

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Almirid 20

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Една таблетка съдържа 20 mg α-Dihydroergocriptine mesylate

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетки

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични индикации

Третиране на симптомите на влошаване на когнитивните способности и промени в поведението, свързани с психо-органичния сенилен синдром, сенилната деменция или съдовата деменция. Лечение на главоболие и мигрена, болест на Паркинсон, хиперпролактинемия и инхибиция на лактацията.

4.2 Дозировка и начин на приемане

Психо-органичен сенилен синдром, сенилна деменция и съдова деменция

1-ва и 2-ра седмица: 10 mg дневно, вечер, преди лягане.

3-та и 4-та седмица: 10 mg два пъти дневно, сутрин и вечер.

Поддържаща доза: 20 mg два пъти дневно, сутрин и вечер.

Главоболие и мигрена

Лекарственият продукт е с доказана ефективност само при профилактично лечение на главоболие, и не се препоръчва за лечение на остри форми.

Начална доза (2 седмици): 10 mg дневно, вечер, преди лягане.

Поддържаща доза: 10 mg два пъти дневно, сутрин и вечер.

Продуктът се дава на терапевтични цикли, не по-дълги от 6 месеца, като конкретната им продължителност трябва да се определи от лекар.

Паркинсон

Дозировката следва да се коригира според реакцията на пациента. Предлага се лечението да започне с Almirid 5. Препоръчителната първоначална доза е 5 mg два пъти дневно. Поддържащата доза в общия случай е 60 mg дневно, и може да се увеличи до 120 mg дневно. Тази дозировка може да се постигне постепенно, при последователно увеличаване на дозата от 10 mg дневно, през две седмици. Ако Almirid е предписан за лечение заедно с леводопа, независимо дали с декарбоксилазен инхибитор или не, и по-ниска доза следва да е достатъчна. Намалението на дозата леводопа следва да се извършва постепенно, до постигане на оптимален терапевтичен ефект.

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба № 11-12640/22.05.06	
692/14.03.06 <i>Марк.</i>	



Няма специални изисквания към дозировката за пациенти в напреднала възраст.

	сутрин	следобед	вечер
1-14 дни 1-2 седмици	капсула 5 mg		капсула 5 mg
15-28 дни 3-4 седмици	половин таблетка 20 mg		половин таблетка 20 mg
29-42 дни 5-6 седмици	половин таблетка 20 mg	половин таблетка 20 mg	половин таблетка 20 mg
43-56 дни 7-8 седмици	таблетка 20 mg		таблетка 20 mg
57-70дни 9-10 седмици	таблетка 20 mg	половин таблетка 20 mg	таблетка 20 mg
71-84 дни 11-12 седмици	таблетка 20 mg	таблетка 20 mg	таблетка 20 mg
Продължително лечение (максимална дневна доза)	2 таблетки x 20 mg	2 таблетки x 20 mg	2 таблетки x 20 mg

Хиперпролактинемия

Начална доза: 5mg два пъти дневно.

Поддържаща доза: 10-20 mg, които трябва да се постигнат постепенно, и да се вземат 2 пъти дневно.

Инхибиция на лактацията

5 mg два пъти дневно, в продължение на 5-10 дни, са достатъчни, за да се инхибира лактацията.

4.3 Противопоказания

Установена индивидуална свръхчувствителност към продукта. Установена или предполагаема бременност и при деца.

Предвид на инхибиционния ефект при лактация, противопоказано е използването на лекарствения продукт по време на кърмене.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

При болни от Паркинсон пациенти с галакторея, пролактин зависима аменорея, менструални смущения или акромегалия, лечението с Almirid може да премахне вече съществуващ стерилитет. Съответно, с оглед предизвикване от нежелана бременност, жените трябва да приемат нехормонални контрацептиви. При пациенти с акромегалия, при които има стара пептична язва или неизлекувана пептична язва е за предпочтение предписането на алтернативно лечение, предвид на липсата на експериментални данни и данни за безопасността на лекарствения продукт.



Поради структурното му сходство с ергопроизводни ("моравото рогче"), следва да се внимава при предписването на високи дози Almirid на пациенти, при които има стари психотични разстройства, тежки заболявания на сърдечно-съдовата система, пептична язва или кървене на гастроинтестиналния тракт.

Известно е, че плевритът и плевропулмоналната фиброза подлежат на дълго лечение със сходни субстанции. Не е доказана връзката между тези клинични находки и а-*dihydroergocriptine*. Пациенти, които имат плевропулмонални симптоми, следва да се наблюдават, и да се поощряват да търсят медицинска консултация с лекар, ако им се появи кашлица или задух.

При пациенти с чернодробна или бъбречна недостатъчност може да се прояви увеличение на серумните нива. Съответно, при такива пациенти трябва да се проследява внимателно титрирането на дозата.

α-*Dihydroergocriptine* се асоциира със сомнолентност, и други допамин агонисти могат да бъдат свързани с епизоди на внезапно настъпил сън, особено при пациенти с Паркинсон. Пациентите следва да бъдат информирани за това и посъветвани да внимават при шофиране или работа с машини, когато са подложени на лечение. Пациентите с прояви на сънливост, трябва да се въздържат да шофират или да работят с машини. В допълнение, при тях може да се помисли за намаляване на дозата или прекратяване на лечението.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти, и други форми на взаимодействие

α-*dihydroergocriptine* възпрепятства действието на антидопаминергични агенти, от типа на невролептиците.

Не се изключва възможното взаимодействие между α-*dihydroergocriptine* и лекарствени продукти за намаляване на кръвното налягане. Особено внимание трябва да се обръща на пациенти, които са подложени на лечение с други ергоалкалоиди или с лекарства, въздействащи на артериалното налягане - с оглед на възможността да се стигне до засилване на ефекта им. Това е особено важно при пациенти в напреднала възраст.

α-*dihydroergocriptine* подлежи на бърз метаболизъм от страна на изoenзим CYP3A4 на Цитохром P450. Фармакокинетичното проучване при здрави субекти показва, че при едновременно приемане на еритромицин, нивата в серума на α-*dihydroergocriptine* и неговите метаболити се увеличават значително. Поради този факт съществува увеличен потенциален риск от нежелани лекарствени реакции. Съответно, при едновременно приемане на лекарства, инхибиращи CYP3A4, трябва да се коригира дозата на α-*dihydroergocriptine*. Това трябва да се има предвид винаги, когато се предлага едновременно третиране. Макролидните антибиотици (например еритромицин) не бива да се употребяват едновременно с α-*dihydroergocriptine*, тъй като това може значително да засили действието на α-*dihydroergocriptine*.

4.6 Бременност и кърмене

Almirid е противопоказан при установена или предполагаема бременност. Тъй като той инхибира лактацията, използването му е противопоказано по време на кърмене.



4.7 Влияние върху способността за шофиране и работата с машини

В случай на хипотензивна реакция , която се проявява при някои пациенти, особено в ранния етап на лечението, трябва особено да се внимава при шофиране и работа с машини.

Пациентите, третирани с α- dihydroergocriptine, при които се проявява сънливост, трябва да бъдат уведомени да се въздържат от шофиране или от дейности, при които отслабването на вниманието може да подложи тях или други лица на риск от сериозно нараняване или смърт (напр. работа с машини), докато пациентите не преодолеят усещането за сънливост (виж също така раздел 4.4).

4.8 Нежелани лекарствени реакции

α- dihydroergocriptine се асоциира със сомнолентност.

По време на клиничните изпитвания някои пациенти се оплакваха от гадене, повръщане, гастралгия, парене в стомаха, диспепсия, запек, виене на свят, хипотензия, постурално ниско кръвно налягане, колапс, отпадналост, сънливост, общо безпокойство, главоболие и тахикардия.

Нежеланите лекарствени реакции обикновено се проявяват в първите дни на лечението, и продължават кратко. Някои от тези ефекти са свързани с дозата, и могат да се елиминират чрез намаляването ѝ.

В редки случаи може да се наблюдава кожен обрив. В този случай следва да се прекрати лечението и да се направи консултация с лекар.

В случай на лечение, комбинирано с леводопа, се наблюдава увеличена честота на нежеланите лекарствени реакции, от типа на гастралгия, пироза, припадъци и главоболие. Съобщени са случаи на отоци и халюцинации.

Макар и да липсват доказателства за връзка между продължителната употреба на dihydroergocriptine, и плевралната фиброза, каквато връзка е съобщена по отношение на други ергопроизводни, пациентите с плевропулмонални симптоми трябва да бъдат внимателно изследвани за възможна плеврална фиброза.

4.9 Предозиране

Случайното предозиране може да предизвика хипотензия, гадене и повръщане; в този случай, като антидот следва да се използва интрамускулно метоклопрамид. Пациентът трябва да остане да лежи, като се наблюдава артериалното му налягане.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Треморът, брадикинезията, и сковаността, които се наблюдават при Паркинсон, се дължат на постепенната дегенерация на допаминергичните неврони на Substantia Nigra, и на нигростриatalните нишки. Това води до липса на достатъчна инхибиция на холинергичните неврони на corpus striatum, и по този начин до екстра-пирамидни симптоми. α-дихидроергокриптинът се свързва силно с допаминовите рецептори, в резултат на което се стимулират D₂ допаминергичните рецептори на Substantia Nigra и Corpus Striatum. В допълнение, α-дихидроергокриптинът проявява частично



агонистично действие върху D₁ рецепторите. Стимулирането на допаминергичните неврони от страна на α- dihydroergocriptine отслабва екстра-пирамидните моторни симптоми, характерни за болестта на Паркинсон.

Проучванията при животни демонстрират, че лечението с α- dihydroergocriptine предотвратява симптомите, подобни на Паркинсон, причинени от токсина МРТР, като предотвратява дегенерацията на невронните клетки, предизвикана от оксидизиращи агенти.

Неврозащитната дейност представлява пряко действие на dihydroergocriptine върху съдържанието на редуцирания глутатион в мозъка, което представлява важен ендогенен фактор ("чистач") срещу цитотоксичността на високо-реактивните радикали, свободни от кислород. Образуването на свободни радикали в мозъка се увеличава с възрастта, поради усиленото токсично стимулиране, както и при някои дегенеративни болести като Паркинсон и Алцхаймер. Лечението с дихидроергокриптин предизвиква значително увеличение на редуцирания глутатион в мозъка, чрез активиране на ензими-антиоксиданти.

Чрез горния механизъм, лекарствения продукт предотвратява дегенерацията на невроните на Substantia Nigra, предизвикано от МРТР при експериментална болест на Паркинсон.

5.2 Фармакокинетични свойства

Фармакокинетиката на α- dihydroergocriptine вероятно се описва най-добре чрез позоваване на модел, състоящ се от три компонента. Връзката между доза, концентрация и ефект е линейна.

α- dihydroergocriptine се абсорбира бързо след приемане през устата. Най-високите му нива в плазмата се наблюдават след 30 до 120 минути. Свързването му с протеините е приблизително 50%. Приблизително 97% от α- dihydroergocriptine се метаболизира чрез черния дроб. Абсолютната орална бионаличност на лекарственият продукт е приблизително 2.4% от дозата. Средният му биологичен полуживот е приблизително 12 часа. α- dihydroergocriptine се екскретира чрез изпражненията.

След приемане на лекарственият продукт два до три пъти дневно, бързо се достига до стабилно състояние. При пациенти с хронични заболявания и съответно лечение, не са забелязани кумулативни прояви на лекарството.

5.3 Предклинични данни за безопасност

При мишки и плъхове оралната LD₅₀ е съответно 4384.6 и >5000mg/kg. При същите видове интравенозната LD₅₀ е 192.3 и 50.7mg/kg. При дългосрочни тестове за орална токсичност, извършени при плъхове и маймуни, α- dihydroergocriptine се толерира добре, особено при маймуните, и дори при дози, многократно по-високи от дневните терапевтични дози, прилагани при хората. Лекарственият продукт намалява фертилитета при плъховете, като репродуктивната му токсичност се забелязва при най-ниски дози от 18mg/kg дневно. Това се явява следствие от действието му, намаляващо пролактина. Репродуктивна токсичност е забелязана и при така при зайци, при дози от 18mg/kg дневно. Независимо от казаното, такава доза е достатъчно



висока от максималните дневни дози, които се прилагат при хората. Тестовете за мутагенност са с отрицателен резултат.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Lactose monohydrate

Microcrystalline cellulose

Croscarmellose sodium

Magnesium stearate

Povidone

6.2 Несъвместимост

Няма данни за несъвместимост, но не се препоръчва едновременната употреба с други лекарствени продукти.

6.3 Срок на годност

4 години

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява при температура под 25°C.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Блистери от алуминий и непрозрачно бяло PVC, съдържащи 10 таблетки в блистер.
Кутийката съдържа два блистера.

6.6 Инструкции за употреба

Няма

7. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Poli Industria Chimica

Rozanno (Milan) - Italy

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

20000166

9. ДАТА НА ПЪРВОТО РАЗРЕШЕНИЕ/НА ПОДНОВЯВАНЕТО НА РАЗРЕШЕНИЕТО

5 юни 2000

10. ДАТА НА РЕВИЗИЯ НА ТЕКСТА

