

ИНСТРУКЦИЯ

СОГЛАСОВАНО

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

КОЛИМЕТАТ

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование:** Колиметат

**Международное непатентованное или группировочное наименование:**

колистиметат натрия

**Лекарственная форма:** порошок для приготовления раствора для ингаляций

**Состав**

1 флакон содержит:

*действующее вещество:* колистиметат натрия 1000000 ЕД

**Описание**

**Порошок:** Белый или почти белый гигроскопичный порошок

**Восстановленный раствор:** При добавлении 3 мл 0,9 % раствора натрия хлорида к содержимому флакона, при перемешивании полученный раствор должен быть прозрачным и бесцветным.

**Фармакотерапевтическая группа:** антибиотик-полипептид циклический

**Код ATX:** J01XB01

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

**Механизм действия**

Колистиметат натрия - циклический полипептидный антибиотик, продуцируемый *Bacillus polytuxha var. colistinus*, относящийся к группе полимиксинов.

Оказывает бактерицидное действие в отношении грамотрицательных бактерий, имеющих гидрофобную внешнюю мембрану, в основе которой лежит изменение структуры и нарушение функции цитоплазматической и наружной мембран вследствие нарушения процессов поляризации мембранных структур.

**Резистентность**

Механизм развития резистентности обусловлен модификацией липополисахарида (ЛПС) или других компонентов в мембране бактериальных клеток. Устойчивость к колистиметату натрия отмечена приблизительно у 3% *Pseudomonas aeruginosa*.

Однако показатели резистентности могут варьироваться в зависимости от географического положения и с течением времени. При лечении тяжелых инфекций или неэффективности противомикробного лечения необходимо учитывать местные географические особенности

распространения резистентности, а также необходимо микробиологическое выявление патогенного микроорганизма и его тестирование на предмет чувствительности к колистиметату натрия.

#### *Перекрестная резистентность*

Между колистиметатом натрия и полимиксином В существует перекрестная резистентность. Поскольку механизм действия полимиксинов отличается от механизма действия других антибиотиков, резистентность к колистиметату натрия и полимиксину В не предполагает резистентности к другим группам лекарственных средств (антибиотикам).

#### *Соотношение фармакокинетика / фармакодинамика*

Бактерицидное действие полимиксинов на чувствительной бактерии зависит от концентрации. Отношение AUC/MIC (площадь под фармакокинетической кривой «концентрация - время» / минимальная игибирующая концентрация) коррелирует с клинической эффективностью.

#### *Эпидемиологические пороговые величины*

Пороговое значение МИК для идентификации бактерий, чувствительных к колистиметату натрия, составляет  $\leq 4$  мг/л.

#### Чувствительные микроорганизмы:

*Acinetobacter baumannii*

*Haemophilus influenzae*

*Klebsiella spp*

*Pseudomonas aeruginosa*

#### Микроорганизмы с приобретенной резистентностью:

*Stenotrophomonas maltophilia*

*Achromobacter xylosoxidans* (formerly *Alcaligenes xylosoxidans*)

#### Резистентные микроорганизмы:

*Burkholderia cepacia* and related species.

*Proteus* species

*Providencia* species

*Serratia* species

#### ***Фармакокинетика***

#### *Всасывание*

Всасывание колистиметата натрия после ингаляции имеет сильные индивидуальные различия. Зарегистрированные значения максимальной концентрации колистиметата натрия в сыворотке крови после ингаляции в дозе 2 млн ЕД лежат в пределах от

концентрации ниже предела определения до 0,53 мг/л. При сравнении этих показателей с концентрацией препарата в сыворотке крови после парентерального введения можно сделать вывод о том, что всасывание его незначительно, что также подтверждается фактом того, что после ингаляции 2 млн ЕД колистиметата натрия среднее значение общей почечной экскреции составляет приблизительно 4%.

Через промежуток времени от 1 до 4 часов после ингаляции 1 - 2 млн ЕД колистиметата натрия концентрация его в мокроте составляет 16 - 180 мг/л. В легких задерживается около 15% введенной дозы.

### *Распределение*

Проникновение колистиметата натрия в ткани и жидкости организма ограничено, в том числе в спинномозговую жидкость через воспаленные мозговые оболочки. Концентрации в моче в 20 - 40 раз превышают таковые в сыворотке. Связывание с белками плазмы крови невелико (менее 10%). Период полувыведения из сыворотки крови 2-3 часа. Колистиметат натрия проникает через плаценту.

### *Выведение*

После внутривенного введения около 60% введенной дозы выводится почками в неизменном виде, где максимальные концентрации достигаются через 2-4 ч после введения. Это, предположительно, также относится и к части, абсорбированной при ингаляционном пути введения. Колистиметат натрия, не абсорбировавшийся после ингаляции, предположительно, в основном выводится с мокротой.

### *Кинетика в отдельных подгруппах пациентов*

В связи с низкой системной биодоступностью при ингаляциях препарата Колиметат, риск кумуляции препарата в организме больных с почечной недостаточностью оценивается как низкий.

### **Показания к применению**

#### *При ингаляционном применении:*

Хронические инфекции дыхательных путей, вызванные чувствительными к колистиметату натрия грамотрицательными бактериями, в особенности *Pseudomonas aeruginosa*, при муковисцидозе.

Следует придерживаться официальных рекомендаций по надлежащему применению антибактериальных средств.

### **Противопоказания**

- повышенная чувствительность к колистиметату натрия или полимиксину В;
- злокачественная миастения (миастения gravis);
- детский возраст до 6 лет.

## **С осторожностью**

Кровохарканье, нарушение функции почек, порфирия, гиперреактивность бронхов (см. раздел «Особые указания»), одновременное применение с потенциально нефротоксическими или нейротоксическими препаратами (см. раздел «Взаимодействие с другими лекарственными средствами»).

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

### *Беременность*

Клиническая безопасность применения колистиметата натрия при беременности не изучена.

Колистиметата натрия проникает через плацентарный барьер и может привести к эмбриональной токсичности. Препарат не следует использовать во время беременности, только, если польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

### *Период грудного вскармливания*

Колистиметат натрия выделяется с грудным молоком. При необходимости применения колистиметата натрия в период лактации, грудное вскармливание следует прекратить.

## **Способ применения и дозы**

Рекомендуется ингаляционное применение препарата проводить под наблюдением врачей с соответствующим опытом его применения.

### Режим дозирования

Дозировка определяется индивидуально и может быть скорректирована в зависимости от тяжести состояния и клинического ответа. Применяется ингаляционно, например, через небулайзер. Раствор для ингаляций необходимо приготовить непосредственно перед проведением процедуры ингаляции.

Суточная доза препарата для взрослых и детей старше 6 лет составляет от 2 млн ЕД до 6 млн ЕД в зависимости от тяжести заболевания. Обычно применяют по 1 млн ЕД 2 раза в сутки с интервалом в 12 часов. При развитии устойчивости патогена, доза может быть повышенена до 3 раз в сутки по 2 млн ЕД.

Продолжительность санационной терапии при первичной колонизации/ инфекции, вызванной *Pseudomonas aeruginosa*, составляет от 3 недель до 3 месяцев. Временных ограничений продолжительности терапии при хронической инфекции, вызванной *Pseudomonas aeruginosa* не существует.

### Особые группы пациентов

#### *Нарушение функции почек*

Коррекция дозы не требуется. Рекомендуется соблюдать осторожность при лечении пациентов с почечной недостаточностью (см. разделы «Фармакокинетика» и «Особые

указания»).

#### *Нарушение функции печени*

Коррекция дозы не требуется.

#### *Пациенты пожилого возраста (старше 65 лет)*

Коррекция дозы не требуется.

**Метод введения** (См. раздел «Особые указания», «Порядок работы с препаратом»).

#### **Побочное действие**

Наиболее распространенными нежелательными побочными реакциями, отмечающимися на фоне ингаляции колистиметата натрия, являются кашель и бронхоспазм примерно у 10 % пациентов.

Нежелательные реакции систематизированы в соответствии с Классификацией Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ): очень часто ( $\geq 1/10$ ); часто ( $\geq 1/100, < 1/10$ ); нечасто ( $\geq 1/1000, < 1/100$ ); редко ( $\geq 1/10000, < 1/1000$ ); очень редко ( $< 1 / 10000$ ); частота неизвестна (невозможно определить исходя из доступных данных).

##### Очень часто

*Нарушения со стороны дыхательной системы* - бронхоспазм, одышка, усиление кашля, усиление образования мокроты, мукозит дыхательных путей, фарингит.

##### Недостаточно данных

*Инфекции и инвазии* - кандидоз полости рта, при длительном применении возможна пролиферация резидентных микроорганизмов.

*Нарушения со стороны иммунной системы* - реакции повышенной чувствительности, такие как сыпь, зуд, ангионевротический отек.

*Нарушения со стороны нервной системы* - головокружение, парестезии.

*Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта* - тошнота, ощущение жжения языка, неприятные вкусовые ощущения.

*Нарушения со стороны мочеполовой системы* - острые почечная недостаточность.

#### **Передозировка**

При ингаляционном использовании препарата Колиметат поступление колистиметата натрия в системный кровоток и, следовательно, риск развития интоксикации крайне незначительны. До настоящего времени не отмечалось сообщений о развитии подобных реакций.

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

Из-за эффектов воздействия колистиметата натрия на высвобождение ацетилхолина, недеполяризующие миорелаксанты должны использоваться с осторожностью, поскольку их воздействие может пролонгироваться.

При одновременном применении потенциально нефротоксичных и/или нейротоксичных препаратов (например, цефалоспорины, аминогликозиды, недеполяризирующие миорелаксанты), в том числе вводимые внутривенно или внутримышечно, лечение препаратом Колиметат должно проводиться с осторожностью из-за возможности усиления нефротоксичности.

При одновременном применении потенциально нефротоксичных препаратов (аминогликозиды, цефалоспорины, циклоспорин, петлевые диуретики, в т.ч. фуросемид, этакриновая кислота и др.) лечение препаратом Колиметат должно проводиться с осторожностью из-за возможности усиления нефротоксичности.

При одновременном применении препарата Колиметат со средствами для ингаляционной анестезии (например, галотаном), миорелаксантами центрального и периферического действия и аминогликозидами, возрастаает риск блокады нервно-мышечной передачи.

При одновременном применении препарата Колиметат с другими формами колистиметата натрия может усилиться риск развития побочных реакций.

### **Особые указания**

Как и при лечении другими антибиотиками, на фоне применения препарата Колиметат могут появляться штаммы устойчивых микроорганизмов. После отмены и/или замены терапии возможно восстановление эффективности препарата.

Колиметат в качестве ингаляционной монотерапии не следует применять для лечения обострений хронической инфекции, вызванной *Pseudomonas aeruginosa*.

Ингаляционное применение препарата Колиметат может вызвать острый бронхоспазм у больных с повышенной чувствительностью. В связи с этим введение первой дозы препарата Колиметат для ингаляций следует осуществлять под наблюдением опытного медицинского персонала, имеющего опыт в лечении муковисцидоза, при этом ингаляции должно предшествовать применение бронхолитика, если это входит в режим лечения данного больного.

До и после ингаляции препарата Колиметат следует измерить объем форсированного выдоха за первую секунду (ОФВ1). Если у больного, не получающего бронхолитики, имеются признаки медикаментозно обусловленной бронхиальной обструкции, при следующем применении препарата Колиметат следует повторить пробу (ОФВ1), добавив бронхолитик. В случае применения при кровохарканье необходимо учитывать соотношение риска и пользы, так как ингаляции препарата Колиметат могут усилить кашель. У больных с нарушением функции почек следует тщательно следить за возможностью развития побочных эффектов со стороны нервной системы и регулярно контролировать функцию почек. Следует соблюдать осторожность при лечении пациентов,

принимающих совместно нефротоксичные препараты, необходимо регулярно мониторировать функцию почек. Совместное применение нейротоксичных препаратов следует проводить с осторожностью под наблюдением врача.

При порфирии необходимо принимать во внимание то, что применение препарата Колиметат может усилить клинические проявления этого заболевания.

При проведении ингаляционного лечения дорназой альфа и препаратом Колиметат необходимо сделать перерыв между ингаляциями.

### ***Порядок работы с препаратом***

Для использования антибиотиков в виде аэрозоля рекомендуются струйные (компрессорные) или мембранные небулайзеры. При использовании и уходе за небулайзером необходимо следовать инструкциям производителя. Стандартные небулайзеры создают непрерывный аэрозольный поток, поэтому частицы распыляемого колистиметата натрия могут испаряться в окружающую среду. Чтобы избежать этого, рекомендуется пользоваться стандартными небулайзерами в хорошо проветриваемых помещениях. Применение соответствующих фильтров/клапанов поможет минимизировать испарение колистиметата натрия в атмосферу.

1. Флакон с порошком вскрывается путем удаления алюминиевого колпачка с контролем первого вскрытия и открыванием резиновой пробки.
2. Содержимое флакона растворяют 0,9 % раствором натрия хлорида или водой для инъекций. Объем раствора должен быть в соответствии с инструкцией производителя небулайзера и, как правило, не более 3 мл. Порошок растворяется путем легкого встряхивания. Сильного взбалтывания следует избегать в связи с избыточным образованием пены.
3. Раствор переливается в небулайзер и применяется путем ингаляций согласно инструкции производителя небулайзера. Процедура ингаляции считается законченной после полного использования раствора.
4. Процедуру ингаляции препарата Колиметат пациент выполняет в положении сидя или стоя вертикально, в нормальном спокойном состоянии, производя как можно более глубокие вдохи через мундштук небулайзера. Облегчить вдох через рот позволяет использование зажима для носа.
5. После каждого использования мундштук следует промыть и продезинфицировать, при этом следует соблюдать инструкции производителя. У больных, получающих такие виды ингаляционной терапии, как бронходилататоры, ингаляционное применение препарата Колиметат следует проводить непосредственно после их применения, а также после физиотерапевтических процедур на грудной клетке.

Приготовленный раствор препарата Колиметат не следует смешивать с другими лекарственными препаратами.

Раствор должен быть свежеприготовленным непосредственно перед ингаляцией. Препарат следует хранить в оригинальной упаковке для защиты содержимого от воздействия света. Содержимое флакона предназначено только для однократного применения, неиспользованный остаток препарата подлежит утилизации.

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

Колиметат может изменить быстроту реакции, например, из-за возможности развития головокружения, поэтому в период лечения необходимо воздерживаться от вождения автотранспорта и занятий потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций, нельзя употреблять алкоголь.

### **Форма выпуска**

Порошок для приготовления раствора для ингаляций 1000000 ЕД.

### ***Первичная упаковка лекарственного препарата***

По 1000000 ЕД препарата в стеклянный флакон типа I вместимостью 10 мл, герметично укупоренный резиновой пробкой, обжатый алюминиевым колпачком с предохранительной пластмассовой крышечкой.

На каждый флакон наклеивают этикетки из бумаги этикеточной или писчей, или из полимерных материалов, самоклеящиеся.

По 3 мл растворителя «Натрия хлорида 0,9 %» в полиэтиленовые ампулы из полиэтилена низкой плотности или из полиэтилена для инфузионных и инъекционных препаратов.

На ампулы наносят маркировку принтером в соответствии с маркировкой первичной упаковки.

### ***Вторичная упаковка лекарственного препарата***

По 1 флакону с препаратом в комплекте с 1 полиэтиленовой ампулой растворителя «Натрия хлорида 0,9 %» по 3 мл вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона с перегородкой для потребительской тары подгрупп хромовый или хром-эрзац, или другого аналогичного качества. Пачки помещают в групповую упаковку.

По 25, 60, 100 флаконов с препаратом и вместе с инструкций по применению помещают в пачку из картона с перегородкой (или без нее) для потребительской тары подгрупп хромовый или хром-эрзац или другого аналогичного качества. Пачки помещают в групповую упаковку.

### **Условия хранения**

Хранить в защищённом от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

### **Срок годности**

2 года.

Не применять по истечении срока годности.

### **Условия отпуска**

Отпускают по рецепту.

### **Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:**

АО «Фармасинтез», Россия,

664007, Иркутская обл., г. Иркутск, ул. Красногвардейская, д. 23, офис 3.

### **Производитель**

АО «Фармасинтез», Россия,

*Юридический адрес:* 664007, Иркутская обл., г. Иркутск, ул. Красногвардейская, д. 23, офис 3.

*Адрес производственной площадки:* г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184,

### **Организация, принимающая претензии потребителей:**

АО «Фармасинтез», Россия,

664040, г. Иркутск, ул. Р. Люксембург 184,

Тел.: 8-800-100-1550,

[www.pharmasyntez.com](http://www.pharmasyntez.com)

Вице-президент по  
развитию бизнеса  
АО «Фармасинтез»



Малых Н.Ю.