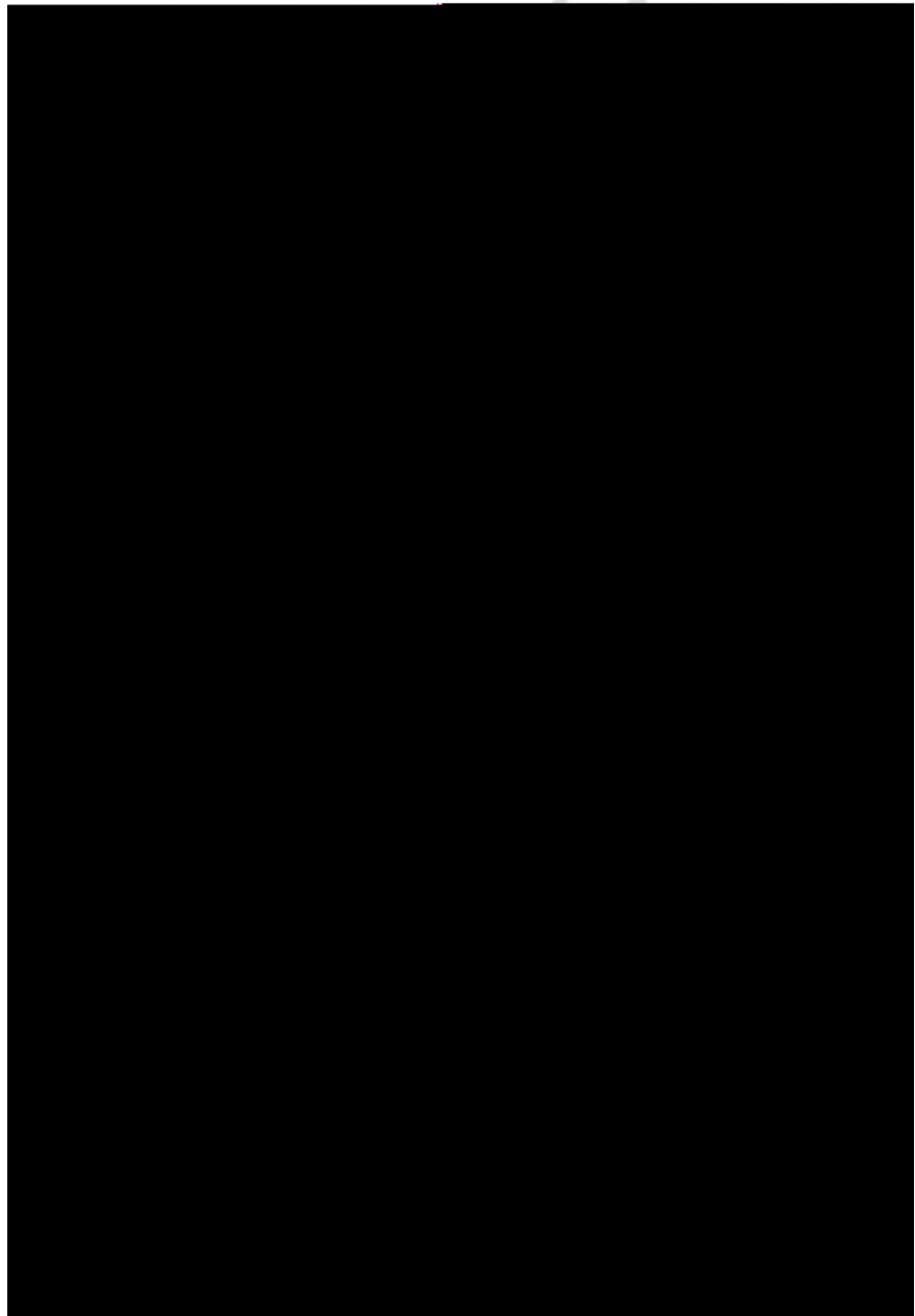




3. 国外上市后监测

除常规国外上市产品还监测如下不良反应/事件, 由于这些不良反应/事件是在注册临床及临床人群中使用本品, 根据临床数据发现其发生。

- (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) 呼吸系统损害: 急性呼吸窘迫综合征、肺水肿、支气管炎等。
- (4) 血管损害和出血障碍: 血栓形成等。
- (5) 血液系统损害: 血浆黏度增加、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. 本品为免疫球蛋白制剂。
- 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. 药液呈混浊状、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, 不得分次或给第二人输用。
- 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, 要以最小的速或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危险因素的患者, 对有既往血栓形成患者或血液黏度进行基线评估有血栓形成风险的患者, 要在最小剂量下缓慢输注。
- 8. 可能发生无菌性脓液或过敏反应, 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】

本品尚无与儿童患此病的临床研究资料。

【老年患者】

本品尚无与老年患者患此病的临床研究资料。

【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。

1. 无免疫缺陷者本品可替代常规疫苗, 但在本品3个月后才接种某些疫苗时, 如脊髓灰质炎、麻疹、腮腺炎及风疹疫苗等, 需不同接种考虑, 在非常紧急情况下, 已接种了这类疫苗的患者至少在接种后3

品, 如患者在接种前3个月内使用了本品, 则在本品输注前3个月应暂停接种。

【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黏度增高

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

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, 注射用氯化丁基橡胶塞(模化), 1瓶/盒。

【有效期】

36个月。

【执行标准】

WS-001-03-000-05 国家药品监督管理局批准标准WS-001-03-000-05

【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