

## Подготовка к введению препарата

- Стекланный флакон с препаратом фарицимаб предназначен только для однократного применения.
- Препарат следует хранить в холодильнике при температуре 2–8 °С.
- Не замораживать. Не встряхивать.
- Оставьте препарат для достижения комнатной температуры (20–25 °С) перед подготовкой к введению. Флакон следует хранить в картонной пачке для защиты от света.
- Флакон с препаратом можно хранить при комнатной температуре до 24 часов.
- Флакон с препаратом следует визуально осмотреть перед введением.
- Препарат фарицимаб представляет собой жидкость от прозрачной до опалесцирующей, от бесцветной до коричневатого-желтого цвета.
- Не применяйте препарат, если видны частицы, помутнение или изменение цвета.
- Не применяйте препарат, если картонная пачка и/или флакон повреждены, вскрыты или срок годности препарата истек.

## Особые указания и меры предосторожности при применении\*

- В течение 60 минут после внутриглазного введения, в том числе препарата фарицимаб, наблюдалось временное повышение внутриглазного давления (ВГД). Сразу после внутриглазного введения пациенты должны находиться под наблюдением на предмет повышения ВГД.
- После внутриглазного введения пациенты должны быть проинструктированы о необходимости немедленно сообщать о любых симптомах, указывающих на эндофтальмит (например, потеря зрения, боль в глазу, покраснение глаза, светобоязнь, затуманивание зрения).

Каждый флакон содержит 6 мг фарицимаба в 0,05 мл раствора

## ФАРИЦИМАБ

1 мл	1 флакон (0,05 мл)
120 мг	6 мг

- 1 флакон с препаратом вместе с 1 иглой с фильтром и листком-вкладышем помещают в картонную пачку.
- **Фармакотерапевтическая группа:** средства, применяемые в офтальмологии; средства, применяемые при заболеваниях сосудистой оболочки глаза; средства, препятствующие неоваскуляризации.
- **Код АТХ:** S01LA09
- **Механизм действия:** фарицимаб представляет собой гуманизированное биспецифическое антитело, относящееся к классу иммуноглобулинов G1 (IgG1), которое действует посредством ингибирования двух различных путей, нейтрализуя как ангиопоэтин-2 (Ang-2), так и фактор роста эндотелия сосудов А (VEGF-A).
- Ang-2 снижает стабильность сосудов, способствуя дестабилизации эндотелия, потере перицитов и патологическому ангиогенезу, и тем самым усиливая транссудацию и воспаление. Он также повышает чувствительность кровеносных сосудов к активности VEGF-A, что приводит к их дальнейшей дестабилизации. Ang-2 и VEGF-A отличаются синергизмом действия в отношении увеличения проницаемости сосудов и стимуляции неоваскуляризации.



Чтобы ознакомиться с инструкцией по медицинскому применению препарата фарицимаб, отсканируйте QR-код. Если Вам требуется распечатанная актуальная инструкция, свяжитесь с нами по телефону +7 (495) 229-29-99, и мы пришлем инструкцию по указанному Вами адресу.

1. Номер и дата регистрации: ЛП-№(001664)-(ПГ-РУ) от 13.01.2023.

\*Полная информация приведена в Инструкции по медицинскому применению препарата фарицимаб. Регистрационное удостоверение ЛП-(001664)-(ПГ-РУ) от 13.01.2023 с изменением от 31.03.2023 г.

АО «Рош-Москва»  
107031, Россия, г. Москва  
Трубная площадь, дом 2  
Помещение I, этаж 1, комната 42  
МФК «Галерея Наглинная»  
Тел.: +7 (495) 229-29-99  
www.roche.ru

M-RU-00012491 Июль 2023 г.  
Для специалистов здравоохранения

THE  
WINDOW  
TO CHANGE

Roche

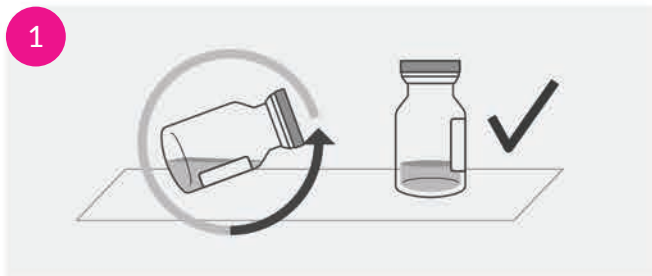
## КРАТКОЕ РУКОВОДСТВО ПО ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ФАРИЦИМАБ

Раствор для внутриглазного введения, 120 мг/мл<sup>1</sup>

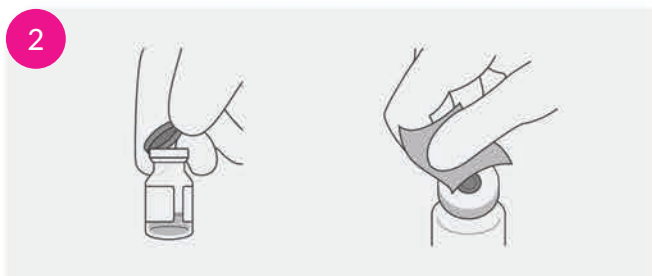


Препарат фарицимаб показан к применению у взрослых пациентов с 18 лет при неоваскулярной (влажной) форме возрастной макулярной дегенерации (нВМД) и диабетическом макулярном отеке (ДМО)

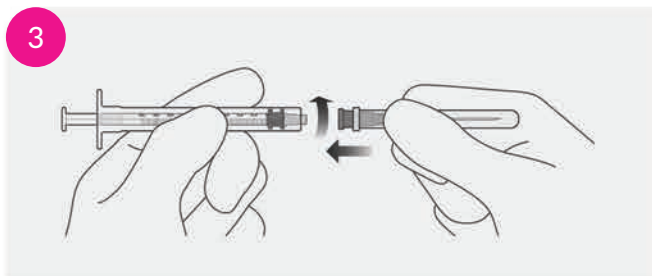
## Указания по применению



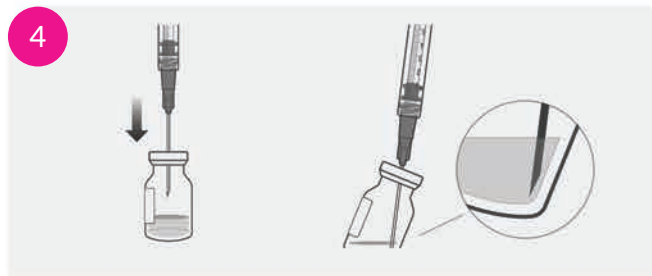
После извлечения из упаковки поместите флакон в прямом вертикальном положении на плоскую поверхность (примерно на 1 минуту), чтобы весь препарат осел на дне флакона.



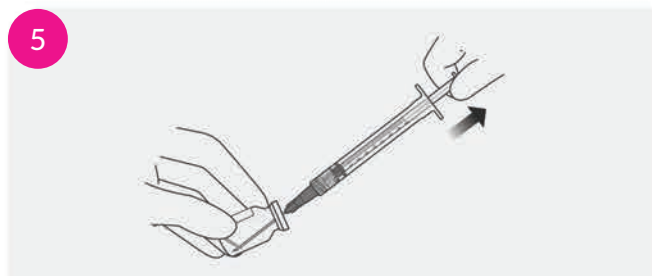
Удалите съемный обжимной колпачок с флакона, а затем протрите пробку флакона спиртовой салфеткой.



Соблюдая правила асептики, надежно присоедините иглу для переноса препарата, калибра 18 × 1½ дюйма, к шприцу объемом 1 мл с люэровским наконечником.



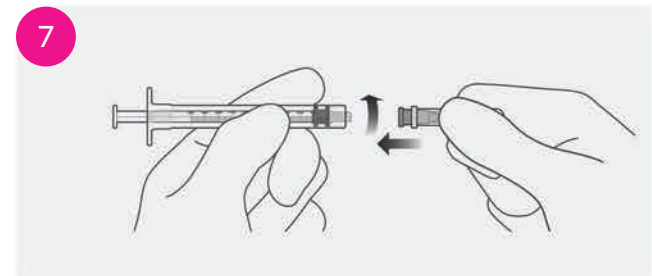
Соблюдая правила асептики, вставьте иглу для переноса препарата с фильтром в центр пробки флакона, нажмите до упора, затем слегка наклоните флакон так, чтобы игла коснулась нижнего края флакона.



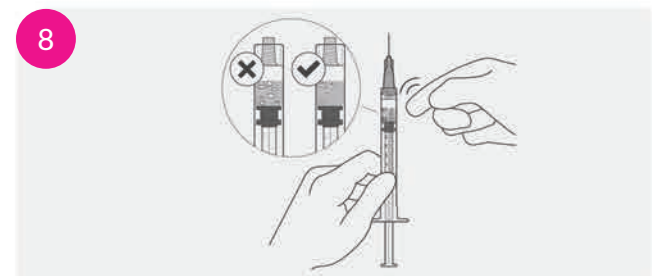
Удерживая флакон в слегка наклоненном положении, медленно удалите весь препарат из флакона. Срез иглы для переноса препарата с фильтром удерживайте погруженным в препарат во избежание попадания воздуха.



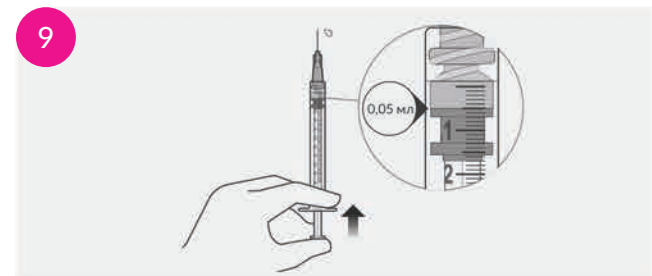
Отсоедините иглу для переноса препарата с фильтром от шприца и утилизируйте ее в установленном порядке. Не используйте иглу для переноса препарата с фильтром для внутриглазного введения.



Соблюдая правила асептики, надежно присоедините иглу для инъекции, калибра 30 × ½ дюйма, к шприцу с люэровским наконечником. Аккуратно снимите пластиковый колпачок с иглы, потянув за него.



Для проверки наличия пузырьков воздуха держите шприц иглой вверх. При наличии пузырьков воздуха следует аккуратно постучать пальцем по шприцу, пока пузырьки не всплывут наверх.



Осторожно выпустите воздух из шприца с иглой, медленно отпуская шток, чтобы привести верхнюю часть каучуковой пробки к отметке дозы на уровне 0,05 мл. Шприц готов к инъекции. Убедитесь, что введение осуществляется сразу после приготовления дозы. Весь оставшийся лекарственный препарат и отходы следует уничтожить в установленном порядке.