

# КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

## 1. Наименование на лекарствения продукт

РЕМЕСТИП 0,1 mg/ml инжекционен разтвор/  
REMESTYP® 0,1 mg/ml solution for injection

ИЗПЪЛНИТЕ	ЛЕКАРСТВАТА
Кратка характеристика на лекарствата	
Към РУ 11-3980	14.04.09г.
27/25.11.08	

## 2. Качествен и количествен състав

Терлипресин 0.10 mg в 1 ml инжекционен разтвор  
За помощните вещества виж т. 6.1.

## 3. Лекарствена форма

Бистър, безцветен разтвор

## 4. Клинични данни

### 4.1. Терапевтични показания

Кървене от храносмилателния и урогениталния тракт при възрастни и деца - напр. езофагеални варици, stomашна и дуоденална язва, функционални и други метрорагии, по време на раждане и аборт и подобни случаи.

Кървене във връзка с хирургични операции и по-специално в областта на корема и малкия таз. Локално приложение напр. при гинекологични операции в областта на маточната шийка.

### 4.2. Дозировка и начин на приложение

**Кървене от езофагеалните варици:** По 1 mg (1000μg) на всеки 4 - 6 часа за период от 3 - 5 дни. За предотвратяване на рецидив от кървене, лечението трябва да продължи, докато кървенето е под контрол за 24 до 48 часа. Лекарството се прилага интравенозно, обикновено струйно венозно или под формата на краткотрайна венозна инфузия.

**Други видове кървене от гастроинтестиналния тракт:** 1 mg на всеки 4 - 6 часа. Продуктът може да се използва още като първа помощ извън хирургията, ако има клинично съмнение за кървене от горната част на гастроинтестиналния тракт.

**Кървене от спланхниковата област при деца:** обичайната доза варира от 8 до 20 μg/kg телесно тегло, разпределена на интервали от 4 до 8 часа. Приложението трябва да продължи през целия период на кървене, общата препоръка е то да се продължи както в случаите на кървене при възрастни. За склерозирани езофагеални варици се прилага струйно венозно в единична доза от 20 μg/kg телесно тегло.

**Кървене от урогениталния тракт:** Имайки предвид разликите между активността на плазмените и тъканните ендопептидази, дозата варира в широк диапазон - от 0.2 до 1.0 mg на всеки 4 - 6 часа.

При ювенилни метрорагии се препоръчват дози от 5 до 20 μg/kg телесно тегло.

Продуктът трябва да бъде приложен интравенозно, а по изключение интрамускулно. Последният начин на приложение трябва да се избягва, ако се използват по-високи дози.

**Локално приложение при гинекологични операции:** по 0.4 mg (400μg) се разреждат до 10 ml разтвор на NaCl, след което се прилага интрацервикално и/или парацервикално. При този начин на приложение ефектът ще появява

след около 5 - 10 минути. Ако е необходимо дозата може да бъде повищена или повторно приложена.

#### **4.3. Противопоказания**

Свръхчувствителност към лекарственото вещество или към някое от помощните вещества.

Първото тримесечие на бременността освен ако няма жизненоважни индикации, токсикоза на бременността, епилепсия.

#### **4.4 Специални предупреждения**

При напреднала бременност ползата от приложението на продукта трябва винаги да бъде преценена спрямо евентуалните рискове. С повищено внимание трябва да се прилага при по-възрастни лица, болни с исхемична болест на сърцето, висока степен на артериална хипертония, сърдечна аритмия или бронхиална астма.

По време на лечение с Реместип, особено, когато се прилага в по-високи дози (0.8 mg и повече), е необходимо внимателно мониториране на кръвното налягане, сърдечната честота и баланса на течности, особено при болни с хипертония, сърдечни заболявания и напреднала възраст. Реместип не е заместител на кръвта при болни с кръвозагуба. Тъй като са наблюдавани, макар и при единични случаи локални некрози след приложението на терлипресин, препоръчва се да се избягва интрамускулното му приложение и да се прилага в неразредени дози от 0.5 mg и повече строго венозно.

#### **4.5. Лекарствени и други форми на взаимодействия**

Вазоконстриктивните и утеротонични ефекти се усилват, ако Реместип се прилага едновременно с окситоцин и метилергометрин. Терлипресин усилва хипотензивния ефект на неселективните бета - блокери в порталната вена. Едновременното лечение с лекарства, намаляващи сърдечната честота, може да доведе до сериозна брадикардия.

#### **4.6. Бременност и кърмене**

Терлипресин отключва миометралната активност и намалява кръвотока на матката. Репродуктивните проучвания върху зайци и мишки установяват, че по-високите дози на терлипресин увеличават честотата на абортите или причиняват ранна смъртност на ембриона с последващ аборт. Живородените фетуси имат по-ниско телесно тегло и увеличена честота на аномалии. Продуктът е противопоказан през първото тримесечие на бременността освен в случаите на жизнено важни показания.

Няма достатъчно налична информация за преминаването на терлипресин в кърмата, още повече, че е малко вероятно да има значителна резорбция на непроменен пептид в гастроинтестиналния тракт на кърмачетата. В по-късните периоди на бременността трябва да се прецени ползата от прилагането на продукта спрямо възможните рискове.

#### **4.7. Влияние върху способността за шофиране и работа с машини**

Досега няма данни.

#### **4.8. Нежелани лекарствени реакции**

Най-честите нежелани реакции са: бледост, повищено кръвно налягане, коремни болки, увеличена чревна перисталтика до абдоминални колики, гадене, диария и главоболие. Може да се появи, макар и рядко брадикардия. Сериозни нежелани реакции като инфаркт на миокарда, сърдечна недостатъчност, диспнея или локална некроза в мястото на инжектирането са много редки.

#### **4.9. Предозиране**



Дози над 2 mg/4 часа увеличават риска от сериозни нежелани реакции върху системната циркулация и поради това не трябва да се надвишават. Ако се появи хипертензивна реакция по време на лечението с Реместип, трябва да се прилагат клонидин или други алфа-симпатолитици за овладяване на ситуацията. В случай на брадикардия трябва да се приложи атропин.

## 5. Фармакологични данни

### 5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Вазопресори  
ATC код: H01BA04

Терлипресинът или N - триглицил-8-лизин-вазопресин е синтетичен аналог на вазопресина, естествен хормон от задния дял на хипофизата. Той се различава от вазопресина по това, че аргинина на 8-ма позиция е заместен с лизин и, че трите глицинови остатъка са прикрепени към крайната аминогрупа на цистеина.

Фармакологичният ефект на терлипресина е резултат от фармакологичните ефекти на веществата, получени от ензимното му разграждане. Терлипресинът се характеризира главно със силното си вазоконстриктивно и антihеморагично действие. Намаляването на кръвотока в спланхниковата област е най-забележителния ефект, което от своя страна води до намаляване на кръвотока в черния дроб и намаляване на порталното налягане. Проучвания върху фармакодинамиката показват, че подобно на други сродни пептиди, терлипресинът предизвиква свиване на артериолите, вените и венулите главно в спланхниковата област, съкращение на гладката мускулатура на стената на хранопровода и увеличава тонуса и перисталтиката на целия гастроинтестинален тракт. Освен действието му върху гладката мускулатура на кръвоносните съдове, терлипресинът действа още върху гладката мускулатура на матката чрез стимулиране активността на миометриума дори и при небременна матка. Резултатите от проучвания върху хора и експериментални животни показват, че терлипресина има максимален ефект върху спланхниковата област и кожата. Противошоковите ефекти на терлипресина са потвърдени при случаите както на хеморагичен, така и на ендотоксинов и хистаминов шок. Няма клинични данни за антидиуретичен ефект на терлипресина.

### 5.2. Фармакокинетични свойства

Макар и неактивен по отношение на гладката мускулатура терлипресинът представлява източник на фармакологично активни вещества, получени при неговото ензимно разграждане. Ефектът му започва по-бавно в сравнение с този на лизин-вазопресина, но е много по-продължителен. Лизин-вазопресинът е предмет на естествено разграждане в черния дроб, бъбреците и други тъкани. Интравенозният фармакокинетичен профил може най-добре да бъде описан посредством двукомпартментния модел. Плазменият му полуживот е около 40 min.; метаболитният клирънс - около 9 ml/kg x min и обемът на разпределение е около 0.5 l/kg. Доловимите концентрации на терлипресин в плазмата се появяват 30 min. след неговото въвеждане. Максималната концентрация се достига между 60-та и 120-та минута.

### 5.3. Предклинични данни за безопасност

Проучвания върху остра и подостра токсичност са проведени върху плъхове и кучета. Установената токсичност се отнася до действието на терлипресина върху сърдечно-съдовата система; в препоръчаните дози и показания терлипресинът е достатъчно безопасно лекарство. Проучвания върху репродуктивността на зайци и плъхове след прилагането на терлипресин показват увеличена честота на абортите или зативане на ембрионите,

последващо от аборти. В същото време се наблюдава по-ниско телесно тегло при родените фетуси и увеличена честота на аномалиите. Не са установени данни за мутагенна активност при серии от проучвания *in vitro* и *in vivo*.

## **6. Фармацевтични данни**

### **6.1. Списък на помощните вещества**

Натриев хлорид, оцетна киселина 98%, натриев ацетат трихидрат, инжекционен разтвор

### **6.2. Несъвместимости**

Досега не са известни.

### **6.3. Срок на годност**

2 години

### **6.4. Специални предпазни мерки за съхранение**

Да се съхранява при температура 2 - 8 ° С (в хладилник) в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина. Да не се замразява.

### **6.5. Вид и съдържание на опаковката**

Безцветни стъклени ампули в пластмасова подложка, поставени в сгъваема картонена кутия с приложена листовка с указания.

Размер: **РЕМЕСТИП** 0,1 mg/ml инжекционен разтвор 2 ml x 5 бр. ампули  
**РЕМЕСТИП** 0,1 mg/ml инжекционен разтвор 10 ml x 5 бр. ампули

### **6.6. Указания за употреба/манипулиране**

Разтворът се препоръчва за интравенозно въвеждане и за локално приложение в миометриума. По изключение в по-ниски дози може да бъде приложен интрамускулно. Обикновено продуктът се прилага неразреден или разреден с физиологичен разтвор. При локалното му приложение в миометриума, дозата от 0.4 mg се разрежда с физиологичен разтвор до 10 ml.

## **7. Притежател на разрешението за употреба**

Борола ЕООД, ул. Цар Самуил 125, 1202 София

## **8. Регистрационен номер**

9700303

## **9. Дата на подновяване на разрешението за употреба**

## **10. Дата на последна редакция на текста**

09/2008

