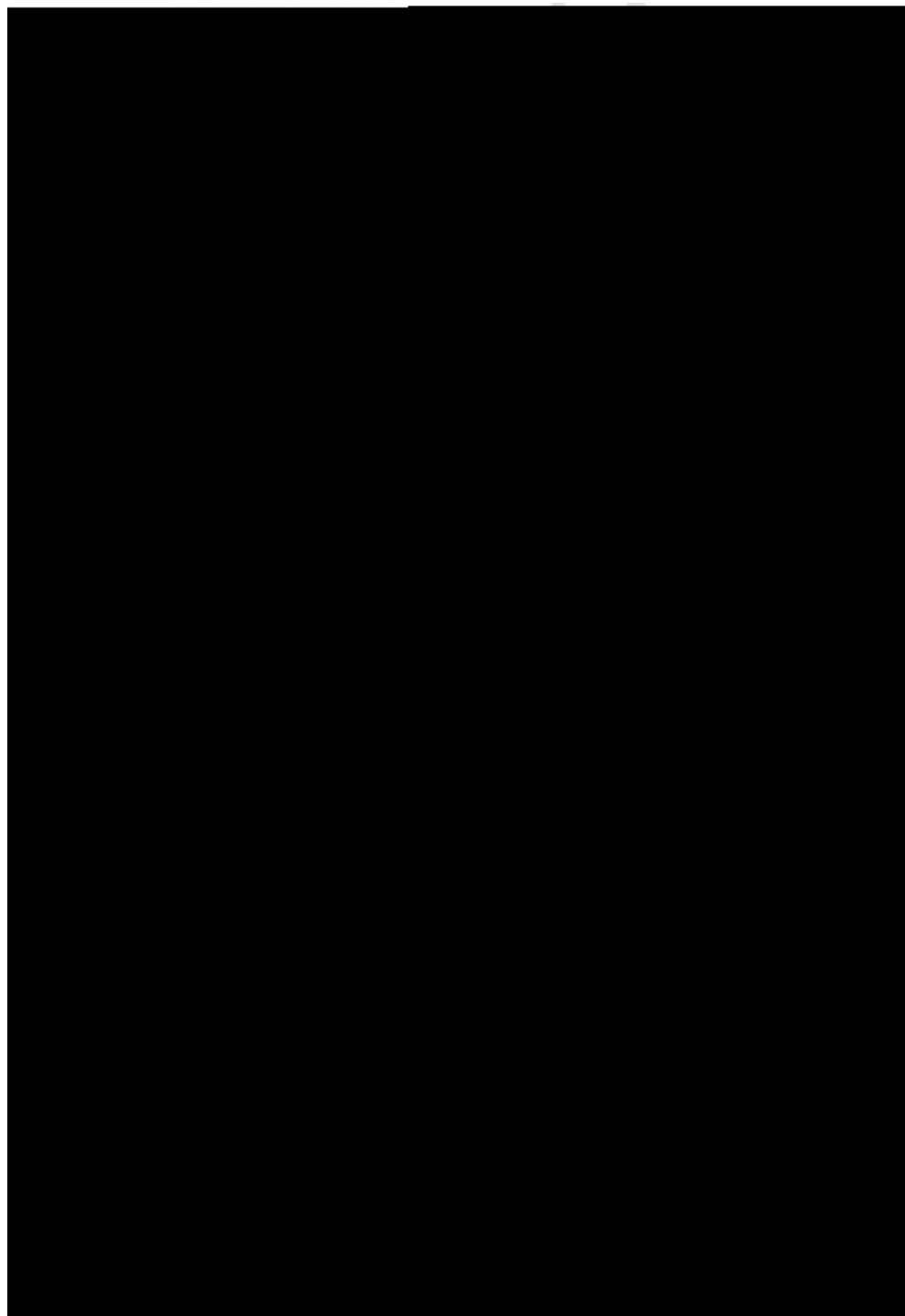




3. 国外上市后监测

除国际国外上市药品还监测如下不良反应/事件, 由于这些不良反应/事件是在无法确定及药物类型中罕见发生, 因此:

1. 严重过敏反应发生等。

(1) 皮肤及其附件损害: 史蒂文斯-约翰逊综合征等。

(2) 神经系统损害: 癫痫发作、无菌性脑膜炎等。

(3) 肾脏系统损害: 急性肾衰竭、急性肾小管坏死、肾功能损害等。

(4) 血管损害和出血障碍: 血栓形成等。

(5) 血液系统损害: 血细胞减少、溶血反应等。

(6) 泌尿系统损害: 肾功能损害等。

【禁忌】

1. 对免疫球蛋白过敏或有其他严重过敏史者。

2. 有抗IgA抗体的选择性IgA缺乏者。

【注意事项】

1. 本品为免疫球蛋白。

2. 如需要, 可以用5%葡萄糖溶液稀释本品, 但糖尿病患者应慎用。

3. 药液呈现混浊、沉淀、异物或瓶子有裂纹、过期失效等情况下, 不得使用。

4. 本品开启后, 应一次输注完毕, 不得分次或给第三人输用。

5. 有严重酸碱代谢紊乱的患者应慎用。

6. 监测急性肾功能衰竭患者的肾功能, 包括血尿素氮、血肌酐和尿量。对于肾功能不全或衰竭的患者, 要以最小的速度输注, 或以最小的剂量缓慢输注, 易感患者使用本品可能引起肾功能异常。

7. 可能发生血栓性事件, 监测有血栓形成事件已知危险因素的患者; 对有血栓形成风险患者的血液黏度进行基线评估; 对于有血栓形成风险的患者, 要在最小剂量下缓慢输注。

8. 可能发生无毒性过敏综合征, 特别是在高剂量或快速输注时。

9. 可能发生溶血性贫血, 监测溶血和溶血性贫血患者的临床体征和症状。

【孕妇及哺乳期妇女用药】

在孕妇及哺乳期妇女用药安全性方面, 本品目前尚无临床研究资料, 因此使用时须谨慎。

【儿童用药】

本品尚无儿童用药安全性和有效性的临床研究资料。

【老年用药】

本品尚无老年患者安全性和有效性的临床研究资料, 因此使用时须谨慎。

【药物相互作用】

本品尚无与其它药物相互作用的临床研究资料, 因此本品须严格单独输注, 不得与其他任何药物混合使用。

为了避免被动接受本品中特异性抗体的干扰, 输注本品3个月后才能接种某些减毒活疫苗, 如脊髓灰质炎、麻疹、风疹、腮腺炎以及水痘病毒疫苗等。基于同样的考虑, 在非常紧急状态下, 已经接种了这类疫苗的患者至少在接种后3-4周才能输注本品。输注本品后3-4周内接种本品, 则接种本品后3个月再接种。

【药物过量】

本品尚无超过推荐剂量的临床研究资料, 本品过量可能导致患者循环血容量超载和血液粘度增高而增加心脏的负担, 果更常见于老年患者和肾功能损伤患者。

【药理毒理】

本品含有广谱病毒、细菌或其他病原体的IgG抗体, 经静脉输注后, 能迅速提高受者血液中的IgG水平, 增强机体的能力和发挥免疫调节功能。

【药代动力学】

本品目前尚无体内半衰期的临床研究资料, 文献报道, 人免疫球蛋白生物半衰期约为3-4周。

【贮藏】

2-8℃避光保存和运输。

【包装】

中硼硅玻璃模制注射剂瓶, 注射液用氯化丁基橡胶塞(溴化); 1瓶/盒。

【有效期】

36个月。

【执行标准】

YBP034679202本品标准在化学试剂标准YBP03467920217。

【批准文号】

国药准字S20200015

【药品上市许可持有人】

博晖生物制药(河北)有限公司

【生产企业】

企业名称: 博晖生物制药(河北)有限公司

生产地址: 石家庄市鹿泉绿岛火炬开发区青山路6号

邮政编码: 050200

电话号码: 0311-83935518