

Кратка характеристика на продукта

Sumamed® tablets 125 mg

Сумамед® таблетки 125 mg



КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. Търговско название на лекарствения продукт

Sumamed® tablets 125 mg

Сумамед® таблетки 125 mg

2. Количествени качествен състав

Всяка таблетка филмирана съдържа 125 mg azithromycin като дихидрат.

3. Лекарствена форма

Таблетка филмирана

4. Клинични данни

4.1. Показания

Sumamed е показан при лечение на инфекции, причинени от чувствителни микроорганизми (виж 5.1. Фармакодинамични свойства), както са посочени:

- ✓ Инфекции на горните дихателни пътища: бактериален фарингит/тонзилит, синуит и възпаление на средното ухо.
- ✓ Инфекции на долните дихателни пътища: бактериален бронхит, обострен хроничен бронхит, интерстициална и алвеоларна пневмония.
- ✓ Инфекции на кожата и меките тъкани: еритема хроника мигранс (първи стадий на Лаймска болест), еризипел, импетиго и вторична пиодермия.

4.2 Дозировка и начин на употреба

Azithromycin трябва да се приема еднократно дневно, най-малко един час преди или два часа след храна.

- ✓ Инфекции на горните и долните дихателни пътища и кожата и меките тъкани: тотална доза от 30 mg/kg (с изключение на еритема мигранс): 10 mg/kg веднъж дневно в продължение на 3 дни.
- ✓ Еритема мигранс: цялата дозировка е 60 mg/kg: 20 mg/kg през първия ден, последвани от 10 mg/kg от втория до петия ден в еднократен прием.

Сумамед® таблетки 125 mg се препоръчва за деца, които могат да прегълъщат таблетки (10 до 30 kg телесно тегло).

Поведение в случай, че се пропусне една доза:

Пропуснатата доза трябва да се вземе колкото се може по-скоро, а следващите на интервали от 24 часа.

4.3. Противопоказания

Sumamed е противопоказан при пациенти с известна свръхчувствителност към макролиди.

4.4. Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба

Трябва да се подхожда внимателно при приложение на azithromycin при пациенти с нарушен чернодробна функция.

Фармакокинетичните свойства на azithromycin позволяват кратък и лесен режим на дозиране. За горните индикации не се налага по-продължително приложение от това, препоръчвано в листовката.

Алергични реакции: В редки случаи се съобщава за сериозни алергични (рядко фатални) реакции като ангионевротичен едем и анафилактични реакции. Някои от тези реакции имат като резултат рецидивиране на



Кратка характеристика на продукта

Sumamed® tablets 125 mg

Сумамед® таблетки 125 mg



симптомите, което води до удължаване на периода за наблюдение и лечение. - НОВ

4.5. Лекарствени и други взаимодействия

Храната намалява абсорбцията на azithromycin, затова всяка дозировка трябва да се взема най-малко 1 час преди или 2 часа след ядене.

Антиацидните средства повлияват скоростта на абсорбиране на azithromycin. Препоръчва се интервал най-малко от 2 часа между приложението на azithromycin и никакво антиацидно средство.

Ерготаминови производни: при пациенти, които получават ерготаминови алкалойди, появата на ерготизъм може да се ускори от едновременното приложение на някои макролидни антибиотици. Не съществуват данни по отношение взаимодействието на ерготаминови производни и azithromycin. Поради теоретичната възможност за ерготизъм обаче, azithromycin трябва да се прилага внимателно с ерготаминови производни.

Други лекарства: Известно е, че макролидните антибиотици взаимодействват с дигоксин, циклоспорин, астемизол, триазолам, мидазолам или алфентанил. Въпреки, че няма данни за взаимодействие между azithromycin и тези лекарствени продукти, препоръчително е едновременната им употреба да става при стриктно мониториране.

В изследванията на фармакокинетичните взаимодействия на здрави доброволци не е наблюдаван значим ефект на azithromycin върху фармакокинетиката на теофилин, терфенадин, карбамазепин, метилпреднизолон и циметидин. За разлика от повечето макролиди, azithromycin не инактивира цитохром Р-450 и досега не са наблюдавани взаимодействия между него и тези лекарства.

При едновременното прилагане на azithromycin и варфарин или орални кумаринови антикоагуланти се съобщава за повишена склонност към хеморагии. Трябва да се има предвид възможността за по-често мониториране на протромбиновото време.

4.6. Бременност и кърмене

Бременност

В провежданите изследвания с azithromycin върху репродуктивността при животни не е установено нарушаване на фертилитета или вредно въздействие върху плода. Не съществуват обаче адекватни и добре контролирани изследвания при бременни жени. Тъй като изследванията при репродуктивността при животни не винаги са показателни за повлиянето при хора, azithromycin трябва да се използва по време на бременност, само ако това наистина се налага.

Кърмене

Няма данни за секреция в кърмата. Тъй като много лекарства се екскретират в кърмата, azithromycin трябва да се предписва на кърмачки, само ако това наистина се налага.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не са известни данни за влияние на Sumamed върху способността за шофиране и работа с машини.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Повечето от съобщаваните нежелани лекарствени реакции са леко до средно изразени по тежест и обратими при преустановяване на лечението.



Кратка характеристика на продукта

Sumamed® tablets 125 mg

Сумамед® таблетки 125 mg



По-голяма част от нежеланите лекарствени реакции са свързани с гастро-интестиналния тракт, напр. гадене, диария, болка в стомаха, повръщане и флатуленция.

Има съобщения за обратимо повишаване на чернодробните трансаминази и билирубина. Те се нормализират за две или три седмици след спиране на лечението.

Понякога може да настъпи холестатична жълтеница, а хепатит се наблюдава рядко.

Съобщава се за реакции на свръхчувствителност като обриви, пруритус, уртикария, ангиоедем или фоточувствителност. В редки случаи са наблюдавани тежки реакции на свръхчувствителност включително *erythema multiforme*, синдром на Stevens-Johnson и синдром на токсичната епидермална некролиза.

Много рядко има съобщения за обратими реакции от страна на централната нервна система, като умора, главоболие, замайване, обонятелни и вкусови нарушения, парастезии, синкоп, ажитация, повишена нервност и безсъние.

Рядко се съобщава за палпитации и аритмии, включително тахикардия.

Понякога може да настъпи артralгия. Рядко са наблюдавани интерстициални нефрити и остра бъбреchna недостатъчност.

Понякога по време на клинични изпитвания са наблюдавани преходни епизоди на леко намаление броя на неутрофилите, а в по-редки случаи – неутрофилия и еозинофилия, въпреки че не е установена причинна връзка с azithromycin.

Има съобщения за анафилактични реакции, в редки случаи фатални.

4.9. Предозиране

Не съществуват данни за предозиране на azithromycin. Типичните синдроми на предозиране на макролидните антибиотици включват преходна загуба на слуха, тежко изразено гадене, повръщане и диария. В случай на предозиране трябва да се предизвика повръщане и незабавно да се потърси медицинска помощ.

5. Фармакологични данни

5.1. Фармакодинамични свойства

Azithromycin представлява азалид, под клас на макролидните антибиотици. Чрез свързване с 50S рибозомната субединица, той инхибира синтезата на протеини в чувствителните организми.

Azithromycin има широк спектър на действие и е с доказана активност към повечето щамове Gram-отрицателни, Gram-положителни, анаеробни, вътреклетъчни и други микроорганизми.

$MIC_{90} \leq 0.01 \mu\text{g/ml}$

Mycoplasma pneumoniae

Haemophilus ducreyi

$MIC_{90} 0.01-0.1 \mu\text{g/ml}$

Moraxella catarrhalis

Propionobacterium acnes

Gardenella vaginalis

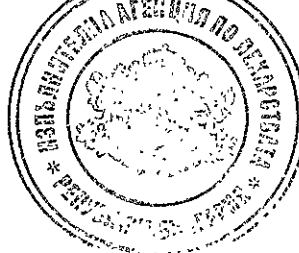
Actinomyces species

Bordetella pertussis

Borrelia burgdorferi

Mobiluncus species

$MIC_{90} 0.1-2.0 \mu\text{g/ml}$



Кратка характеристика на продукта
Sumamed® tablets 125 mg
Сумамед® таблетки 125 mg



Haemophilus influenzae	Streptococcus pyogenes
Haemophilus parainfluenzae	Streptococcus pneumoniae
Legionella pneumophila	Streptococcus agalactiae
Neisseria meningitidis	Streptococcus viridans
Neisseria gonorrhoeae	Streptococcus група C, F, G
Helicobacter pylori	Peptococcus species
Campylobacter jejuni	Peptostreptococcus
Pasteurella multocida	Fusobacterium necrophorum
Pasteurella haemolytica	Clostridium perfringens
Brucella melitensis	Bacteroides bivius
Bordetella parapertussis	Chlamydia trachomatis
Vibrio cholerae	Chlamydia pneumoniae
Vibrio parahaemolyticus	Ureaplasma urealyticum
Plesiomonas shigelloides	Listeria monocytogenes
Staphylococcus epidermidis	
Staphylococcus aureus*	

MIC₉₀ 2.0 – 8.0 µg/ml

Escherichia coli	Bacteroides fragilis
Salmonella enteritidis	Bacteroides oralis
Salmonella typhi	Clostridium difficile
Shigella sonnei	Eubacterium lentum
Yersinia enterocolitica	Fusobacterium nucleatum
Acinetobacter calcoaceticus	Aeromonas hydrophilia

5.2. Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Azithromycin се абсорбира добре след орално приложение и преминава бързо от серума в тъканите и различните органи. След еднократна орална дозировка от 500 mg azithromycin, 37% от лекарството се абсорбира и след 2-3 часа достига пикова плазмена концентрация (0,41 µg/ml).

Разпределение

Azithromycin се разпределя широко в организма като достига висока тъканна концентрация (до 50 пъти по-висока от тази в пламата). Обемът на разпределение е приблизително 31 l/kg.

Azithromycin се разпределя бързо в много тъкани и достига високи тъканни концентрации в диапазона от 1 до 9 µg/ml в зависимост от тъканта. След приложение на последната орална дозировка терапевтичните концентрации на azithromycin се поддържат в тъканите в продължение на пет до седем дни.

Една от най-интересните особености на azithromycin е неговият ъпдейк от фагоцитите, които мигрират в инфицираните участъци. Това свойство служи като транспортен механизъм за лекарството към инфицираната тъкан, където azithromycin достига по-високи концентрации в сравнение с неинфекцираната.

Azithromycin достига много високи вътреклетъчни концентрации във фагоцитите и показва много добра фагоцитна активност.

Екскреция

Времето на полуживот в плазмата отразява в голяма степен времето на полуживот в тъканите, който е 2-4 дни. Основният път на елиминиране на azithromycin е



Кратка характеристика на продукта

Sumamed® tablets 125 mg

Сумамед® таблетки 125 mg



жлъчната екскреция. Приблизително 50 % от жлъчната екскреция е под формата на непроменено вещество. Другата половина са 10 метаболита, образуван чрез N- и O-деметилиране, хидроксилиране на дезозаминни и агликонови пръстени и чрез деление на кладинозни производни. Сравнението на HPLC и микробиологичните анализи показва, че метаболитите не участват в микробиологичната активност на azithromycin. Приблизително 6% от приетата дозировка се изльзва в урината.

При доброволци в напреднала възраст (> 65 години) са наблюдавани съвсем малко по-високи (30 %) AUC стойности в сравнение с по-млади (< 45 години), но това не се приема за клинично значимо и следователно, не се препоръчва промяна на дозировката.

5.3. Предклинични данни за безопасност

В изследванията на подострата и хроничната токсичност при животни във всички тестувани органи, с изключение на белия дроб и мозъка, са установени дозозависими обратими патохистологични промени, наречени фосфолипидози, които представляват проявление на натрупването на azithromycin в тъканните лизозоми.

Проучванията върху плъхове, провеждани с високи перорални дози (100 mg/kg дневно или по-високи) в продължение на 1 месец имат като резултат настъпване на хепатоцелуларна некроза. Установено е, че черният дроб е основен таргетен орган за азитромициновата токсичност.

Клетъчна дегенерация и некроза са наблюдавани при кучета в следните органи: черен дроб, бъбреци и жлъчен мехур. Тези промени настъпват след двумесечно перорално приложение на azithromycin във високи дози (100 mg/kg дневно).

6. Фармацевтични данни

6.1. Списък на помощните вещества и техните количества

Ядро

Calcium hydrogen phosphate, anhydrous

Hypromellose

Maize starch

Pregelatinized starch

Microcristalline cellulosa

Sodium lauryl sulphate

Magnesium steratae

Филм покритие

Hypromellose

Color Indigotin lake (E 132)

Titanium dioxide (E 171)

Polisorbate 80

Talc

Water purified

6.2. Физико-химични несъвместимости

Не са известни.

6.3. Срок на годност

36 месеца

6.4. Специални условия за съхранение

Да се съхранява при температура под 25°C!

6.5. Данни за опаковката

PVC/AI блистер, 6 таблетки филмирани/блистер, един блистер в картонена кутия.

6.6. Препоръки при употреба

Не са необходими специални инструкции.



Кратка характеристика на продукта
Sumamed® tablets 125 mg
Сумамед® таблетки 125 mg



7. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба

PLIVA HRVATSKA d.o.o.
Ulica grada Vukovara 49
Zagreb, Croatia

8. Регистрационен № в регистъра по чл.28 от ЗЛАХМ
20000865/28.12.2000

9. Дата на първо разрешаване за употреба на лекарствения продукт
21.06.1994.

10. Дата на (частична) актуализация на текста
Юни 2005 година.

