

**Инструкция по применению**  
**Иммуноглобулина антирабического из сыворотки крови человека,**  
**раствор для внутримышечного и подкожного введения 150 МЕ/мл**

Перед использованием внимательно ознакомьтесь с настоящей инструкцией

Регистрационный номер: ЛСР-010494/08.

**Группировочное наименование.** Иммуноглобулин антирабический.

Иммуноглобулин антирабический из сыворотки крови человека, раствор для внутримышечного и подкожного введения, представляет собой концентрированный раствор очищенной гамма-глобулиновой фракции сыворотки крови человека, выделенной методом холодовой экстракции этанолом и подвергнутой процессу ультрафильтрации, очистки и вирусной инактивации при значении pH 4,0 и температуре 23-25 °C в течение 21 дня.

**Состав (на 1 мл).** Действующее вещество: специфические антитела к вирусу бешенства, не менее 150 МЕ. Вспомогательные вещества: глицин 22,5 мг; натрия хлорид 8 мг; вода для инъекций до 1 мл.

Препарат не содержит антибиотиков.

Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и поверхностный антиген вируса гепатита В отсутствуют.

**Описание.** Прозрачная или слегка опалесцирующая жидкость, бесцветная или светло-желтого цвета.

**Иммунологические свойства.** Препарата содержит специфические антитела, способные нейтрализовать вирус бешенства.

**Фармакокинетика.** Максимальная концентрация антител достигается через 2-3 дня после внутримышечного введения антирабического иммуноглобулина. Период полувыведения антител составляет от 3 до 4 недель.

**Назначение.** Применяют в комбинации с антирабической вакциной для предупреждения заболевания людей гидрофобией при тяжелых множественных укусах бешеными или подозрительными на бешенство животными.

**Повторное назначение:** при повторном множественном укусе больным бешенством или подозрительным на бешенство животным антирабический иммуноглобулин не назначается, если при первом укусе по страдавший получил полный комбинированный курс антирабического лечения, а проводится полный курс с назначением только антирабической вакцины.

**Способ применения и дозировка.** Немедленно или как можно раньше после укуса или повреждения проводят обязательную местную обработку раны. Раны обильно промывают водой с мылом или любым детергентом и обрабатывают 40-70% спиртом или 5% спиртовым раствором йода. В случаях, когда имеются показания, проводят хирургическую обработку раны. После местной обработки раны немедленно начинается специфическое лечение. Перед инъекцией проверяют целостность флакона и наличие на нем

маркировки. Не пригоден к применению препарат во флаконах с нарушенной целостностью, маркировкой, а также при изменении его физических свойств (цвета, прозрачности и др.), при истекшем сроке годности, при нарушениях режима хранения.

Вскрытие флаконов и процедура введения препарата осуществляются при строгом соблюдении правил асептики и антисептики.

Постановка кожной пробы перед введением не требуется.

Препарат вводят как можно в более ранние сроки после обращения однократно в дозе 20 МЕ/кг массы тела взрослого или ребенка.

**Пример расчета дозы иммуноглобулина**

Масса тела пострадавшего — 60 кг;

Например, фактическая активность иммуноглобулина данной серии, указанная на этикетке флакона или на упаковке, составляет 200 МЕ/мл.

Для того, чтобы определить необходимую для введения дозу иммуноглобулина в мл, нужно вес пострадавшего (60 кг) умножить на 20 МЕ и раз делить полученное число на активность препарата (200 МЕ/мл), т.е.

$$\frac{60 \times 20}{200} = 6 \text{ мл}$$

Как можно большая часть рассчитанной дозы должна быть инфильтрирована вокруг и в глубь раны, если это возможно анатомически.

Остальная часть должна быть введена внутримышечно: взрослым: в верхний наружный квадрант ягодичной мышцы;

детям: в переднебоковую поверхность бедра.

Для детей (особенно имеющих множественные ранения) доза антирабического иммуноглобулина из сыворотки крови человека может быть разведена в 2-3 раза стерильным 0,9% раствором натрия хлорида до объема, обеспечивающего полноценную инфильтрацию пораженных участков тела.

Антирабический иммуноглобулин из сыворотки крови человека вводят не позднее 7 суток после контакта с больным бешенством или подозрительным на бешенство животным.

Иммуноглобулин антирабический из сыворотки крови человека применяется в комбинации с вакциной антирабической при 3-й категории повреждения, подробное описание характера контакта с животным, данные о нем, а также схема лечения описаны в таблице

**Схема лечебно-профилактических прививок антарибической вакциной и Иммуноглобулином антарибическим из сыворотки крови человека (АРИГ)**

Категория повреждения	Характер контакта	Данные о животном	Лечение
1	Нет повреждений кожных покровов, нет осложнений кожных покровов, нет осложнений слизистых	Больное бешенством	Не назначается
2	Осложнения неповрежденных кожных покровов, ссадины, царапины, поверхностные укусы тулowiща, верхних и нижних конечностей (кроме участков головы, лица, шеи, кисти, пальцев рук и ног), нанесенные домашними и сельскохозяйственными животными	Если в течение 10 суток наблюдения за животным, оно остается здоровым, то лечение прекращают (т.е. после 3-й инъекции). Если лабораторно доказано отсутствие бешенства у животного, то лечение прекращают с момента установления отсутствия бешенства. Во всех других случаях, когда невозможно 10-дневное наблюдение за животным (убито, погибло, убежало, исчезло и пр.), лечение продолжают по указанной схеме	Начать лечение немедленно: вакцина по 1,0 мл в 0, 3, 7, 14, 30 и 90 день
3	Любые осложнения слизистых оболочек, любые укусы головы, лица, шеи, кисти, пальцев рук и ног, гениталий; одиночные или множественные глубокие рваные раны, нанесенные домашними или сельскохозяйственными животными. Любые осложнения и повреждения, нанесенные дикими плотоядными животными, летучими мышами и грызунами		Начать немедленно комбинированное лечение Иммуноглобулином антарибическим из сыворотки крови человека в 0 день и антарибической вакциной: по 1,0 мл в 0, 3, 7, 14, 30 и 90 день

**Комбинированное лечение Иммуноглобулином антарибическим из сыворотки крови человека и вакциной антарибической должно осуществляться при строгом выполнении следующих условий:**

- Сначала вводится Иммуноглобулин антарибический из сыворотки крови человека, и не более чем через 30 минут после него вводится антарибическая вакцина. **Необходимо строго соблюдать последовательность введения антарибических препаратов!**

Введение АРИГ после введения антарибической вакцины **не допускается**

- Иммуноглобулин антарибический и антарибическая вакцина должны вводиться в разные участки тела с использованием различных шприцов.

**Дозировка иммуноглобулина не должна превышаться ни при каких обстоятельствах, так как введение повышенной дозы иммуноглобулина может частично подавить продукцию антител.**

При необходимости экстренной профилактики столбняка последнюю осуществляют после введения иммуноглобулина антарибического и первой прививки антарибической вакцины.

**Взаимодействие с лекарственными средствами**  
Введение антарибического иммуноглобулина может быть осуществлено одновременно с проведением ежедневной профилактики столбняка. Плановое введение других профилактических препаратов допускается не ранее, чем через 3 месяца после завершения курса комбинированного антарибического лечения.

**Противопоказания.** Поскольку иммуноглобулин из сыворотки крови человека применяют по витальным (жизненным) показаниям, противопоказания к его применению отсутствуют.

Лицам с повышенной чувствительностью к препаратам крови человека и беременным иммуноглобулин вводится в условиях стационара.

**Побочное действие.** У отдельных лиц в первые несколько суток в месте введения препарата возможно

развитие гиперемии и отечности, которые не нуждаются в назначении лечения, а также субфебрильная температура. В исключительно редких случаях возможно развитие аллергической реакции немедленного типа (крапивница, отек Квинке, анафилактический шок), в связи с чем, лица, получившие иммуноглобулин антарибический из сыворотки крови человека, должны находиться под медицинским наблюдением не менее 30 мин.

#### **Меры предосторожности**

1. Запрещается вводить препарат внутривенно.
2. Не допускается использование препарата в случае наличия осадка, не исчезающего при встряхивании, посторонних образований, трещин на фляконе, не плотно закрытой крышки флякона.
3. После вскрытия флякона назначенная доза должна быть немедленно использована.

Остаток препарата во фляконе не подлежит применению.

**Форма выпуска.** Во фляконах из низко-бороэсилкатного стекла по 1 мл (не менее 150 МЕ), 2 мл (не менее 300 МЕ), 5 мл (не менее 750 МЕ), укупоренных пробкой из бромбутиловой резины с алюминиево-пластиковой крышкой. На флякон наклеивают этикетку из бумаги. По одному флякону с инструкцией по применению в картонной коробке.

**Условия хранения и транспортировки.** При температуре от 2 до 8 °C в защищенном от света месте. Не замораживать.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности.** 2 года. Препарат с истекшим сроком годности использованию не подлежит.

**Условия отпуска.** Для лечебно-профилактических учреждений.

Рекламации на качество препарата следует направлять в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор) и в представительство фирмы ООО «Сычуанская Юанда Шуйян Фармацевтическая компания», Китай в РФ (АОК «Торговый дом Аллерген», 108840, г. Москва г. Троицк, Сиреневый бульвар, д. 15, тел./факс (495) 851-00-35).