добровольцев не наблюдается. По данным сравнительного исследования не было статистически достоверных или клинически значимых различий фармакокинетических параметров цисатракурия безилата. Время восстановления нервно-мышечной проводимости также не изменяется при почечной недостаточности.

##### *Пациенты с нарушением функции печени*

Клинически значимой разницы в фармакокинетике цисатракурия безилата у пациентов с терминальной стадией печеночной недостаточности и у здоровых

добровольцев нет. В сравнительном исследовании у пациентов, которым показана трансплантация печени, и здоровых пациентов наблюдалась небольшая разница в объеме распределения (+ 21 %) и клиренсе (+ 16 %) цисатракурия безилата, но период полувыведения препарата и время восстановления нервно-мышечной проводимости не изменились.

#### *Пациенты отделений интенсивной терапии (ОИТ)*

Фармакокинетика цисатракурия безилата у пациентов в ОИТ, получающих его в виде длительной инфузии, не отличается от таковой у здоровых взрослых или от фармакокинетики при однократном болюсном введении. Средний клиренс цисатракурия безилата составляет 7,5 мл/кг/мин и период полувыведения равен 27 мин. Время восстановления препарата после длительного инфузионного введения не зависит от продолжительности инфузии. Концентрация метаболитов выше у тех пациентов в ОИТ, у которых нарушена функция почек и/или печени. Однако эти метаболиты не влияют на нервно-мышечную блокаду.

#### **Показания к применению**

Препарат Цисатракурия безилат применяется во время хирургических операций, других вмешательств и в отделении интенсивной терапии. Он используется для миоплегии в качестве дополнения к общей анестезии или седации в ОИТ, для проведения интубации трахеи и искусственной вентиляции легких (ИВЛ).

#### **Противопоказания**

Гиперчувствительность к цисатракурия безилату, атракурия безилату, бензолсульфоновой кислоте и к другим производным бис-бензилизохинолинов.

#### **С осторожностью**

Следует применять с осторожностью при нарушении кислотно-щелочного равновесия и электролитного баланса; карциноматозе или нервно-мышечных заболеваниях (в т. ч. миастения gravis и миастенический синдром) или других

состояниях, которые могут привести к продолжительной нервно-мышечной блокаде; ожогах; гемипарезе или парапарезе.

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

#### *Фертильность*

Влияние на репродуктивную функцию не изучалось.

#### *Беременность*

Препарат Цисатракурия бэзилат следует применять во время беременности только в том случае, если ожидаемая польза для матери превосходит потенциальный риск для плода.

#### *Тератогенность*

Исследования на животных показали, что препарат цисатракурия бэзилат не оказывает тератогенного и токсического действия на плод.

#### *Период грудного вскармливания*

Неизвестно, выделяется ли цисатракурия бэзилат или его метаболиты с грудным молоком у человека. Препарат следует применять в период грудного вскармливания только в том случае, если ожидаемая польза для матери превосходит потенциальный риск для ребенка.

### **Способ применения и дозы**

Препарат Цисатракурия бэзилат, раствор для внутривенного введения не содержит противомикробных консервантов и предназначен для введения одному пациенту.

#### *Болюсное внутривенное введение*

##### *Взрослые*

##### *Интубация трахеи*

Для интубации трахеи у взрослых рекомендуемая доза препарата Цисатракурия бэзилат, которую следует вводить быстро в течение 5-10 с, составляет 0,15 мг/кг и обеспечивает оптимальные условия для интубации трахеи в течение 120 с после инъекции.

При введении более высоких доз препарата нервно-мышечная блокада наступает быстрее. В таблице приведены средние фармакодинамические

показатели препарата Цисатракурия бэзилат при введении в дозах от 0,1 до 0,4 мг/кг здоровым взрослым добровольцам во время опиоидной анестезии (тиопентал натрия, фентанил и мидазолам) или анестезии пропофолом.

*Средние значения данных по фармакодинамике в пределах средних значений доз препарата Цисатракурия бэзилат*

Начальная доза препарата, мг/кг	Вид анестезии	Время до наступления 90% супрессии T1 <sup>a</sup> , мин	Время до наступления максимальной супрессии T1 <sup>a</sup> , мин	Время до наступления 25% спонтанного восстановления T1 <sup>a</sup> , мин
0,1	Опиоидная	3,4	4,8	45
0,15	Пропофол	2,6	3,5	55
0,2	Опиоидная	2,4	2,9	65
0,4	Опиоидная	1,5	1,9	91

<sup>a</sup> — одиночное сокращение мышцы, приводящей большой палец руки, а также первое ее сокращение в ответ на серию из четырех импульсов при супрамаксимальной электрической стимуляции локтевого нерва.

Энфлуран или изофлуран могут удлинять продолжительность блокады, вызванной первоначальной дозой препарата Цисатракурия бэзилат, на 15 %.

#### *Поддерживающая доза*

Продолжительность нервно-мышечной блокады может быть увеличена с помощью поддерживающих доз препарата Цисатракурия бэзилат. Так, во время анестезии опиоидами или пропофолом препарат Цисатракурия бэзилат в дозе 0,03 мг/кг удлиняет нервно-мышечную блокаду приблизительно на 20 мин. Однако последующее введение поддерживающих доз не приводит к прогрессирующему удлинению блокады.

#### *Спонтанное восстановление*

После того как спонтанное восстановление нервно-мышечной проводимости началось, его скорость не зависит от введенной дозы препарата Цисатракурия бэзилат.

Во время анестезии опиоидами или пропофолом среднее время восстановления нервно-мышечной проводимости от 25 до 75 % и от 5 до 95 % составляет приблизительно 13 мин и 30 мин, соответственно.

## *Обратимость*

Вызванная препаратом Цисатракурия бецилат нервно-мышечная блокада легко устраняется под действием ингибиторов холинэстеразы в стандартных дозах. После введения ингибитора холинэстеразы в среднем при 10 %  $T_1$  восстановления проводимости среднее время восстановления проводимости от 25 до 75 % и до полного восстановления (соотношение  $T_4:T_1 \geq 0,7$ ) составляет приблизительно 4 мин и 9 мин, соответственно.

## *Дети в возрасте от 1 месяца до 12 лет*

### *Интубация трахеи*

Как и у взрослых, начальная доза препарата Цисатракурия бецилат для интубации трахеи у детей составляет 0,15 мг/кг, которая вводится быстро внутривенно в течение 5-10 с и создает оптимальные условия для интубации трахеи в течение 120 с после инъекции. Фармакодинамические данные для этих доз представлены в таблицах ниже. На основании фармакодинамических данных для обеспечения нервно-мышечной блокады меньшей продолжительности рекомендуется начальная доза препарата Цисатракурия бецилат 0,1 мг/кг; в этом случае сходные условия для интубации трахеи создаются через 120-150 с после введения препарата. Препарат Цисатракурия бецилат не изучался для проведения интубации у детей с классом III—IV по ASA. Данные по применению препарата Цисатракурия бецилат у детей младше 2 лет при проведении длительных или больших операций ограничены. При применении препарата Цисатракурия бецилат у детей в возрасте от 1 месяца до 12 лет продолжительность нервно-мышечной блокады уменьшается, а ее спонтанное восстановление происходит быстрее по сравнению со взрослыми при одинаковых условиях анестезии. Выявляются незначительные отличия фармакодинамических показателей препарата Цисатракурия бецилат у детей в возрасте от 1 до 11 месяцев от таковых у детей в возрасте от 1 до 12 лет. Фармакодинамические показатели препарата Цисатракурия бецилат у детей в возрасте от 1 до 11 месяцев и от 1 года до 12 лет представлены в таблицах.

*Дети в возрасте от 1 до 11 месяцев*

Начальная доза препарата, мг/кг	Вид анестезии	Время до наступления 90% супрессии T <sub>1</sub> , мин	Время до наступления максимальной супрессии T <sub>1</sub> , мин	Время до наступления 25% спонтанного восстановления T <sub>1</sub> , мин
0,15	Галотан	1,4	2,0	52
0,15	Опиоидная	1,4	1,9	47

*Дети в возрасте от 1 года до 12 лет*

Начальная доза препарата, мг/кг	Вид анестезии	Время до наступления 90% супрессии T <sub>1</sub> , мин	Время до наступления максимальной супрессии T <sub>1</sub> , мин	Время до наступления 25% спонтанного восстановления T <sub>1</sub> , мин
0,15	Галотан	2,3	3,0	43
0,15	Опиоидная	2,6	3,6	38

В случае применения препарата Цисатракурия бензилат не для интубации: может быть использована доза менее 0,15 мг/кг. Фармакодинамические данные для доз 0,08 и 0,1 мг/кг для детей в возрасте от 2 до 12 лет представлены в таблице ниже:

Начальная доза препарата, мг/кг	Вид анестезии	Время до наступления 90% супрессии T <sub>1</sub> , мин	Время до наступления максимальной супрессии T <sub>1</sub> , мин	Время до наступления 25% спонтанного восстановления T <sub>1</sub> , мин
0,08	Галотан	1,7	2,5	31
0,1	Опиоидная	1,7	2,8	28

Галотан может увеличивать продолжительность нервно-мышечной блокады, вызванной препаратом Цисатракурия бензилат, не более чем на 20 %.

Информация об использовании препарата Цисатракурия бензилат у детей во время анестезии изофлураном или энфлураном нет, однако можно ожидать, что данные ингаляционные анестетики также способны увеличить продолжительность нервно-мышечной блокады, вызванной препаратом, не более чем на 20 %.

*Поддерживающая доза (дети в возрасте от 2 до 12 лет)*

Продолжительность нервно-мышечной блокады может быть увеличена с помощью введения препарата Цисатракурия бензилат в поддерживающих дозах. При анестезии галотаном введение препарата Цисатракурия бензилат

детям в возрасте от 2 до 12 лет в дозе 0,02 мг/кг увеличивает продолжительность нервно-мышечной блокады приблизительно на 9 мин. Однако последующее введение поддерживающих доз не приводит к прогрессирующему удлинению блокады.

Данных недостаточно для того, чтобы дать конкретные рекомендации по подбору поддерживающей дозы у детей в возрасте до 2 лет. Однако, очень ограниченные данные клинических исследований у детей до 2 лет показывают, что поддерживающая доза 0,03 мг/кг может продлить клинически эффективную нервно-мышечную блокаду до 25 мин при опиоидной анестезии.

#### *Спонтанное восстановление*

После того, как спонтанное восстановление нервно-мышечной проводимости началось, его скорость не зависит от введенной дозы препарата Цисатракурия бензилат. Во время анестезии опиоидами или галотаном среднее время восстановления проводимости от 25 до 75 % и от 5 до 95 % составляет приблизительно 11 мин и 28 мин, соответственно.

#### *Обратимость*

Вызванная препаратом Цисатракурия бензилат нервно-мышечная блокада легко устраняется под действием ингибиторов холинэстеразы в стандартных дозах. Среднее время восстановления проводимости от 25 до 75 % и до полного восстановления (коэффициент  $T_4:T_1 \geq 0,7$ ) после введения ингибитора холинэстеразы, в среднем при 13 %  $T_1$  восстановления проводимости составляет, приблизительно 2 мин и 5 мин, соответственно.

#### *Инфузионное введение*

##### *Взрослые и дети в возрасте от 2 до 12 лет*

Для поддержания нервно-мышечной блокады препарат Цисатракурия бензилат можно вводить инфузионно. Для восстановления блокады  $T_1$  на уровне 89-99 % после появления признаков спонтанного восстановления нервно-мышечной проводимости рекомендуется начальная скорость инфузии 3 мкг/кг/мин (0,18 мг/кг/ч). После первоначальной стабилизации нервно-мышечной блокады для ее поддержания на этом уровне у большинства

пациентов достаточна скорость инфузии в пределах 1-2 мкг/кг/мин (0,06-0,12 мг/кг/ч).

Во время анестезии изофлураном или энфлураном может потребоваться снижение скорости инфузии препарата Цисатракурия бэзилат на 40 %.

Скорость инфузии зависит от концентрации цисатракурия бэзилата в инфузионном растворе, требуемой глубины нервно-мышечной блокады и массы тела пациента.

В таблице приведены рекомендации по введению неразведенного раствора препарата Цисатракурия бэзилат.

*Скорость инфузии препарата Цисатракурия бэзилат, раствор для внутривенного введения 2 мг/мл*

Масса тела пациента, кг	Доза (мкг/кг/мин)				Скорость инфузии
	1,0	1,5	2,0	3,0	
20	0,6	0,9	1,2	1,8	мл/ч
70	2,1	3,2	4,2	6,3	мл/ч
100	3,0	4,5	6,0	9,0	мл/ч

Непрерывная инфузия препарата Цисатракурия бэзилат с постоянной скоростью не сопровождается прогрессирующим усилением или ослаблением нервно-мышечной блокады.

После прекращения инфузии препарата Цисатракурия бэзилат спонтанное восстановление нервно-мышечной проводимости происходит со скоростью, сопоставимой с таковой после однократного болюсного введения препарата.

Несмотря на то, что введение препарата Цисатракурия бэзилат в виде инфузии специально не изучалось у детей в возрасте до 2 лет по аналогии с дозами для болюсного введения можно предположить, что скорость инфузии в этой возрастной группе должна быть такой же, как и у детей более старшего возраста.

#### *Особые группы пациентов*

##### *Новорожденные в возрасте до 1 месяца*

Данные по применению препарата Цисатракурия бэзилат у детей в возрасте до 1 месяца отсутствуют, поэтому дать рекомендации по дозированию препарата у данной возрастной группы нельзя.

### *Пациенты пожилого возраста*

Коррекции дозы у пациентов пожилого возраста не требуется. Фармакодинамика препарата Цисатракурия бензилат у них сходна с таковой у пациентов молодого возраста, однако действие препарата, как и других миорелаксантов, может начаться несколько позже.

### *Пациенты с нарушением функции почек*

Коррекции дозы у пациентов с почечной недостаточностью не требуется. Фармакодинамика препарата Цисатракурия бензилат у них сходна с таковой у пациентов с нормальной функцией почек, однако действие препарата может начаться несколько позже.

### *Пациенты с нарушением функции печени*

Коррекции дозы у пациентов с терминальной стадией печеночной недостаточности не требуется. Фармакодинамика препарата Цисатракурия бензилат у них сходна с таковой у пациентов с нормальной функцией печени, однако действие препарата Цисатракурия бензилат может начаться несколько раньше.

### *Пациенты с заболеваниями сердечно-сосудистой системы*

Быстрое введение препарата Цисатракурия бензилат (в течение 5-10 с) в виде болюса в любой изученной дозе (до 0,4 мг/кг включительно ( $8 \times ЭД_{95}$ )) пациентам с тяжелыми сердечно-сосудистыми заболеваниями (I—III функциональный класс по NYHA, подвергшиеся аортокоронарному шунтированию) не сопровождается клинически значимыми реакциями со стороны сердечно-сосудистой системы.

Данные по применению препарата Цисатракурия бензилат у детей, подвергшихся кардиохирургическим операциям, отсутствуют.

### *Применение в отделениях интенсивной терапии (ОИТ)*

Взрослым пациентам в ОИТ препарат Цисатракурия бензилат можно вводить внутривенно струйно (в виде болюса) и/или капельно (в виде инфузии).

Для взрослых пациентов в ОИТ рекомендуемая начальная скорость инфузии препарата Цисатракурия бензилат составляет 3 мкг/кг/мин (0,18 мг/кг/ч).

Требуемая доза варьирует в широких пределах у разных пациентов и может со временем возрастать или снижаться. В клинических исследованиях средняя скорость инфузии составляла 3 мкг/кг/мин [от 0,5 до 10,2 мкг/кг/мин (от 0,03 до 0,6 мг/кг/ч)].

Среднее время до полного спонтанного восстановления проводимости после длительной (до 6 дней) инфузии препарата Цисатракурия бензилат у пациентов в ОИТ составляет приблизительно 50 мин.

Восстановление проводимости после инфузии препарата Цисатракурия бензилат у пациентов в ОИТ не зависит от длительности инфузии.

*Применение у пациентов, которым проводятся операции на сердце в условиях гипотермии*

Нет данных по применению препарата Цисатракурия бензилат во время операций на сердце в условиях гипотермии (25-28 °C). Как и у других миорелаксантов, скорость инфузии, необходимая для поддержания адекватной хирургической миорелаксации в этих условиях, как ожидается, может быть значительно уменьшена.

#### *Мониторинг*

Как и при использовании других миорелаксантов, при применении препарата Цисатракурия бензилат для индивидуального подбора дозы рекомендуется мониторинг нейромышечной функции.

#### *Инструкция по использованию раствора*

Разведенный раствор препарата Цисатракурия бензилат для внутривенного введения стабилен в течение, по крайней мере, 24 ч при температуре от 5 до 25°C в концентрациях от 0,1 до 2,0 мг/мл в следующих растворах для внутривенного введения (в контейнерах из поливинилхлорида или полипропилена):

- раствор натрия хлорида для инфузий 0,9 % (по массовой доле);
- раствор декстрозы для инфузий 5 % (по массовой доле);
- раствор натрия хлорида 0,18 % (по массовой доле) и декстрозы 4 % (по массовой доле) для инфузий;

-раствор натрия хлорида 0,45 % (по массовой доле) и декстрозы 2,5 % (по массовой доле) для инфузий.

Поскольку препарат не содержит противомикробных консервантов, его разведение следует проводить непосредственно перед применением, разведенный раствор необходимо сразу ввести, а неиспользованный раствор препарата Цисатракурия бэзилат следует уничтожить. Препарат Цисатракурия бэзилат химически нестабилен при разведении в растворе Рингера.

При введении других препаратов через ту же иглу или канюлю, через которые вводился препарат Цисатракурия бэзилат, иглу и канюлю после введения каждого препарата рекомендуется промывать достаточным количеством совместимого раствора для внутривенного введения, например, раствором натрия хлорида 0,9 % (по массовой доле).

Препарат Цисатракурия бэзилат стабилен только в кислых растворах, поэтому его не следует смешивать в одном шприце или вводить одновременно через одну иглу с щелочными растворами, например, с тиопенталом натрия.

Если для инъекции препарата Цисатракурия бэзилат используется периферическая вена мелкого калибра, ее следует промыть после введения препарата совместимым раствором для внутривенного введения, например, раствором натрия хлорида 0,9 % (по массовой доле).

### **Побочное действие**

Нежелательные реакции, представленные ниже, перечислены в соответствии с поражением органов и систем органов и частотой встречаемости. Частота встречаемости определяется следующим образом: *очень часто* ( $\geq 1/10$ ), *часто* ( $\geq 1/100$  и  $< 1/10$ ), *нечасто* ( $\geq 1/1\ 000$  и  $< 1/100$ ), *редко* ( $\geq 1/10\ 000$  и  $< 1/1\ 000$ ), *очень редко* ( $< 1/10\ 000$ , включая отдельные случаи). Категории частоты были сформированы на основании клинических исследований препарата и пострегистрационного наблюдения.

### **Данные клинических исследований**

#### *Нарушения со стороны сердца*

Часто: брадикардия.

### *Нарушения со стороны сосудов*

Часто: снижение артериального давления;

Нечасто: покраснение кожи.

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

Нечасто: бронхоспазм.

### *Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей*

Нечасто: сыпь.

### ***Данные пострегистрационного наблюдения***

#### *Нарушения со стороны иммунной системы*

Очень редко: анафилактические реакции.

Анафилактические реакции могут варьировать по степени выраженности и тяжести после введения миорелаксантов. Очень редко сообщалось о возникновении тяжелых анафилактических реакций у пациентов, получавших препарат Цисатракурия безилат в сочетании с одним или несколькими анестетиками.

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

Очень редко: миопатия, мышечная слабость.

Зарегистрировано несколько случаев миопатии и/или мышечной слабости на фоне продолжительного применения миорелаксантов у тяжелых пациентов в отделении интенсивной терапии, большинство из которых получали сопутствующую терапию кортикоステроидами. Причинно-следственная связь с введением цисатракурия безилата в этих случаях, встречающихся редко, не была установлена.

### **Передозировка**

#### *Симптомы*

Основными симптомами передозировки препарата Цисатракурия безилат являются длительный паралич мышц, включая дыхательные, и его последствия.

## *Лечение*

До восстановления адекватного спонтанного дыхания очень важно поддерживать вентиляцию легких и оксигенацию крови. Необходима полная седация, так как препарат Цисатракурия бэзилат не влияет на сознание. При появлении признаков спонтанного восстановления нервно-мышечной проводимости, его можно ускорить с помощью ингибиторов холинэстеразы. Назначение 0,04-0,7 мг/кг неостигмина метилсульфата при 10 % восстановлении проводимости обеспечивает 95 % восстановление (соотношение  $T_4:T_1 \geq 0,7$ ) в среднем в течение от 9 до 10 мин. Время восстановления проводимости от 25 % до полного восстановления (соотношение  $T_4:T_1 \geq 0,7$ ) при применении указанных доз неостигмина метилсульфата достигает 7 мин. Средний индекс восстановления от 25 % до 75 % составляет от 3 до 4 мин.

Назначение эдрофона хлорида в дозе 1,0 мг/кг при приблизительно 25 % восстановлении нейромышечного блока (16-30 %) обеспечивает 95 % восстановление (соотношение  $T_4:T_1 \geq 0,7$ ) в среднем в течение от 3 до 5 мин.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Многие препараты оказывают влияние на выраженность и/или продолжительность действия недеполяризующих миорелаксантов.

### **Усиливают эффект миорелаксантов**

*Средства для общей анестезии:*

- средства для ингаляционного наркоза, такие как энфлуран, изофлуран и галотан;
- кетамин;
- другие недеполяризующие миорелаксанты;

*Другие препараты:*

- антибиотики, в том числе аминогликозиды, полимиксины, спектиномицин, тетрациклины, линкомицин и клиндамицин;
- антиаритмические препараты, включая пропранолол, блокаторы «медленных» кальциевых каналов, лидокаин, прокаинамид и хинидин;

- диуретики, в том числе фуросемид и, возможно, тиазиды, маннитол и ацетазоламид;
- соли магния;
- соли лития;
- ганглиоблокирующие препараты: триметафана камзилат, гексаметония бензосульфонат.

В редких случаях некоторые препараты могут ухудшать течение или способствовать проявлению латентной миастении gravis или вызывать миастенический синдром, в результате может наблюдаться повышенная чувствительность к недеполяризующим миорелаксантам. К подобным препаратам относят различные антибиотики, блокаторы бета-адренорецепторов (пропранолол, оксипренолол), антиаритмические препараты (прокаинамид, хинидин), противоревматические препараты (хлорохин, пеницилламин), триметафана камзилат, хлорпромазин, стероиды, фенитоин и литий.

Применение суксаметония с целью увеличения длительности нервно-мышечной блокады, вызванной недеполяризующими миорелаксантами, может привести к длительной комплексной блокаде, которую бывает трудно устраниить с помощью ингибиторов холинэстеразы.

### ***Ослабляют эффект миорелаксантов***

- предшествующее длительное применение фенитоина или карбамазепина;
- терапия ингибиторами холинэстеразы, часто использующимися для лечения болезни Альцгеймера, например, донепезилом, может укорачивать длительность нервно-мышечной блокады и ослаблять блокирующий эффект препарата Цисатракурия безилат.

### ***Без эффекта***

- предварительное введение суксаметония не оказывает влияния на длительность нервно-мышечной блокады, вызванной болюсным введением препарата Цисатракурия безилат, и не должно учитываться при выборе скорости инфузии препарата.

При введении в условиях, имитирующих инфузионную систему с Y-образным катетером, препарат Цисатракурия бэзилат совместим со следующими препаратами, обычно используемыми во время оперативного вмешательства: альфентанила гидрохлоридом, дроперидолом, фентанила цитратом, мидазолама гидрохлоридом и суфентанила цитратом. Препарат не совместим с кеторолака трометамолом и эмульсией пропофола для внутривенного введения.

### **Особые указания**

Препарат Цисатракурия бэзилат вызывает паралич дыхательных и скелетных мышц, но не влияет на сознание или порог болевой чувствительности. Препарат Цисатракурия бэзилат должны назначать врачи-анестезиологи или врачи других специальностей, имеющие опыт применения миорелаксантов. Необходимо обеспечить доступность и готовность оборудования для интубации трахеи и поддержания легочной вентиляции и адекватного насыщения крови кислородом.

При назначении миорелаксантов, в том числе препарата Цисатракурия бэзилат, необходимо наблюдать за нервно-мышечной проводимостью, чтобы подобрать необходимую индивидуальную дозу препарата.

Следует соблюдать особую осторожность при применении препарата Цисатракурия бэзилат у пациентов, у которых наблюдались реакции гиперчувствительности на другие миорелаксанты, поскольку была выявлена высокая частота встречаемости перекрестной чувствительности между миорелаксантами (более 50 %).

Цисатракурия бэзилат не обладает выраженными М-холиноблокирующими или ганглиоблокирующими свойствами, поэтому препарат Цисатракурия бэзилат не оказывает клинически значимого эффекта на частоту сердечных сокращений и не влияет на брадикардию, вызываемую многими средствами для анестезии или стимуляцией блуждающего нерва во время операции.

У пациентов с миастенией gravis и другими формами нервно-мышечных заболеваний значительно повышена чувствительность к недеполяризующим

миорелаксантам. Рекомендуемая начальная доза препарата Цисатракурия бэзилат у таких пациентов не должна превышать 0,02 мг/кг.

Выраженные нарушения кислотно-щелочного равновесия и/или электролитного обмена могут повышать или снижать чувствительность пациентов к миорелаксантам.

Влияние препарата Цисатракурия бэзилат на пациентов со злокачественной гипертермией в анамнезе не изучалось.

Исследования, проведенные на животных (свиньях), восприимчивых к злокачественной гипертермии, показали, что препарат Цисатракурия бэзилат не вызывает этот синдром.

#### *Пациенты, переносящие операции с индуцированной гипотермией*

Не проводилось исследований препарата Цисатракурия бэзилат у пациентов при операциях с индуцированной гипотермией (от 25 до 28 °C). Как и у других миорелаксантов, скорость инфузии, необходимая для поддержания адекватной хирургической миорелаксации в этих условиях, как ожидается, может быть значительно уменьшена.

Влияние препарата Цисатракурия бэзилат у пациентов с ожогами также не изучалось. Однако при назначении таким пациентам препарата Цисатракурия бэзилат, как и других недеполяризующих миорелаксантов, необходимо иметь в виду большую величину дозы и меньшую продолжительность действия препарата.

Препарат Цисатракурия бэзилат является гипотоническим раствором и не должен вводиться в инфузионную систему, через которую осуществляется переливание крови.

У пациентов с геми- и парапарезом при повреждениях нижних конечностей также может отмечаться резистентность к действию недеполяризующих миорелаксантов. Для правильного подбора дозы необходимо проводить мониторинг нейромышечного блока на непораженной конечности.

## *Пациенты в отделениях интенсивной терапии (ОИТ)*

Введение животным лауданозина (метаболита цисатракурия бецилата и атракурия бецилата) в высоких дозах было связано с транзиторным снижением артериального давления и в некоторых случаях — с симптомами возбуждения коры головного мозга. У наиболее чувствительных видов животных наблюдались реакции на лауданозин в концентрациях, сопоставимых с таковыми, достижимыми у некоторых пациентов, находящихся в ОИТ, после длительной инфузии атракурия.

Имеются отдельные сообщения о развитии судорог у пациентов в ОИТ, которые получали атракурия бецилат в сочетании с другими препаратами. Поскольку они обычно страдали одним или несколькими заболеваниями, предрасполагающими к появлению судорог (например, черепно-мозговая травма, гипоксическая энцефалопатия, отек головного мозга, вирусный энцефалит, уремия), то причинно-следственная связь развития судорог с лауданозином не установлена. Кроме того, следует иметь в виду, что концентрация лауданозина в плазме крови при введении препарата Цисатракурия бецилат приблизительно в 3 раза меньше, чем при инфузии атракурия бецилата.

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

Препарат Цисатракурия бецилат всегда используется во время наркоза, следовательно, влияние на способность управлять автомобилем или другими движущимися механизмами будет такое же, как и у препаратов для наркоза. Если после применения препарата Цисатракурия бецилат предусмотрена ранняя выписка, пациентам не следует вести автотранспорт или управлять механизмами.

## **Форма выпуска**

Раствор для внутривенного введения, 2 мг/мл.

По 2,5 мл или 5 мл препарата в ампулы нейтрального стекла с точкой или кольцом излома.

По 10 мл препарата во флаконы из трубы стеклянной, укупоренные пробкой резиновой и обжатые колпачками алюминиевыми или колпачками алюминиевыми «flip-off».

На каждую ампулу или флакон наносится этикетка из бумаги этикеточной или писчей или этикетки из бумаги самоклеящейся.

5 ампул или флаконов помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной без покрытия.

1 или 2 контурные ячейковые упаковки с ампулами, или 1 контурную ячейковую упаковку с флаконами вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона для потребительской тары.

### **Условия хранения**

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

Не замораживать.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Срок годности**

2 года.

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

### **Условия отпуска**

Отпускают по рецепту.

### **Производитель**

ФКП «Курская биофабрика», Россия

**Юридический адрес:** 305004, Курская область, г. Курск, ул. Разина, д.5.

**Адрес места производства:** Курская область, г. Курск, ул. Разина, д.5.

**Владелец регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии потребителей:**

ООО «Б-ФАРМ», Россия

**Юридический адрес:** 143026, Московская область, г. о. Одинцовский, р. п. Новоивановское, ул. Агрехимиков, стр. 2А, ком. 2

**Почтовый адрес:** 143026, Московская область, г. о. Одинцовский, р. п. Новоивановское, ул. Агрехимиков, д. 2, а/я 80/1039

Тел.: +7 (499) 145-59-99, тел. Горячей линии: +7 (926) 601-20-45.  
e-mail: inbox@b-pharm.ru

Генеральный директор  
ООО «Б-ФАРМ»

П.С. Кульчицкий

