

# Куросурф® – оптимальный, экономически оправданный<sup>1</sup> выбор лечения для любого пациента с РДСн в любой ситуации



- Куросурф® – единственный сурфактант, одобренный для введения методом LISA в дозе 200 мг/кг<sup>2</sup>
- В сочетании со стратегией раннего введения ( $\text{FiO}_2 > 30\%$ ) улучшает результаты СРАР терапии, достоверно снижает риски смерти, развития БЛД и перевода на ИВЛ<sup>3,4</sup>
- Прост и удобен в применении<sup>3,4</sup>

## Краткая информация о препарате Куросурф®

**Регистрационный номер:** П № 015827/01. **Торговое название:** КУРОСУРФ®. **Лекарственная форма:** суспензия для эндотрахеального введения. **Состав:** 1 флакон 1,5 мл содержит: активный компонент — порактант альфа 120 мг, вспомогательные вещества — натрия хлорид, вода для инъекций. **Показания:** лечение РДС у недоношенных детей; профилактика РДС у недоношенных новорожденных с риском его развития. **Методика применения препарата:** перед употреблением флакон следует нагреть до комнатной температуры, например, держа его в руке несколько минут, осторожно (без встряхивания) переворачивая флакон несколько раз вверх и вниз дном для получения гомогенной суспензии. Суспензия набирается из флакона с использованием стерильной иглы и шприца и вводится одним из указанных способов: 1) отсоедините ребенка на мгновение от аппарата ИВЛ и через эндотрахеальную трубку введите однократно болюсно в нижнюю часть трахеи суспензию в дозе 1,25–2,5 мл/кг (100–200 мг/кг) массы тела. Проводите в течение приблизительно 1 минуты ручную вентиляцию легких с помощью дыхательного мешка и затем вновь подсоедините ребенка к аппарату ИВЛ с теми же настройками, что и до введения препарата. При необходимости введения дополнительных доз (1,25 мл/кг, что эквивалентно 100 мг/кг) они могут быть введены тем же способом. 2) Не отсоединяя ребенка от аппарата ИВЛ, введите однократно болюсно 1,25–2,5 мл/кг (100–200 мг/кг) суспензии непосредственно в нижний отдел трахеи, пропуская катетер через аспирационное отверстие в эндотрахеальную трубку. При необходимости введения дополнительных доз (1,25 мл/кг, что эквивалентно 100 мг/кг) они могут быть введены тем же способом. 3) Интубация, введение сурфактана, экстубация (удаление интубационной трубы — INSURE). Дозы те же, что и при способах введения 1 и 2). Применяется ручная вентиляция легких с помощью дыхательного мешка после введения сурфактана, после экстубации может быть применено создание постоянного положительного давления (ППД) через носовые канюли. 4) Менее инвазивное введение сурфактана через тонкий катетер (LISA). Дозы соответствуют указанным в пунктах 1), 2) и 3). Катетер малого диаметра, обеспечивающий возможность постоянного спонтанного дыхания, вводится в трахею ребенка, находящегося на режиме ППД с прямой визуализацией голосовых связок с помощью ларингоскопа. Инстилляцию препарата Куросурф® проводят в виде однократного болюсного введения в течение 0,5–3 мин. После инстилляции препарата тонкий катетер немедленно удаляется. В течение всей процедуры следует проводить ППД-терапию. Для этого метода введения следует использовать тонкие катетеры с маркировкой СЕ. Также, во избежание гипероксии, рекомендуется проводить постоянный чрескожный мониторинг давления кислорода в крови ( $\text{PO}_2$ ) или насыщения крови кислородом. Дозировка: препарат Куросурф® должен вводиться только в стационаре врачами, имеющими подготовку и опыт интенсивной терапии новорожденных, а также при наличии в стационаре соответствующего оборудования для ИВЛ и мониторинга состояния новорожденных с РДС. Лечение РДС: начальная разовая доза — 100–200 мг/кг (1,25–2,5 мл/кг) однократно болюсно. При необходимости применяют одну или две дополнительные дозы по 100 мг/кг с интервалом 12 ч. Максимальная общая доза — 300–400 мг/кг. Профилактика: препарат в разовой дозе — 100–200 мг/кг (1,25–2,5 мл/кг) ввести в течение первых 15 минут после рождения ребенка с подозрением на возможное развитие РДС. Дополнительные дозы препарата 100 мг/кг могут вводиться через 6–12 часов. В случае установления диагноза РДС и необходимости проведения ИВЛ введение препарата (по 100 мг/кг) продолжают с 12-часовым интервалом. Максимальная общая доза — 300–400 мг/кг. **Противопоказания:** гиперчувствительность к компонентам препарата. **Лобочное действие:** Нечасто: пневмоторакс, сепсис. Редко: брадикардия, артериальная гипотензия, бронхолегочная дисплазия, легочное кровотечение, снижение насыщения крови кислородом. Частота не известна: гипероксия, неонатальный цианоз, апноэ, отклонение от нормы энцефалограммы, осложнения эндотрахеальной интубации. **Особые указания:** до начала лечения препаратом Куросурф® общее состояние ребенка должно быть стабилизировано. Также рекомендуется коррекция ацидоза, артериальной гипертензии, анемии, гипогликемии и гипотермии. Если после введения дозы дыхание ухудшится, проверьте эндотрахеальную трубку на наличие слизистых пробок. Применение у недоношенных детей с тяжелой гипотензией не изучалось. В случае эпизодов брадикардии, гипотонии и пониженного насыщения крови кислородом следует прекратить применение препарата Куросурф® и принять соответствующие меры для нормализации частоты сердечных сокращений. После введения препарата податливость легких к растижению и оксигенация могут быстро улучшиться, требуя быстрой регулировки настроек аппарата искусственной вентиляции. При использовании LISA наблюдалось увеличение частоты брадикардии, апноэ и снижение насыщения крови кислородом. Эти явления обычно были кратковременными и проходили без последствий и легко купировались. Если эти явления стали серьезными, следует прекратить введение сурфактана и лечить осложнения.

1. По данным анализа, проводившегося на различных моделях, отличавшихся по методике расчета затрат (Marsh W., Smeeding J., York J., 2004). 2. Инструкция по медицинскому применению препарата П №015827/01 – 13082018. 3. Agar M. et al. Acta Paediatr. 2014 Jun; 103(6):c229-33. 4. Sweet D.G. et al. European Consensus Guideline<sup>2</sup>, on the Management of Respiratory Distress Syndrome – 2019 Update. Neonatology 2019; 115:432-450 5. A Fujii, SM Patel, R Allen, G Doros, C-Y Guo, S Testa, J Pernatol 2010; 30:665-670. 6. Speer CP et al. Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed. 1995 Jan; 72(1):F8-13. 7. Инструкция по медицинскому применению препарата Куросурф® П №015827/01-14052009.