

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Сугамадекс Fresenius Kabi 100 mg/ml инжекционен разтвор

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 ml съдържа сугамадекс натрий, еквивалентен на 100 mg сугамадекс (sugammadex).

Всеки флакон от 1 ml съдържа сугамадекс натрий, еквивалентен на 100 mg сугамадекс.
Всеки флакон от 2 ml съдържа сугамадекс натрий, еквивалентни на 200 mg сугамадекс.
Всеки флакон от 5 ml съдържа сугамадекс натрий, еквивалентни на 500 mg сугамадекс.

Помощно(и) вещество(а) с известно действие

Съдържа до 9,7 mg/ml натрий (вж. точка 4.4).

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Инжекционен разтвор (инжекция)

Бистър и безцветен до светложълт разтвор, без видими частици.

Нивото на pH е между 7 и 8 и осмолалитетът е между 300 и 500 mOsm/kg.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Възстановяване от невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний или векуроний при възрастни.

При педиатричната популация: сугамадекс се препоръчва само за рутинно възстановяване от невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний, при деца и юноши на възраст от 2 до 17 години.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Сугамадекс трябва да се прилага само от или под наблюдението на анестезиолог.

Препоръчва се употребата на подходяща невромускулна техника на наблюдение, за да се проследява възстановяването от невромускулната блокада (вж. точка 4.4).

Препоръчителната доза сугамадекс зависи от степента на невромускулна блокада, от която пациентът трябва да се възстанови.

Препоръчителната доза не зависи от анестетичния режим.

Сугамадекс може да се използва за възстановяване от различни нива на невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний или векуроний:

Възрастни

Рутинно възстановяване:

Препоръчва се доза 4 mg/kg сугамадекс, ако възстановяването е достигнало най-малко 1-2 пост-тетанични потрепвания (post-tetanic counts, PTC) след невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний или векуроний. Медианата на времето до възстановяване на съотношението T_4/T_1 до 0,9 е около 3 минути (вж. точка 5.1).

Препоръчва се доза 2 mg/kg сугамадекс, ако е настъпило спонтанно възстановяване най-малко до повторната поява на T_2 след невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний или векуроний. Медианата на времето до възстановяване на съотношението T_4/T_1 до 0,9 е около 2 минути (вж. точка 5.1).

Прилагане на препоръчваната доза за рутинно възстановяване ще доведе до леко намалена медиана на времето до възстановяване на съотношението T_4/T_1 до 0,9 при невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний, в сравнение с невромускулна блокада, индуцирана с векуроний (вж. точка 5.1).

Незабавно възстановяване от невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний:

При клинична необходимост от незабавно възстановяване след приложение на рокуроний се препоръчва доза 16 mg/kg сугамадекс. Когато 16 mg/kg сугамадекс се прилага 3 минути след болус доза 1,2 mg/kg рокурониев бромид, може да се очаква медиана на времето до възстановяване на съотношението T_4/T_1 до 0,9 около 1,5 минути (вж. точка 5.1).

Няма данни, за да се препоръчва употребата на сугамадекс за незабавно възстановяване от невромускулна блокада, индуцирана с векуроний.

Повторно приложение на сугамадекс:

При изключителни обстоятелства на повторна поява на невромускулна блокада след операция (вж. точка 4.4), след първоначална доза 2 mg/kg или 4 mg/kg сугамадекс се препоръчва прилагане на повторна доза 4 mg/kg сугамадекс. След повторно прилагане на доза сугамадекс, пациентът трябва да се наблюдава внимателно, за да се установи трайното възстановяване на невромускулната функция.

Повторно приложение на рокуроний или векуроний след сугамадекс:

За периодите на изчакване до повторното приложение на рокуроний или векуроний след възстановяване със сугамадекс вижте точка 4.4.

Допълнителна информация за специални популации

Пациенти в старческа възраст:

След приложение на сугамадекс при повторна поява на T_2 след невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний, медианата на времето до възстановяване на съотношението T_4/T_1 до 0,9 при възрастни (18-64 години) е 2,2 минути, при пациенти в старческа възраст (65-74 години) е 2,6 минути, а при много възрастни пациенти (75 години или повече) е 3,6 минути. Въпреки че времето за възстановяване при пациентите в старческа възраст е по-бавно, трябва да се спазва същата препоръка за дозиране като за възрастни (вж. точка 4.4).

Бъбречно увреждане:

Употребата на сугамадекс при пациенти с тежка степен на бъбречно увреждане (включително пациенти, нуждаещи се от диализа ($\text{CrCl} < 30 \text{ ml/min}$)) не се препоръчва (вж. точка 4.4).

Проучванията при пациенти с тежка степен на бъбречно увреждане не предоставят достатъчно информация за безопасност в подкрепа употребата на сугамадекс при тези пациенти (вж. също точка 5.1).

При лека до умерена степен на бъбречно увреждане (креатининов клирънс ≥ 30 и $< 80 \text{ ml/min}$): препоръките за дозиране са същите като тези за възрастни без бъбречно увреждане.

Чернодробно увреждане:

Не са провеждани проучвания при пациенти с чернодробно увреждане. Употребата на сугамадекс трябва да се обмисли внимателно при пациенти с тежка степен на чернодробно увреждане или когато чернодробното увреждане е придружено с нарушения в кръвосъсирването (вж. точка 4.4).

При лека до умерена степен на чернодробно увреждане: тъй като сугамадекс се отделя главно през бъбреците, не е необходима промяна в дозировката.

Пациенти със затлъстяване:

При пациенти със затлъстяване, включително пациенти с болестно затлъстяване (индекс на телесната маса $\geq 40 \text{ kg/m}^2$), дозата сугамадекс трябва да бъде базирана върху действителното телесно тегло. Трябва да се спазват същите препоръки за дозиране като за възрастни.

Педиатрична популация

Деца и юноши (2-17 години):

Сугамадекс Fresenius Kabi 100 mg/ml може да се разрежда до 10 mg/ml, за да се подобри точността на дозиране при педиатричната популация (вж. точка 6.6).

Рутинно възстановяване:

При възстановяване от невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний се препоръчва доза 4 mg/kg сугамадекс, ако възстановяването е достигнало най-малко 1-2 РТС.

При възстановяване от невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний, при повторна појава на T₂ се препоръчва доза 2 mg/kg сугамадекс (вж. точка 5.1).

Незабавно възстановяване:

Незабавно възстановяване при деца и юноши не е проучвано.

Новородени и малки деца (30 дни до 2 години):

Съществува само ограничен опит с употребата на сугамадекс при малки деца (30 дни до 2 години), а новородените (по-малко от 30 дни) не са проучвани. Следователно употребата на сугамадекс при новородени и малки деца не се препоръчва до събирането на повече данни.

Начин на приложение

Сугамадекс трябва да се прилага интравенозно като еднократна болус инжекция. Болус инжекцията трябва да се прилага бързо, до 10 секунди в съществуваща интравенозна система (вж. точка 6.6).

По време на клинични изпитвания сугамадекс е прилаган само като еднократна болус инжекция.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Според обичайната практика след анестезия, след невромускулна блокада се препоръчва наблюдение на пациента за нежелани събития в периода непосредствено след операцията, включително за повторна појава на невромускулна блокада.

Наблюдение на дихателната функция по време на възстановяване:

При пациентите е задължително поддържане на дихателната вентилация до възстановяване на адекватно спонтанно дишане след възстановяване от невромускулна блокада. Дори ако възстановяването от невромускулна блокада е пълно, други лекарствени продукти, използвани

в пери- и постоперативния период, могат да потиснат дихателната функция и следователно все още може да се налага поддържане на вентилацията.

Ако невромускулната блокада се появи отново след екстубация, трябва да бъде осигурена адекватна вентилация.

Повторна појава на невромускулна блокада:

В клинични проучвания при участници, лекувани с рокуроний или векуроний, където сугамадекс се прилага използвайки доза, определена спрямо степента на невромускулна блокада, е наблюдавана повторна појава на невромускулна блокада с честота 0,20 %, въз основа на наблюдение на невромускулната функция или клинични доказателства. Употребата на по-ниски дози от препоръчваните може да повиши риска от повторна појава на невромускулна блокада след първоначалното възстановяване и не се препоръчва (вж. точка 4.2 и точка 4.8).

Ефект върху хемостазата:

При проучване при здрави доброволци дозите 4 mg/kg и 16 mg/kg сугамадекс водят до максимално средно удължаване на активираното парциално тромбопластино време (aPTT), съответно със 17 и 22 % и на протромбиновото време, международното нормализирано отношение [PT(INR)], съответно с 11 и 22 %. Тези ограничени средни стойности на удължаване на aPTT и PT(INR) са с кратка продължителност (\leq 30 минути). Въз основа на клиничната база данни (N=3 519) и на специфично проучване при 1 184 пациенти, претърпели фрактура на бедрената кост/тежка операция за смяна на става, не се наблюдава клинично значим ефект на сугамадекс 4 mg/kg, самостоятелно или в комбинация с антикоагуланти, върху честотата на пери- или постоперативни усложнения, свързани с кървене.

При *in vitro* опити е наблюдавано фармакодинамично взаимодействие (удължаване на aPTT и PT) с антагонисти на витамин K, нефракциониран хепарин, нискомолекулни хепариноиди, ривароксабан и дабигатран. При пациенти, получаващи стандартна постоперативна профилактична антикоагулация това фармакодинамично взаимодействие не е от клинично значение. Употребата на сугамадекс трябва да се обмисли внимателно при пациенти на терапевтична антикоагулация за вече съществуващо или коморбидно заболяване.

Не е изключен повишен риск от кървене при пациенти:

- с наследствен дефицит на витамин K-зависими кръвосъсирващи фактори;
- с вече съществуващи коагулопатии;
- на лечение с кумаринови производни и с INR над 3,5;
- които употребяват антикоагуланти и получават доза 16 mg/kg сугамадекс.

При наличие на медицинско показване за прилагане на сугамадекс при тези пациенти е необходимо анестезиологът да реши дали ползите надвишават вероятния риск от усложнения, свързани с кървене, вземайки под внимание анамнезата на пациентите за епизоди на кървене и вида на планираната операция. Ако се прилага сугамадекс при тези пациенти е препоръчително да се следят параметрите на хемостаза и коагулация.

Периоди на изчакване до повторно приложение на средства, блокиращи невромускулното предаване, след възстановяване със сугамадекс:

Таблица 1: Повторно приложение на рокуроний или векуроний след рутинно възстановяване (до 4 mg/kg сугамадекс):

Минимален период на изчакване	НМБА и доза на прилагане
5 минути	1,2 mg/kg рокуроний
4 часа	0,6 mg/kg рокуроний или 0,1 mg/kg векуроний

Началото на действие на невромускулната блокада може да бъде удължено до приблизително 4 минути и продължителността ѝ да бъде съкратена до приблизително 15 минути след повторно приложение на рокуроний 1,2 mg/kg в рамките на 30 минути след приложение на сугамадекс.

Въз основа на ФК моделиране, препоръчителният период на изчакване при пациенти с лека до умерена степен на бъбречно увреждане за повторна употреба на 0,6 mg/kg рокуроний или 0,1 mg/kg векуроний, след рутинно възстановяване със сугамадекс, трябва да бъде 24 часа. Ако се изисква по-кратко изчакване, дозата рокуроний за следващата невромускулна блокада трябва да бъде 1,2 mg/kg.

Повторно приложение на рокуроний или векуроний след незабавно възстановяване (16 mg/kg сугамадекс): За много редките случаи, когато това може да се изисква, се препоръчва период на изчакване от 24 часа.

Ако се налага невромускулна блокада преди изтичането на препоръчителния период на изчакване, трябва да се използва **нестероиден невромускулен блокер**. Началото на действие на деполяризиращия невромускулен блокер може да бъде по-забавено от очакваното, тъй като значителна част от постсинаптичните никотинови рецептори могат да бъдат все още заети от невромускулния блокер.

Бъбречно увреждане:

Не се препоръчва употребата на сугамадекс при пациенти с тежка степен на бъбречно увреждане, включително пациенти, нуждаещи се от диализа (вж. точка 5.1).

Лека анестезия:

Когато пациенти умишлено са възстановявани от невромускулна блокада по време на анестезия при клинични изпитвания, в отделни случаи са забелязани признаки на лека анестезия (движение, кашляне, гримаси и смучене на трахеалната тръба).

Ако пациент бъде възстановен от невромускулна блокада по време на анестезия, трябва да се приложи допълнителна доза анестетик и/или опиоид според клиничните показания.

Изразена брадикардия:

В редки случаи се наблюдава изразена брадикардия в рамките на минути след приложение на сугамадекс за възстановяване от невромускулна блокада. В отделни случаи брадикардията може да доведе до сърдечен арест (вж. точка 4.8). Пациентите трябва да бъдат стриктно мониторирани за хемодинамични промени по време на и след възстановяване от невромускулната блокада. Ако се наблюдава клинично значима брадикардия трябва да се приложи лечение с антихолинергични средства като атропин.

Чернодробно увреждане:

Сугамадекс не се метаболизира или екскретира чрез черния дроб, поради това не са провеждани конкретни проучвания при пациенти с чернодробно увреждане. Пациенти с тежка степен на чернодробно увреждане трябва да се третират с повишено внимание. В случай на чернодробно увреждане, придружено с нарушения в кръвосъсирването, вижте информацията за ефект върху хемостазата.

Употреба в интензивно отделение:

Сугамадекс не е проучван при пациенти, на които са прилагани рокуроний или векуроний в интензивното отделение.

Употреба при възстановяване от невромускулна блокада, индуцирана с блокери, различни от рокуроний или векуроний:

Сугамадекс не трябва да се използва за възстановяване от невромускулна блокада, индуцирана с **нестероидни** невромускулни блокери, като съединения на сукцинилхолин или бензилизохинолин.

Сугамадекс не трябва да се използва за възстановяване от невромускулна блокада, индуцирана със **стериоидни** невромускулни блокери, различни от рокуроний или векуроний, тъй като за такива случаи няма данни за ефикасност и безопасност. Налични са ограничени данни за възстановяване от невромускулна блокада, индуцирана с панкуроний, но се препоръчва сугамадекс да не се използва в такъв случай.

Забавено възстановяване:

Състояния, свързани със забавено кръвообращение, като сърдечно заболяване, напреднала възраст (вж. точка 4.2 за времето до възстановяване при пациенти в старческа възраст) или едематозно състояние (напр. тежка степен на чернодробно увреждане), могат да бъдат свързани с по-дълги периоди на възстановяване.

Реакции на свръхчувствителност към активното вещество:

Клиницистите трябва да бъдат подгответи за възможни реакции на свръхчувствителност към активното вещество (включително анафилактични реакции) и да вземат необходимите предпазни мерки (вж. точка 4.8).

Натрий:

Този лекарствен продукт съдържа до 9,7 mg натрий на ml, еквивалентни на 0,5 % от препоръзвания максимален дневен прием 2 g натрий за възрастен на СЗО.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Информацията в тази точка се базира върху афинитета на свързване между сугамадекс и други лекарствени продукти, неклинични експерименти, клинични проучвания и симулации, използващи модел, който взема предвид фармакодинамичния ефект на невромускулните блокери и фармакокинетичното взаимодействие между невромускулните блокери и сугамадекс. На база на тези данни, не се очаква клинично значимо фармакодинамично взаимодействие с други лекарствени продукти, с изключение на следните:

При торемифен и фузидова киселина не могат да се изключат взаимодействия с изместване (не се очакват клинично значими взаимодействия със захващане).

При хормоналните контрацептиви не може да се изключи клинично значимо взаимодействие със захващане (не се очакват взаимодействия с изместване).

Взаимодействия, потенциално засягащи ефикасността на сугамадекс (взаимодействия с изместване):

Поради приложението на определени лекарствени продукти след сугамадекс, рокуроний или векуроний теоретично могат да бъдат измести от сугамадекс. В резултат може да се наблюдава повторна појава на невромускулна блокада. В такъв случай пациентът трябва да бъде вентилиран. Приложението на лекарствения продукт, който е причинил изместване, трябва да бъде прекратено в случай на инфузия. В ситуация, в които може да се предвидят потенциални взаимодействия с изместване, пациентите трябва да бъдат внимателно наблюдавани за признания на повторна појава на невромускулна блокада (приблизително до 15 минути) след парентерално приложение на друг лекарствен продукт, появяващи се в периода от 7,5 часа след приложение на сугамадекс.

Торемифен:

При торемифен, който има сравнително висок афинитет за свързване със сугамадекс и който може да присъства в сравнително високи плазмени концентрации, може да се прояви известно изместване на векуроний или рокуроний от комплекса със сугамадекс. Следователно клиницистите трябва да бъдат наясно, че възстановяването на съотношението T_4/T_1 до 0,9 може да бъде забавено при пациенти, които са получили торемифен в деня на операцията.

Интравенозно приложение на фузидова киселина:

Употребата на фузидова киселина в предоперативната фаза може да доведе до забавяне на възстановяването на съотношението T_4/T_1 до 0,9. Не се очаква повторна појава на невромускулна блокада в постоперативната фаза, тъй като скоростта на инфузия на фузидовата киселина покрива период от няколко часа и нивата в кръвта са кумулативни за 2-3 дни. За повторно приложение на сугамадекс, вижте точка 4.2.

Взаимодействия, потенциално засягащи ефикасността на други лекарствени продукти (взаимодействия със захващане):

Поради приложението на сугамадекс, ефективността на определени лекарствени продукти може да бъде понижена поради понижаване на (свободните) плазмени концентрации. Ако се наблюдава такава ситуация, се препоръчва клиницистът да обмисли повторното приложение на лекарствения продукт, приложението на терапевтично еквивалентен лекарствен продукт (за предпочтение от различен химичен клас) и/или подходящи немедикаментозни интервенции.

Хормонални контрацептиви:

Взаимодействието между 4 mg/kg сугамадекс и прогестоген се очаква да доведе до намаляване на експозицията на прогестоген (34 % от AUC), подобно на намаляването, наблюдавано, когато дневна доза перорален контрацептив се приема 12 часа по-късно, което може да доведе до понижаване на ефективността. При естрогените се очаква ефектът да е по-слаб. Следователно приложението на болус доза сугамадекс се счита за еквивалентно на една пропусната дневна доза **перорални стероидни контрацептиви** (комбинирани или само прогестоген). Ако сугамадекс се прилага в същия ден, в който се приема и перорален контрацептив, трябва да се прегледат съветите за пропусната доза в листовката за пациента на пероралния контрацептив. В случай на прилагане на хормонални контрацептиви, които **не са перорални**, пациентът трябва да използва допълнителен нехормонален контрацептивен метод през следващите 7 дни и да прегледа съветите в листовката за пациента на лекарствения продукт.

Взаимодействия, дължащи се на продължителния ефект на рокуроний или векуроний:

Когато в постоперативния период се използват лекарствени продукти, които потенцират невромускулна блокада, трябва да се обърне особено внимание на възможността за повторна појава на невромускулна блокада. Моля, вижте в листовката на рокуроний или векуроний списъка на конкретните лекарствени продукти, които потенцират невромускулна блокада. В случай на повторна појава на невромускулна блокада, пациентът може да се нуждае от механична вентилация и повторно приложение на сугамадекс (вж. точка 4.2).

Влияние върху лабораторни изследвания:

Сугамадекс по принцип не влияе върху лабораторни изследвания, с вероятното изключение на теста за серумни нива на прогестерон. Наблюдавано е влияние върху този тест при плазмени концентрации на сугамадекс 100 микрограма/ml (пиково плазмено ниво след 8 mg/kg болус инжекция).

При проучване при здрави доброволци дозите 4 mg/kg и 16 mg/kg сугамадекс водят до максимално средно удължаване на aPTT, съответно с 17 и 22 % и на PT(INR), съответно с 11 и 22 %. Тези ограничени средни стойности на удължаване на aPTT и PT(INR) са с кратка продължителност (≤ 30 минути).

При *in vitro* опити е наблюдавано фармакодинамично взаимодействие (удължаване на аРТТ и РТ) с антагонисти на витамин К, нефракциониран хепарин, нискомолекулни хепариноиди, ривароксабан и дабигатран (вж. точка 4.4).

Педиатрична популация

Не са провеждани официални проучвания за взаимодействията. Горепосочените взаимодействия при възрастни и предупрежденията в точка 4.4 трябва също да бъдат взети под внимание при педиатричната популация.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

За сугамадекс няма клинични данни за експозиция по време на бременност. Проучванията при животни не показват преки или непреки вредни ефекти върху бременността, ембрионалното/феталното развитие, раждането или постнаталното развитие. Прилагането на сугамадекс при бременни жени изисква повишено внимание.

Кърмене

Не е известно дали сугамадекс се екскретира в кърмата. Проучванията при животни показват екскреция на сугамадекс в млякото. Пероралната абсорбция на циклодекстрини по принцип е ниска и не се очаква влияние върху кърмачето на естествено хранене след прилагане на единична доза при кърмачката.

Трябва да се вземе решение дали да се преустанови кърменето или да се преустанови/не се приложи терапията със сугамадекс, като се вземат предвид ползата от кърменето за детето и ползата от терапията за жената.

Фертилитет

Не е проучвано влиянието на сугамадекс върху фертилитета при хора. Проучвания при животни за оценка на фертилитета не показват вредно влияние.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не е известно Сугамадекс Fresenius Kabi да повлиява способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Резюме на профила на безопасност

Сугамадекс Fresenius Kabi се прилага едновременно с невромускулни блокери и анестетици при хирургични пациенти. Следователно е трудно да се оцени причинно-следствената връзка с нежеланите събития.

Най-често съобщаваните нежелани реакции при хирургични пациенти са кашлица, усложнения на дихателните пътища в резултат на анестезията, усложнения по време на анестезия, хипотония в резултат на процедурата и усложнения в резултат на процедурата (Чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$)).

Таблица 2: Табличен списък на нежеланите реакции

Безопасността на сугамадекс е оценена при 3 519 отделни участници в базата данни от съборни изпитвания за безопасност фази I-III. Съобщени са следните нежелани реакции при плацебо контролирани изпитвания, където участниците получават анестезия и/или невромускулни блокери (1 078 участници, с експозиция на сугамадекс спрямо 544 на плацебо):

[Много чести ($\geq 1/10$); чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$); нечести ($\geq 1/1\ 000$ до $< 1/100$); редки ($\geq 1/10\ 000$ до $< 1/1\ 000$); много редки ($< 1/10\ 000$)]

Системо-органен клас	Честота	Нежелани реакции (Предпочитани термини)
Нарушения на имунната система	Нечести	Реакции на свръхчувствителност към активното вещество (вж. точка 4.4)
Респираторни, гръден и медиастинални нарушения	Чести	Кашлица
Наранявания, отравяния и усложнения, възникнали в резултат на интервенции	Чести	Усложнения на дихателните пътища в резултат на анестезията Усложнение по време на анестезия (вж. точка 4.4) Хипотония в резултат на процедурата Усложнения в резултат на процедурата

Описание на избрани нежелани реакции

Реакции на свръхчувствителност към активното вещество:

При някои пациенти и доброволци са се появили реакции на свръхчувствителност, включително анафилаксия (за информация за доброволците, вижте по-долу „Информация за здрави доброволци“). Съобщенията за такива реакции от клинични изпитвания при хирургични пациенти са нечести, а от постмаркетинговия период са с неизвестна честота.

Тези реакции варират от изолирани кожни реакции до сериозни системни реакции (т.е. анафилаксия, анафилактичен шок) и са се появили при пациенти без предходно прилагане на сугамадекс.

Симптомите, свързани с такива реакции, включват: зачервяване на кожата, уртикария, еритематозен обрив, (тежка) хипотония, тахикардия, подуване на езика, подуване на фаринкса, бронхоспазъм и белодробни обструктивни събития. Тежките реакции на свръхчувствителност могат да бъдат с летален изход.

Усложнения на дихателните пътища в резултат на анестезия:

Усложненията на дихателните пътища в резултат на анестезия включват задавяне от ендотрахеалната тръба, кашляне, леко задавяне, реакция на пробуждане по време на операция, кашляне по време на анестезия или по време на операция, или спонтанно дишане на пациента, свързано с анестезията.

Усложнение по време на анестезия:

Усложнения по време на анестезия, показателни за възстановяването на невромускулната функция, включват движение на крайник или на тялото или кашляне по време на анестезия или по време на операция, гримаси или смучене на ендотрахеалната тръба. Вижте точка 4.4 „Лека анестезия“.

Усложнения в резултат на процедурата:

Усложненията в резултат на процедурата включват кашляне, тахикардия, брадикардия, движение и ускоряване на сърдечната честота.

Изразена брадикардия:

При постмаркетинговия опит са наблюдавани изолирани случаи на изразена брадикардия и брадикардия със сърден арест в рамките на минути след приложение на сугамадекс (вж. точка 4.4).

Повторна појава на невромускулна блокада:

В клинични проучвания при участници, лекувани с рокуроний или векуроний, където сугамадекс се прилага използвайки доза, определена според степента на невромускулна блокада ($N=2\ 022$), е наблюдавана повторна појава на невромускулна блокада с честота 0,20 %, въз основа на наблюдение на невромускулната функция или клинични доказателства (вж. точка 4.4).

Информация за здрави доброволци:

Рандомизирано, двойнослъпто проучване изследва честотата на реакциите на свръхчувствителност към активното вещество при здрави доброволци, получавали до 3 дози плацебо ($N=76$), сугамадекс 4 mg/kg ($N=151$) или сугамадекс 16 mg/kg ($N=148$). Съобщенията за подозирана свръхчувствителност са допълнително оценени заслепено от комисия. Честотата на допълнително оценената свръхчувствителност е 1,3 %, 6,6 % и 9,5 % съответно в групите на плацебо, сугамадекс 4 mg/kg и сугамадекс 16 mg/kg. Няма съобщения за анафилаксия след прием на плацебо или сугамадекс 4 mg/kg. Има единичен, допълнително оценен случай на анафилаксия след първата доза сугамадекс 16 mg/kg (честота 0,7 %). Няма данни за повишенна честота или тежест на свръхчувствителност при повторно прилагане на сугамадекс. В предишно проучване със сходен дизайн, има три допълнително оценени случая на анафилаксия, всички след прием на сугамадекс 16 mg/kg (честота 2,0 %). В базата данни на сборни проучвания фаза I нежеланите събития оценени като чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$) или много чести ($\geq 1/10$) и наблюдавани по-често сред участниците, лекувани със сугамадекс, отколкото в плацебо групата, включват дисгеузия (10,1 %), главоболие (6,7 %), гадене (5,6 %), уртикария (1,7 %), пруритус (1,7 %), замаяност (1,6 %), повръщане (1,2 %) и коремна болка (1,0 %).

Допълнителна информация за специални популации

Пациенти с белодробни заболявания:

В постмаркетингови данни и в едно конкретно клинично изпитване при пациенти с анамнеза за белодробни усложнения е съобщен бронхоспазъм като вероятно свързано нежелано събитие. При всички пациенти с анамнеза за белодробни усложнения, лекарят трябва да е запознат с възможната појава на бронхоспазъм.

Педиатрична популация

При проучвания с педиатрични пациенти на възраст от 2 до 17 години, профилът на безопасност на сугамадекс (до 4 mg/kg) като цяло е подобен на профила, наблюдаван при възрастни.

Пациенти с болестно затъстване

В клинично изпитване, специално насочено към пациенти с болестно затъстване, профилът на безопасност като цяло е подобен на този при възрастни пациенти в сборни проучвания фаза I до III (вж. Таблица 2).

Пациенти с тежко системно заболяване

В изпитване при пациенти, които са оценени като Клас 3 или 4 според Американското дружество на анестезиолозите (American Society of Anesthesiologists (ASA)), (пациенти с тежко системно заболяване или пациенти с тежко системно заболяване, което е постоянна заплаха за живота), профилът на нежеланите реакции при тези ASA Клас 3 и 4 пациенти като цяло е подобен на този при възрастни пациенти в сборни проучвания фаза I до III (вж. Таблица 2). Вижте точка 5.1.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/риска за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване, посочена в [Приложение V](#).

4.9 Предозиране

При клинични проучвания е съобщен 1 случай на случаен предозиране с 40 mg/kg без никакви значими нежелани реакции. При проучване за поносимост при хора, сугамадекс е прилаган в дози до 96 mg/kg. Не са съобщавани никакви нежелани събития, свързани с дозата, нито сериозни нежелани събития.

Сугамадекс може да бъде отстранен чрез хемодиализа с филтър с висока скорост на потока, но не и с филтър с ниска скорост. Според данните от клиничните проучвания, плазмената концентрация на сугамадекс се намалява до 70 % след 3 до 6-часова диализа.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: всички други терапевтични продукти, антидоти, ATC код: V03AB35

Механизъм на действие:

Сугамадекс е модифициран гама-циклодекстрин, който е селективно свързващо се с миорелаксанти средство. Той образува комплекс с невромускулните блокери рокуроний или векуроний в плазмата и така намалява количеството невромускулен блокер, способен да се свързва с никотинови рецептори в невромускулните синапси. Това води до възстановяване от невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний или векуроний.

Фармакодинамични ефекти:

Сугамадекс е прилаган в дози между 0,5 mg/kg и 16 mg/kg при проучвания за определяне на зависимостта доза-отговор при невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний (0,6, 0,9, 1,0 и 1,2 mg/kg рокурониев бромид със и без поддържаща доза) и при невромускулна блокада, индуцирана с векуроний (0,1 mg/kg векурониев бромид със и без поддържаща доза) в различни времеви точки/различни степени на невромускулна блокада. При тези проучвания е наблюдавана ясна зависимост доза-отговор.

Клинична ефикасност и безопасност:

Сугамадекс може да се приложи в няколко различни времеви точки след приложение на рокурониев или векурониев бромид:

Рутинно възстановяване – дълбока невромускулна блокада:

В едно основно проучване, пациентите са рандомизирани в групи на рокуроний и на векуроний. След последната доза рокуроний или векуроний, при 1-2 посттетанични потрепвания, са приложени 4 mg/kg сугамадекс или 70 mcg/kg неостигмин в рандомизиран ред. Времето от началото на приложението на сугамадекс или неостигмин до възстановяване на съотношението T_4/T_1 до 0,9 е:

Таблица 3: Време (минути) от приложение на сугамадекс или неостигмин при дълбока невромускулна блокада (1-2 посттетанични потрепвания) след рокуроний или векуроний

до възстановяване на съотношението T_4/T_1 до 0,9

Невромускулен блокер	Схема на лечение	
	Сугамадекс (4 mg/kg)	Неостигмин (70 mcg/kg)
Рокуроний		
N	37	37
Медиана (минути)	2,7	49,0
Граници	1,2-16,1	13,3-145,7
Векуроний		
N	47	36
Медиана (минути)	3,3	49,9
Граници	1,4-68,4	46,0-312,7

Рутинно възстановяване – умерена невромускулна блокада:

В друго основно проучване, пациентите са рандомизирани в групи на рокуроний и векуроний. След последната доза рокуроний или векуроний, при повторната поява на T_2 , са приложени 2 mg/kg сугамадекс или 50 mcg/kg неостигмин в рандомизиран ред. Времето от началото на приложението на сугамадекс или неостигмин до възстановяване на съотношението T_4/T_1 до 0,9 е:

Таблица 4: Време (минути) от приложение на сугамадекс или неостигмин при повторната поява на T_2 след рокуроний или векуроний до възстановяване на съотношението T_4/T_1 до 0,9

Невромускулен блокер	Схема на лечение	
	Сугамадекс (2 mg/kg)	Неостигмин (50 mcg/kg)
Рокуроний		
N	48	48
Медиана (минути)	1,4	17,6
Граници	0,9-5,4	3,7-106,9
Векуроний		
N	48	45
Медиана (минути)	2,1	18,9
Граници	1,2-64,2	2,9-76,2

Възстановяване със сугамадекс от невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний, е сравнено с възстановяване с неостигмин от невромускулна блокада, индуцирана с цис-атракурий. При повторна поява на T_2 е приложена доза 2 mg/kg сугамадекс или 50 mcg/kg неостигмин.

Сугамадекс осигурява по-бързо възстановяване от невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний, в сравнение с възстановяване с неостигмин от невромускулна блокада, индуцирана с цис-атракурий:

Таблица 5: Време (минути) от приложение на сугамадекс или неостигмин при повторната поява на T_2 след рокуроний или цис-атракурий до възстановяване на съотношението T_4/T_1 до 0,9

Невромускулен блокер	Схема на лечение	
	Рокуроний и сугамадекс (2 mg/kg)	Цис-атракурий и неостигмин (50 mcg/kg)
N	34	39
Медиана (минути)	1,9	7,2
Граници	0,7-6,4	4,2-28,2

За незабавно възстановяване:

Времето до възстановяване от невромускулна блокада, индуцирана със сукцинилхолин (1 mg/kg) е сравнено с възстановяване със сугамадекс (16 mg/kg, 3 минути по-късно) от невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний (1,2 mg/kg).

Таблица 6: Време (минути) от приложение на рокуроний и сугамадекс или сукцинилхолин до възстановяване на T₁ 10 %

Невромускулен блокер	Схема на лечение	
	Рокуроний и сугамадекс (16 mg/kg)	Сукцинилхолин (1 mg/kg)
N	55	55
Медиана (минути)	4,2	7,1
Граници	3,5-7,7	3,7-10,5

При сборен анализ са съобщени следните времена на възстановяване при 16 mg/kg сугамадекс след 1,2 mg/kg рокурониев бромид:

Таблица 7: Време (минути) от приложение на сугамадекс 3 минути след рокуроний до възстановяване на съотношението T₄/T₁ до 0,9, 0,8 или 0,7

	T ₄ /T ₁ до 0,9	T ₄ /T ₁ до 0,8	T ₄ /T ₁ до 0,7
N	65	65	65
Медиана (минути)	1,5	1,3	1,1
Граници	0,5-14,3	0,5-6,2	0,5-3,3

Бъбречно увреждане:

Две отворени проучвания сравняват безопасността и ефикасността на сугамадекс при хирургични пациенти със и без тежка степен на бъбречно увреждане. В едното проучване, сугамадекс е приложен след блокада на 1-2 PTCs, индуцирана с рокуроний (4 mg/kg; N=68); при другото проучване, сугамадекс е приложен при повторната поява на T2 (2 mg/kg; N=30). Възстановяването от блокадата е умерено удължено при пациенти с тежка степен на бъбречно увреждане, в сравнение с пациентите без бъбречно увреждане. При тези проучвания не са съобщавани остатъчна невромускулна блокада или повторна поява на невромускулна блокада при пациентите с тежка степен на бъбречно увреждане.

Пациенти с болестно затъмняване:

Изпитване при 188 пациенти, диагностиирани с болестно затъмняване, изследва времето за възстановяване от умерена или дълбока невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний или векуроний. Пациентите получават 2 mg/kg или 4 mg/kg сугамадекс, в зависимост от степента на блокада, дозиран или според действителното телесно тегло, или според идеалното телесно тегло, на рандомизиран, двойносляп принцип. Сборно за степен на блокада и невромускулен блокер, медианата на времето до възстановяване на съотношението train-of-four (TOF) $\geq 0,9$ при пациенти, на които е приложена доза според действителното телесно тегло (1,8 минути), е статистически значимо по-малка ($p < 0,0001$) в сравнение с пациенти, на които е приложена доза според идеалното телесно тегло (3,3 минути).

Педиатрична популация:

Изпитване при 288 пациенти на възраст от 2 до < 17 години изследва безопасността и ефикасността на сугамадекс спрямо неостигмин като средство за възстановяване от невромускулна блокада, индуцирана с рокуроний или векуроний. Възстановяване от умерена блокада до съотношението TOF $\geq 0,9$ е значително по-бързо в групата на сугамадекс 2 mg/kg в сравнение с групата на неостигмин (средна геометрична стойност от 1,6 минути за сугамадекс 2 mg/kg и 7,5 минути за неостигмин, съотношение на средните геометрични стойности 0,22, 95 % CI (0,16; 0,32), ($p < 0,0001$)). Сугамадекс 4 mg/kg постига възстановяване от дълбока блокада със средна геометрична стойност от 2,0 минути, подобно на резултатите наблюдавани

при възрастни. Тези ефекти са постоянни за всички проучвани възрастови кохорти (2 до < 6; 6 до < 12; 12 до < 17 години) както при рокуроний, така и при векуроний. Вижте точка 4.2.

Пациенти с тежко системно заболяване:

Изпитване при 331 пациенти, които са оценени като Клас 3 или 4 според ASA, изследва честотата на появилите се във връзка с лечението аритмии (синусова брадикардия, синусова тахикардия или други сърдечни аритмии) след приложението на сугамадекс. При пациенти, получаващи сугамадекс (2 mg/kg, 4 mg/kg или 16 mg/kg), честотата на появилите се във връзка с лечението аритмии като цяло е подобна на тази при неостигмин (50 mcg/kg до 5 mg максимална доза) + гликопиролат (10 mcg/kg до 1 mg максимална доза). Профилът на нежеланите реакции при ASA Клас 3 и 4 пациенти като цяло е подобен на този при възрастни пациенти в сборни проучвания фаза I до III. Затова не е необходима корекция на дозата. Вижте точка 4.8.

5.2 Фармакокинетични свойства

Фармакокинетичните параметри на сугамадекс са изчислени от общия сбор на концентрациите на несвързания и свързания в комплекс сугамадекс. Фармакокинетични параметри като клирънс и обем на разпределение се приемат за еднакви при несвързания и свързания в комплекс сугамадекс при лица под анестезия.

Разпределение:

Наблюдаваният стационарен обем на разпределение на сугамадекс е приблизително 11 до 14 литра при възрастни пациенти с нормална бъбречна функция (въз основа на конвенционален, некомпартиментен фармакокинетичен анализ). Нито сугамадекс, нито комплексът от сугамадекс и рокуроний, се свързват с плазмените протеини или с еритроцитите, както е показано *in vitro*, като се използва човешка плазма от мъжки индивид и цяла кръв. Сугамадекс проявява линейна кинетика в дозовите граници от 1 до 16 mg/kg, когато се прилага като i.v. болус доза.

Метаболизъм:

В предклинични и клинични проучвания не са наблюдавани метаболити на сугамадекс и е наблюдавана само бъбречна екскреция на непроменения продукт като път на елиминиране.

Елиминиране:

Елиминационният полуживот ($t_{1/2}$) на сугамадекс при възрастни пациенти с нормална бъбречна функция под анестезия е около 2 часа, а изчисленият плазмен клирънс е около 88 ml/min. Едно проучване за баланс на масите показва, че > 90 % от дозата се екскретира до 24 часа. 96 % от дозата се екскретира в урината, от които поне 95 % се дължат на непроменен сугамадекс. Екскрецията чрез фецес или издишвания въздух е по-малко от 0,02 % от дозата. Приложението на сугамадекс при здрави доброволци води до повишено бъбречно елиминиране на рокуроний в комплекс.

Специални популации:

Бъбречно увреждане и възраст:

При фармакокинетично проучване, сравняващо пациенти с тежка степен на бъбречно увреждане и пациенти с нормална бъбречна функция, плазмените нива на сугамадекс в двете групи са подобни през първия час след прилагането, а след това в контролната група нивата намаляват по-бързо. Тоталната експозиция на сугамадекс е удължена, което води до 17 пъти по-висока експозиция при пациенти с тежка степен на бъбречно увреждане. При пациенти с тежка бъбречна недостатъчност саоловими ниски концентрации на сугамадекс поне 48 часа след дозирането.

При второ фармакокинетично проучване, сравняващо лица с умерена или тежка степен на бъбречно увреждане и лица с нормална бъбречна функция, клирънсът на сугамадекс прогресивно намалява и $t_{1/2}$ прогресивно се удължава с влошаването на бъбречната функция. Експозицията е 2 пъти и 5 пъти по-висока при лица съответно с умерена и тежка степен на бъбречно увреждане. При лица с тежка бъбречна недостатъчност, след 7 дни от прилагането на дозата концентрациите на сугамадекс вече не са установими.

Таблица 8: По-долу е представено обобщение на фармакокинетичните параметри на сугамадекс, стратифицирани на база възраст и бъбречна функция:

Избрани характеристики на пациента			Средни прогнозирани ФК параметри (CV*%)			
Демографски данни Възраст Телесно тегло	Бъбречна функция Креатининов клирънс (ml/min)		Клирънс (ml/min)	Обем на разпределение при стационарно състояние (l)	Елиминационен полуживот (h)	
Възрастен	Нормална		100	84 (24)	13	2 (22)
40 години 75 kg	Увредена	Леко	50	47 (25)	14	4 (22)
		Умерено	30	28 (24)	14	7 (23)
		Тежко	10	8 (25)	15	24 (25)
Старческа възраст	Нормална		80	70 (24)	13	3 (21)
75 години 75 kg	Увредена	Леко	50	46 (25)	14	4 (23)
		Умерено	30	28 (25)	14	7 (23)
		Тежко	10	8 (25)	15	24 (24)
Юноша	Нормална		95	72 (25)	10	2 (21)
15 години 56 kg	Увредена	Леко	48	40 (24)	11	4 (23)
		Умерено	29	24 (24)	11	6 (24)
		Тежко	10	7 (25)	11	22 (25)
Средна детска възраст	Нормална		60	40 (24)	5	2 (22)
9 години 29 kg	Увредена	Леко	30	21 (24)	6	4 (22)
		Умерено	18	12 (25)	6	7 (24)
		Тежко	6	3 (26)	6	25 (25)
Ранна детска възраст	Нормална		39	24 (25)	3	2 (22)
4 години 16 kg	Увредена	Леко	19	11 (25)	3	4 (23)
		Умерено	12	6 (25)	3	7 (24)
		Тежко	4	2 (25)	3	28 (26)

*CV= коефициент на вариация

Пол:

Не са наблюдавани полови разлики.

Раса:

При проучване на здрави лица от японски произход и от европейската раса не са наблюдавани клинично значими разлики във фармакокинетичните параметри. Ограничени данни не показват различия във фармакокинетичните параметри при чернокожи или афро-американци.

Телесно тегло:

Популационният фармакокинетичен анализ на възрастни пациенти и пациенти в старческа възраст не показва клинично значима връзка на клирънса и обема на разпределение с телесното тегло.

Затъсяване:

В клинично проучване при пациенти с болестно затъсяване, сугамадекс 2 mg/kg и 4 mg/kg е дозиран според действителното телесно тегло (n=76) или идеалното телесно тегло (n=74).

Експозицията на сугамадекс се увеличава по дозозависим, линеен начин, след приложение в зависимост от действителното телесно тегло или идеалното телесно тегло. Не се наблюдават клинично значими разлики във фармакокинетичните параметри между пациентите с болестно затъсяване и общата популация.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Предклиничните данни не показват особен риск за хората на база на конвенционалните фармакологични изпитвания за безопасност, токсичност при многократно прилагане, генотоксичен потенциал и репродуктивна токсичност, локална поносимост и съвместимост с кръвта.

Сугамадекс се изчиства бързо при предклинични видове, въпреки че остатъчни количества сугамадекс са наблюдавани в костите и зъбите на ювенилни пълхове. Предклиничните проучвания при млади възрастни и зрели пълхове показват, че сугамадекс не повлиява неблагоприятно цвета на зъбите или качеството, структурата или метаболизма на костите. Сугамадекс не влияе върху зарастването на фрактури и костното ремоделиране.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Хлороводородна киселина (за корекция на pH)

Натриев хидроксид (за корекция на pH)

Вода за инжекции

6.2 Несъвместимости

Този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти, с изключение на тези, посочени в точка 6.6.

Съобщена е физична несъвместимост с верапамил, ондансетрон и ранитидин.

6.3 Срок на годност

3 години

Доказана е химична и физична стабилност по време на употреба до 48 часа след първото отваряне и разреждане, при 2°C до 25°C. От микробиологична гледна точка разреденият продукт трябва да се използва незабавно. Ако не се използва незабавно, потребителят носи отговорност за времето и условията на съхранение по време на употреба, като те обикновено не трябва да надхвърлят 24 часа при 2°C до 8°C, освен ако разреждането не е извършено при контролирани и валидирани асептични условия.

6.4 Специални условия на съхранение

Този лекарствен продукт не изиска специални температурни условия на съхранение.

Да не се замразява.

Съхранявайте флакона в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

За условията на съхранение на разредения лекарствен продукт, вижте точка 6.3.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

1 ml, 2 ml и 5 ml разтвор във флакон от стъкло тип I, затворен със сива запушалка от хлоробутилова гума запечатано с алуминиево отчупващо се капаче.

Видове опаковки: 10 флакона по 1 ml, 2 ml и 5 ml.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Сугамадекс Fresenius Kabi може да се инжектира в интравенозната линия в хода на инфузия със следните интравенозни разтвори: натриев хлорид 9 mg/ml (0,9 %), глюкоза 50 mg/ml (5 %), натриев хлорид 4,5 mg/ml (0,45 %) и глюкоза 25 mg/ml (2,5 %), разтвор на Рингер лактат, разтвор на Рингер, глюкоза 50 mg/ml (5 %) в натриев хлорид 9 mg/ml (0,9 %).

Инфузционната система трябва да се промие адекватно (напр. с натриев хлорид 9 mg/ml (0,9 %)) между приложението на Сугамадекс Fresenius Kabi и други лекарствени продукти.

Употреба при педиатрична популация

При педиатрични пациенти Сугамадекс Fresenius Kabi може да се разтваря с разтвор на натриев хлорид 9 mg/ml (0,9 %) до концентрация 10 mg/ml (вж. точка 6.3).

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Fresenius Kabi Deutschland GmbH

Else-Kröner-Straße 1,

61352 Bad Homburg v.d.Höhe

Германия

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/22/1663/001

EU/1/22/1663/002

EU/1/22/1663/003

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване:

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Подробна информация за този лекарствен продукт е предоставена на уеб сайта на Европейската агенция по лекарства <http://www.ema.europa.eu>.

ПРИЛОЖЕНИЕ II

- A. ПРОИЗВОДИТЕЛ, ОТГОВОРЕН ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИ**
- Б. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА ДОСТАВКА И УПОТРЕБА**
- В. ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**
- Г. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА БЕЗОПАСНА И ЕФЕКТИВНА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

A. ПРОИЗВОДИТЕЛ, ОТГОВОРЕН ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИ

Име и адрес на производителя, отговорен за освобождаване на партидите

Labesfal - Laboratórios Almiro, S.A.
Zona Industrial do Lagedo
3465-157 Santiago de Besteiro
Португалия

Б. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА ДОСТАВКА И УПОТРЕБА

Лекарственият продукт се отпуска по ограничено лекарско предписание (вж. Приложение I: Кратка характеристика на продукта, точка 4.2).

В. ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

- Периодични актуализирани доклади за безопасност (ПАДБ)**

Изискванията за подаване на ПАДБ за този лекарствен продукт са посочени в списъка с референтните дати на Европейския съюз (EURD списък), предвиден в чл. 107в, ал. 7 от Директива 2001/83/ЕО, и във всички следващи актуализации, публикувани на европейския уеб портал за лекарства.

Г. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА БЕЗОПАСНА И ЕФЕКТИВНА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

- План за управление на риска (ПУР)**

Притежателят на разрешението за употреба (ПРУ) трябва да извършва изискваните дейности и действия, свързани с проследяване на лекарствената безопасност, посочени в одобрения ПУР, представен в Модул 1.8.2 на разрешението за употреба, както и във всички следващи одобрени актуализации на ПУР.

Актуализиран ПУР трябва да се подава:

- по искане на Европейската агенция по лекарствата;
- винаги, когато се изменя системата за управление на риска, особено в резултат на получаване на нова информация, която може да доведе до значими промени в съотношението полза/рисик, или след достигане на важен етап (във връзка с проследяване на лекарствената безопасност или свеждане на риска до минимум).

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ДАННИ ВЪРХУ ОПАКОВКАТА И ЛИСТОВКА

А. ДАННИ ВЪРХУ ОПАКОВКАТА

ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА
ВТОРИЧНА КАРТОНЕНА ОПАКОВКА, 10 x 1 ml флакони

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Сугамадекс Fresenius Kabi 100 mg/ml инжекционен разтвор
сугамадекс

2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО(ИТЕ) ВЕЩЕСТВО(А)

1 ml разтвор съдържа 100 mg сугамадекс (като сугамадекс натрий).
Всеки флакон от 1 ml съдържа 100 mg сугамадекс (като сугамадекс натрий).
100 mg/1 ml

3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Помощни вещества: хлороводородна киселина, натриев хидроксид, вода за инжекции.
Вижте листовката за повече информация.

4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

Инжекционен разтвор
10 флакона
100 mg/1 ml

5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ

Интравенозно приложение
За еднократна употреба.
Преди употреба прочетете листовката.

**6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА
ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА НА ДЕЦА**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:
След първото отваряне и разреждане, да се съхранява при температура 2-8°C и да се използва в рамките на 24 часа.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Да не се замразява. Съхранявайте флакона в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА

Изхвърлете неизползвания разтвор.

11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Fresenius Kabi Deutschland GmbH
Else-Kröner-Straße 1,
61352 Bad Homburg v.d.Höhe
Германия

12. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/22/1663/001

13. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА****16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Прието е основание да не се включи информация на Брайлова азбука.

17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор.

18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА

PC
SN
NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

ЕТИКЕТ НА ФЛАКОНА, 10 x 1 ml флакони

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ

Сугамадекс Fresenius Kabi 100 mg/ml инжекция
сугамадекс
i.v.

2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

4. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ

100 mg/1 ml

6. ДРУГО

ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА

ВТОРИЧНА КАРТОНЕНА ОПАКОВКА, 10 x 2 ml флакони

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Сугамадекс Fresenius Kabi 100 mg/ml инжекционен разтвор
сугамадекс

2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО(ИТЕ) ВЕЩЕСТВО(А)

1 ml разтвор съдържа 100 mg сугамадекс (като сугамадекс натрий).
Всеки флакон от 2 ml съдържа 200 mg сугамадекс (като сугамадекс натрий).
200 mg/2 ml

3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Помощни вещества: хлороводородна киселина, натриев хидроксид, вода за инжекции.
Вижте листовката за повече информация.

4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

Инжекционен разтвор

10 флакона
200 mg/2 ml

5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ

Интравенозно приложение
За еднократна употреба.
Преди употреба прочетете листовката.

**6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА
ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА И ДОСЕГА НА ДЕЦА**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

След първото отваряне и разреждане, да се съхранява при температура 2-8°C и да се използва в рамките на 24 часа.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Да не се замразява. Съхранявайте флакона в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА

Изхвърлете неизползвания разтвор.

11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Fresenius Kabi Deutschland GmbH
Else-Kröner-Straße 1,
61352 Bad Homburg v.d.Höhe
Германия

12. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/22/1663/002

13. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА****16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Прието е основание да не се включи информация на Брайлова азбука.

17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор.

18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА

PC
SN
NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

ЕТИКЕТ НА ФЛАКОНА, 10 x 2 ml флакони

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ

Сугамадекс Fresenius Kabi 100 mg/ml инжекция
сугамадекс
i.v.

2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

4. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОВЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ

200 mg/2 ml

6. ДРУГО

ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА

ВТОРИЧНА КАРТОНЕНА ОПАКОВКА, 10 x 5 ml флакони

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Сугамадекс Fresenius Kabi 100 mg/ml инжекционен разтвор
сугамадекс

2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО(ИТЕ) ВЕЩЕСТВО(А)

1 ml разтвор съдържа 100 mg сугамадекс (като сугамадекс натрий).
Всеки флакон от 5 ml съдържа 500 mg сугамадекс (като сугамадекс натрий).
500 mg/5 ml

3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Помощни вещества: хлороводородна киселина, натриев хидроксид, вода за инжекции.
Вижте листовката за повече информация.

4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

Инжекционен разтвор

10 флакона
500 mg/5 ml

5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ

Интравенозно приложение
За еднократна употреба.
Преди употреба прочетете листовката.

**6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА
ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА НА ДЕЦА**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

След първото отваряне и разреждане, да се съхранява при температура 2-8°C и да се използва в рамките на 24 часа.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Да не се замразява. Съхранявайте флакона в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА

Изхвърлете неизползвания разтвор.

11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Fresenius Kabi Deutschland GmbH
Else-Kröner-Straße 1,
61352 Bad Homburg v.d.Höhe
Германия

12. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/22/1663/003

13. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА****16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Прието е основание да не се включи информация на Брайлова азбука.

17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор.

18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА

PC
SN
NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

ЕТИКЕТ НА ФЛАКОНА, 10 x 5 ml флакони

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ

Сугамадекс Fresenius Kabi 100 mg/ml инжекция
сугамадекс
i.v.

2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

4. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОВЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ

500 mg/5 ml

6. ДРУГО

Б. ЛИСТОВКА

Листовка: информация за потребителя

Сугамадекс Fresenius Kabi 100 mg/ml инжекционен разтвор сугамадекс (sugammadex)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди това лекарство да Ви бъде приложено, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия анестезиолог или лекар.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия анестезиолог или друг лекар. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Сугамадекс Fresenius Kabi и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да Ви бъде приложен Сугамадекс Fresenius Kabi
3. Как се прилага Сугамадекс Fresenius Kabi
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Сугамадекс Fresenius Kabi
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Сугамадекс Fresenius Kabi и за какво се използва

Какво представлява Сугамадекс Fresenius Kabi

Сугамадекс Fresenius Kabi съдържа активното вещество сугамадекс. Сугамадекс се счита за средство, което *селективно се свързва с миорелаксанти*, тъй като действа само върху специфични мускулни релаксанти, рокурониев бромид или векурониев бромид.

За какво се използва Сугамадекс Fresenius Kabi

При някои видове операции, мускулите Ви трябва да са напълно отпуснати. Това улеснява хирурга да извърши операцията. Затова общата упойка, която Ви се прилага, включва лекарства, които отпускат Вашите мускули. Те се наричат *мускулни релаксанти*, например рокурониев бромид и векурониев бромид. Тъй като тези лекарства също отпускат Вашите дихателни мускули, по време на и след операцията Ви е необходима помощ, за да дишате (изкуствено обдишване), докато започнете да дишате самостоятелно.

Сугамадекс се използва, за да ускори възстановяването на Вашите мускули след операция, за да Ви позволи да започнете по-скоро да дишате самостоятелно. Той действа, като се свързва с рокурониевия бромид или с векурониевия бромид в организма Ви. Може да се използва при възрастни, когато се използват рокурониевия бромид или векурониевия бромид, и при деца и юноши (на възраст 2 до 17 години), когато рокурониевият бромид се използва за умерено ниво на релаксация.

2. Какво трябва да знаете, преди да Ви бъде приложен Сугамадекс Fresenius Kabi

Не трябва да Ви бъде прилаган Сугамадекс Fresenius Kabi

- ако сте алергични към сугамадекс или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

Уведомете Вашия анестезиолог, ако това се отнася за Вас.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия анестезиолог, преди да Ви бъде приложен сугамадекс.

- ако имате или сте имали бъбречно заболяване. Това е важно, тъй като сугамадекс се отделя чрез бъбреците.
- ако имате или сте имали чернодробно заболяване.
- ако имате задръжка на течности (оток).
- ако имате заболявания, за които е известно, че повишават риска от кървене (нарушения в кръвоносирването) или сте на лечение с антикоагуланти.

Деца и юноши

Това лекарство не се препоръчва при кърмачета на възраст под 2 години.

Други лекарства и Сугамадекс Fresenius Kabi

Трябва да кажете на Вашия анестезиолог, ако приемате, накърно сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.

Сугамадекс може да повлияе на други лекарства или да бъде повлиян от тях.

Някои лекарства могат да намалят ефекта на Сугамадекс Fresenius Kabi

Изключително важно е да уведомите Вашия анестезиолог, ако накърно сте приемали:

- торемифен (използван при лечение на рак на гърдата).
- фузидова киселина (антибиотик).

Сугамадекс Fresenius Kabi може да повлияе хормоналните контрацептиви

- Сугамадекс Fresenius Kabi може да понижи ефекта на хормонални контрацептиви, включително противозачатъчни таблетки, вагинален пръстен, имплантати или хормонална вътрешна система (ВМС), защото намалява количеството на хормона прогестоген, което приемате. Количеството прогестоген, загубено поради използването на сугамадекс, е приблизително същото като при пропускане на една доза перорален контрацептив.
 - Ако вземате **противозачатъчна таблетка** в същия ден, в който Ви е приложен сугамадекс, следвайте инструкциите за пропуснатата доза в листовката на противозачатъчните таблетки.
 - Ако използвате **други хормонални контрацептиви** (например вагинален пръстен, имплантат или вътрешна система), трябва да използвате допълнителен нехормонален метод на контрацепция (като презерватив) през следващите 7 дни и да следвате съветите в листовката.

Влияние върху кръвни изследвания

Като цяло, сугамадекс не оказва влияние върху лабораторни изследвания. Той може обаче да повлияе на резултатите от кръвни изследвания на хормон, наречен прогестерон. Уведомете Вашия лекар, ако нивата на прогестерон при Вас трябва да бъдат измерени в същия ден, в който Ви се прилага сугамадекс.

Бременност и кърмене

Уведомете Вашия анестезиолог, ако сте бременна или може да сте бременна, или кърмите.

Въпреки това може да Ви се приложи сугамадекс, но първо трябва да го обсъдите.

Не е известно дали сугамадекс може да премине в кърмата. Вашият анестезиолог ще Ви помогне да решите дали да преустановите кърменето или да не Ви се приложи терапия със сугамадекс, като се вземат предвид ползата от детето и ползата от сугамадекс за майката.

Шофиране и работа с машини

Не е известно Сугамадекс Fresenius Kabi да повлиява способността за шофиране и работа с машини.

Сугамадекс Fresenius Kabi съдържа натрий

Това лекарство съдържа до 9,7 mg натрий (основна съставка на готварската/трапезната сол) във всеки милилитър (ml). Това е еквивалентно на 0,5 % от препоръчвания максимален дневен хранителен прием на натрий за възрастен.

3. Как се прилага Сугамадекс Fresenius Kabi

Сугамадекс Fresenius Kabi ще Ви бъде приложен от Вашия анестезиолог или под надзора на Вашия анестезиолог.

Дозата

Вашият анестезиолог ще определи необходимата доза Сугамадекс Fresenius Kabi на база на:

- Вашето тегло
- в каква степен мускулният релаксант все още Ви влияе.

Обичайната доза е 2-4 mg на kg телесно тегло при възрастни и при деца и юноши на възраст между 2-17 години. При възрастни може да се използва доза 16 mg/kg, ако е необходимо спешно възстановяване от мускулната релаксация.

Как се прилага Сугамадекс Fresenius Kabi

Сугамадекс ще Ви бъде приложен от анестезиолог. Той се прилага като еднократна инжекция през интравенозна система.

Ако Ви е приложена повече от необходимата доза Сугамадекс Fresenius Kabi

Тъй като анестезиолог ще наблюдава Вашето състояние, малко вероятно е да Ви бъде приложен прекалено много сугамадекс. Но дори и това да се случи, малко вероятно е това да причини някакви проблеми.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, моля попитайте Вашия анестезиолог или друг лекар.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава. Ако тези нежелани лекарствени реакции се появят, докато сте под упойка, те ще бъдат забелязани и лекувани от Вашия анестезиолог.

Чести нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 10 души)

- Кашлица
- Затруднения с дишането, което може да включва кашляне или движение, както при събуждане или поемане на въздух
- Лека анестезия – може да започнете да се събуждате от дълбок сън и да се нуждаете от още анестетик. Това може да Ви накара да се движите или да кашляте в края на операцията
- Усложнения по време на процедурата, като промени в сърдечния ритъм, кашляне или движение
- Понижено кръвно налягане, дължащо се на хирургичната процедура

Нечести нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 100 души)

- При пациенти с анамнеза за белодробни проблеми се появява задух, дължащ се на мускулни крампи на дихателните пътища (бронхоспазъм)
- Алергични реакции (свръхчувствителност към активното вещество) – като обрив, зачервена кожа, подуване на езика и/или гърлото, задух, промени в кръвното налягане или сърдечния ритъм, понякога водещи до сериозно понижение на кръвното налягане. Тежките алергични реакции или подобните на алергични реакции могат да бъдат животозастрашаващи.
- Алергични реакции са съобщавани по-често при здрави доброволци в съзнание
- Възстановяване на мускулна релаксация след операцията

С неизвестна честота

- Сериозно забавяне на ритъма на сърцето и забавяне на ритъма на сърцето до сърдечен арест може да се появи при прилагане на сугамадекс.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия анестезиолог или друг лекар. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез **националната система за съобщаване**, посочена в [Приложение V](#). Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Сугамадекс Fresenius Kabi

Съхранението ще се извърши от медицинските специалисти.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка и етикета след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Този лекарствен продукт не изисква специални температурни условия на съхранение. Да не се замразява. Съхранявайте флакона в картонената опаковка, за да се предпази от светлина. След първото отваряне и разреждане да се съхранява при температура от 2°C до 8°C и да се използва в рамките на 24 часа.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Сугамадекс Fresenius Kabi

- Активно вещество: сугамадекс.
1 ml инжекционен разтвор съдържа сугамадекс натрий, еквивалентен на 100 mg сугамадекс.
Всеки флакон от 1 ml съдържа сугамадекс натрий, еквивалентен на 100 mg сугамадекс.
Всеки флакон от 2 ml съдържа сугамадекс натрий, еквивалентни на 200 mg сугамадекс.
Всеки флакон от 5 ml съдържа сугамадекс натрий, еквивалентни на 500 mg сугамадекс.
- Други съставки: вода за инжекции, хлороводородна киселина (за корекция на pH), натриев хидроксид (за корекция на pH). Вижте точка 2 „Сугамадекс Fresenius Kabi съдържа натрий“

Как изглежда Сугамадекс Fresenius Kabi и какво съдържа опаковката

Сугамадекс Fresenius Kabi е бистър и безцветен до светложълт инжекционен разтвор, без видими частици. Налични са три различни вида опаковки, съдържащи 10 флакона по 1 ml, 2 ml или 5 ml инжекционен разтвор.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба

Fresenius Kabi Deutschland GmbH
Else-Kröner-Straße 1,
61352 Bad Homburg v.d.Höhe
Германия

Производител

Labesfal - Laboratórios Almiro, S.A.
Zona Industrial do Lagedo
3465-157 Santiago de Besteiros
Португалия

Дата на последно преразглеждане на листовката

Подробна информация за това лекарство е предоставена на уебсайта на Европейската агенция по лекарствата <http://www.ema.europa.eu>.

<----->

Посочената по-долу информация е предназначена само за медицински специалисти:

За подробна информация се обърнете към кратката характеристика на продукта Сугамадекс Fresenius Kabi.