

Фебрильная нейтропения – опасное осложнение цитостатической химиотерапии



УПРАВЛЯЕМЫЙ ПРОЦЕСС ЛЕЧЕНИЯ ОНКОЛОГИЧЕСКИХ ПАЦИЕНТОВ

ЕДИНСТВЕННЫЙ РОССИЙСКИЙ БИОСИМИЛЯР ПЭГФИЛГРАСТИМА

- Первичная и вторичная профилактика фебрильной нейтропении (ФН)
- Снижение частоты, глубины и длительности ФН при различных режимах химиотерапии
- Снижение числа госпитализаций по причине ФН
- Уменьшение сроков пребывания в стационаре

СОКРАЩЕННАЯ ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТА ПОЭКСО®

Регистрационный номер: ЛП-006630.

ГРУППИРОВОЧНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ:
пэгфилграстим.

ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА: раствор для подкожного введения. СОСТАВ на 1 шприц:
Действующее вещество: пэгфилграстим – 6,00 мг; *Вспомогательные вещества:* ледяная уксусная кислота – 0,35 мг; сорбитол – 30,00 мг; полисорбат 20 – 0,02 мг; натрия гидроксид – до pH 4,0; вода для инъекций – до 0,6 мл.

ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ГРУППА:
Лейкопозза стимулятор.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ: Снижение продолжительности нейтропении и частоты возникновения фебрильной нейтропении у взрослых пациентов, получающих цитотоксическую химиотерапию по поводу злокачественных новообразований (за исключением хронического миелолейкоза и миелодистрофических синдромов).

зований (за исключением хронического миелолейкоза и миелодистрофических синдромов).

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ: Гиперчувствительность к пэгфилграстиму, филграстиму или к любому другому компоненту препарата. Для увеличения доз цитотоксической химиотерапии выше установленных в режимах дозирования. Одновременное назначение с цитотоксической химио- и лучевой терапией. Детский возраст до 18 лет. Беременность и период грудного вскармливания.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ: Лечение препаратом Поэксо® должно проводиться только под контролем опытного онколога или гематолога. Режим дозирования: в рамках каждого цикла химиотерапии рекомендуется введение одной дозы препарата Поэксо®, 6 мг (один предварительно заполненный шприц); препарат применяется не

ранее чем через 24 ч после цитотоксической химиотерапии или за 14 дней до проведения химиотерапии. Учитывая соответствующие клинические эффекты и потенциальный риск развития лейкоцитоза, в процессе терапии необходим регулярный контроль уровня лейкоцитов. Если количество лейкоцитов превышает 50×10⁹/л после ожидаемого периода минимальных значений показателя, необходимо немедленно отменить препарат (см. раздел «Особые указания»). **Способ применения:** Поэксо® вводится подкожно (п/к). Инъекцию необходимо делать в бедро, живот или наружную поверхность плеча.

Полную редакциюсмотрите в полном варианте инструкции. Материал предназначен для специалистов здравоохранения. Имеются противопоказания. Перед применением ознакомьтесь с инструкцией по медицинскому применению препарата.

ПРОИЗВОДИТЕЛЬ: ООО «ПСК Фарма» 141983, Московская обл., г. Дубна, ул. Программистов, д. 5, стр. 1
Телефон: +7 496 218 19 19 • E-mail: office1@rusbiopharm.ru



ОФИЦИАЛЬНЫЙ ДИСТРИБЬЮТОР: АО «Фирма ЕВРОСЕРВИС»
142717, Московская обл., г. Видное, п. Развилка, тер. квартал 1, влад. 7,
помещ. кабинет 160, Тел./факс: +7 (495) 789-46-19
www.euro-service.ru