

## **КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

## 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Ампицилин/Сулбактам АптаФарма 1 g/0,5 g прах за инжекционен/инфузионен разтвор  
Ampicillin/Sulbactam Aptapharma 1 g/0,5 g powder for solution for injection/infusion

Ампицилин/Сулбактам АптаФарма 2 g/1 g прах за инжекционен/инфузионен разтвор  
Ampicillin/Sulbactam Aptapharma 2 g/1 g powder for solution for injection/infusion

## 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

*Ампицилин/Сулбактам АптаФарма 1 g/0,5 g прах за инжекционен/инфузионен разтвор*  
Всеки флакон съдържа 1,0 g ампицилин,(като ампицилин натрий) (*ampicillin (as ampicillin sodium)*) и 0,5 g сулбактам, (като сулбактам натрий) (*sulbactam (as sulbactam sodium)*).

*Ампицилин/Сулбактам АптаФарма 2 g/1 g прах за инжекционен/инфузионен разтвор*  
Всеки флакон съдържа 2,0 g ампицилин,(като ампицилин натрий) (*ampicillin (as ampicillin sodium)*) и 1,0 g сулбактам, (като сулбактам натрий) (*sulbactam (as sulbactam sodium)*).

### Помощни вещества с известно действие

Всеки флакон Ампицилин/Сулбактам АптаФарма 1 g/0,5 g прах за инжекционен/инфузионен разтвор съдържа 115 mg (5 mmol) натрий.

Всеки флакон Ампицилин/Сулбактам АптаФарма 2 g/1 g прах за инжекционен/инфузионен разтвор съдържа 230 mg (10 mmol) натрий.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

## 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Прах за инжекционен/инфузионен разтвор.

Бял до почти бял кристален прах.

## 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

### 4.1 Терапевтични показания

Инфекции, причинени от микроорганизми, чувствителни към ампицилин/сулбактам. Основните показания са:

- инфекции на горните и долните дихателни пътища (включително синузит, отит на средното ухо, епиглотит; бактериални пневмонии);
- инфекции на пикочните пътища и пиелонефрит;
- интраабдоминални инфекции (включително перитонит), гинекологични инфекции (холецистит, ендометрит и тазов целулит);
- инфекции на кожата и меките тъкани;
- костни и ставни инфекции;
- гонококови инфекции;
- преди или след операция, за намаляване честотата на инфекциите на рани при пациенти подложени на коремна или тазова операция;
- лечение на пациенти с бактериемия, която възниква във връзка с или се подозира на свързана с някоя от горепосочените инфекции.



Трябва да се обърне внимание на официалните указания относно подходящата употреба на антибактериални средства.

#### 4.2 Дозировка и начин на приложение

##### Дозировка

###### *Възрастни*

Обичайната дозировка на Ампицилин/Сулбактам АлтаФарма е 1,5 g до 12 g дневно, разделена в отделни дози на всеки 6 или 8 часа - Общата доза сулбактам не трябва да надвишава 4 g дневно. По-малко тежките инфекции могат да бъдат лекувани със схема на приложение на всеки 12 часа.

Тежест на инфекцията	Дневна доза Ампицилин/Сулбактам АлтаФарма (сулбактам + ампицилин) (g)
Лека	1,5- 3 (0,5 + 1 до 1 + 2)
Умерена	до 6 (2 + 4)
Тежка	до 12 (4 + 8)

Честотата на приложение на дозите може да бъде определена в зависимост от тежестта на заболяването и бъбречната функция на пациента.

Лечението обикновено продължава до 48 часа след отзвучаване на пирексията и други абнормни признания.

Обикновено лечението се назначава за 5 до 14 дни, но този период може да бъде продължен или да се приложи допълнително ампицилин при много тежки случаи на заболяване.

За профилактика на хирургични инфекции, 1,5-3 g от Ампицилин/Сулбактам АлтаФарма трябва да бъдат приложени при въвеждането в анестезия, което предоставя достатъчно време за постигане на ефективни серумни и тъканни концентрации по време на операцията. Дозата може да се повтаря на всеки 6-8 часа; приложението обикновено се спира 24 часа след края на повечето хирургичните процедури, освен ако не е назначен допълнителен терапевтичен курс с Ампицилин/Сулбактам АлтаФарма.

При лечението на не усложнена гонорея, Ампицилин/Сулбактам АлтаФарма може да бъде приложен като еднократна доза от 1,5 g. Едновременно трябва да се прилага пробенецид 1 g перорално, за да се удължат плазмените концентрации на сулбактам и ампицилин.

###### *Педиатрична популация*

Дозировката за повечето инфекции при деца, кърмачета и новородени е 150 mg/kg/ден (еквивалентно на 50 mg/kg/ден сулбактам и 100 mg/kg/ден ампицилин), обикновено на всеки 6 или 8 часа.

При новородени и недоносени деца по време на първата седмица от живота препоръчителната доза е 75 mg/kg/ден (съответстваща на 25 mg/kg/ден сулбактам и 50 mg/kg/ден ампицилин), разделена приеми на всеки 12 часа.

###### *Пациенти с бъбречно увреждане*

При пациенти с тежко увреждане на бъбречната функция (креатининов клирънс <30 ml/min), кинетиката на елиминиране на сулбактам и ампицилин се повлиява по сходен начин и ето защо плазменото съотношение на едното вещество спрямо другото ще остане непроменено. При такива пациенти, дозовите интервали на Ампицилин/Сулбактам АлтаФарма трябва да бъдат удължени в съответствие с обичайната практика за ампицилин.

Препоръчителна доза при пациенти с бъбречно увреждане	
Креатининов клирънс (ml/min)	Дозов интервал
>30	6 до 8 часа
15 до 30	12 часа
5 до 14	24 часа



Сулбактам и ампицилин се елиминират от кръвта чрез хемодиализа в еднаква степен, поради което Ампицилин/Сулбактам АлфаФарма трябва да се прилага веднага след диализа и на интервали от 48 часа до следващата диализа.

#### Начин на приложение

##### Интравенозно или интрамускулно приложение

За интравенозно приложение Ампицилин/Сулбактам АлфаФарма трябва да бъде разтворен със стерилна вода за инжекции или друг съвместим разтвор (вж. точка 6.3). За да се осигури пълно разтваряне, трябва да се остави, докато изчезне пяната, за да може да се провери визуално. Дозата може да се приложи като болусна инжекция за минимум 3 минути или може да се използва в по-големи разреждания (50 – 100 ml), като интравенозна инфузия в продължение на 15-30 минути.

За интрамускулно приложение се препоръчва дълбоко интрамускулно инжектиране. При болка, може да се използва 0,5 % стерилен инжекционен разтвор на лидокаинов хидрохлорид за разтваряне на праха (3,2 ml 0,5 % стерилен разтвор за инжекции на лидокаинов хидрохлорид за ампицилин/сулбактам 1 g/0,5 g и 6,4 ml за ампицилин/сулбактам 2 g/1 g).

За указания относно реконституирането/разреждането на лекарствения продукт преди приложение вижте точка 6.6. и 6.3.

#### 4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към активните вещества.
- Свръхчувствителност към други пеницилини.
- Анамнеза за тежки незабавни реакции на свръхчувствителност (напр. анафилаксия) към други бета-лактами (напр. цефалоспорин, карбапенем или монобактам).
- Анамнеза за увреждане на черния дроб след употреба на ампицилин.

При интрамускулно приложение трябва да се спазват противопоказанията за употреба на лидокаин.

Интрамускулното приложение на Ампицилин/Сулбактам АлфаФарма е противопоказано при деца под 2-годишна възраст.

#### 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Съобщавани са сериозни и понякога фатални реакции на свръхчувствителност (анафилактични реакции) при пациенти на лечение с пеницилин, включително сулбактам / ампицилин. Тези реакции е по-вероятно да се проявят при лица с анамнеза за реакции на свръхчувствителност към пеницилин и/или реакции на свръхчувствителност към множество алергени.

Има съобщения за лица с анамнеза за свръхчувствителност към пеницилин, които са проявили тежки реакции при лечение с цефалоспорини. Преди терапия с пеницилин трябва да се направи внимателно снемане на анамнеза за предходни реакции на свръхчувствителност към пеницилини, цефалоспорини и други алергени. Ако се появи алергична реакция, прилагането на лекарството трябва да се преустанови и да се започне подходящата терапия.

Сериозните анафилактични реакции изискват незабавно спешно лечение с епинефрин (адреналин). Трябва да се приложат кислород, интравенозни стeroиди и мерки за обмяна на дыханието, включително интубация, ако се налага.

Тежки кожни реакции, като токсична епидермална некролиза (Toxic epidermal necrolysis (TEN)), синдром на Стивънс-Джонсън (Stevens-Johnson syndrome (SJS)), ексфолиативен дерматит, еритема мултиформе и остра генерализирана екзантематозна пустулоза.



Generalized Exanthematous Pustulosis (AGEP)) са съобщавани при пациенти на терапия с ампицилин/сулбактам. Ако се появи тежка кожна реакция, ампицилин/сулбактам трябва да се прекрати и да се започне подходяща терапия (вж. точка 4.8).

Както при всеки друг антибиотик, от съществено значение е непрекъснатото наблюдение за признания на свръхрастеж на нечувствителни организми, включително гъбички. Ако настъпи суперинфекција, лекарството трябва да се прекрати и/или да се започне подходяща терапия.

Съобщава се за *Clostridium difficile* свързана диария (*Clostridium difficile* Associated Diarrhea (CDAD)) при приложение на почти всички антибактериални средства, включително сулбактам натрий/ампицилин натрий, като тежестта може да варира от лека диария до фатален колит. Лечението с антибактериални средства променя нормалната флора на дебелото черво, което води до свръхрастеж на *C. difficile*.

*Clostridium difficile* произвежда токсини A и B, които допринасят за развитието на CDAD,. Произвежданият от щамове *Clostridium difficile* хипертоксин причинява повишена заболяваемост и смъртност, като тези инфекции могат да бъдат устойчиви на антимикробна терапия и може да изискват колектомия. CDAD трябва да се има предвид при всички пациенти с диария след употреба на антибиотици. Необходима е щателна анамнеза, тъй като е съобщавано за почва на CDAD в продължение на над 2 месеца след приложението на антибактериални средства.

Както при всяко продължително лечение, по време на терапията с Ампицилин/Сулбактам АлтаФарма, е препоръчително периодично да се проверява за дисфункция на бъбречната, чернодробната и хематопоетичната системи, особено при новородени, недоносени деца и кърмачета.

Употребата на ампицилин/сулбактам се свързва с лекарствено индуцирано чернодробно увреждане, в това число холестатичен хепатит с жълтеница. Пациентите трябва да бъдат посъветвани да се свържат с техния лекар, ако развитият признаки и симптоми на чернодробно заболяване.

Тъй като инфекциозната мононуклеоза е вирусна по произход, ампицилин/сулбактам не трябва да се използва за нейното лечение. При висок процент от пациентите с мононуклеоза, на терапия с ампицилин, се е появил кожен обрив. Кожният обрив, вследствие употребата на ампицилин, често се среща и при пациенти с лимфоцитна левкемия.

Ампицилин/Сулбактам АлтаФарма 1 g/0,5 g:

Този лекарствен продукт съдържа 115 mg (5 mmol) натрий на флакон, които са еквивалентни на 5,75 % от препоръчителния максимален дневен прием от 2 g натрий за възрастен.

Ампицилин/Сулбактам АлтаФарма 2 g/1 g:

Този лекарствен продукт съдържа 230 mg (10 mmol) натрий на флакон, които са еквивалентни на 11,5 % от препоръчителния максимален дневен прием от 2 g натрий за възрастен.

Максимална дневна доза от 12 g (8 g ампицилин и 4 g сулбактам) (вж. точка 4.2) би довела до прием от 920,8 mg натрий, които са еквивалентни на 46 % от препоръчителния от СЗО максимален дневен прием на натрий. Лекарственият продукт се счита с „високо ниво“ на натрий. Съдържанието на натрий в този лекарствен продукт трябва да се вземе предвид, когато се прилага на пациенти на диета с контролиран прием на натрий.

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

**Алопуринол:**

Съпътстващото приложение на алопуринол и ампицилин повишава съществено честотата на обривите при пациенти, които получават и двата продукта, в сравнение с пациенти, които са на терапия само с ампицилин.



#### *Аминогликозиди:*

Смесването на ампицилин с аминогликозиди *in vitro* води до съществено взаимно инактивиране; ако тези групи антибактериални лекарства се прилагат едновременно, трябва да бъдат прилагат на различни места, разделени с интервал от минимум 1 час (вж. точка 6.2).

#### *Антикоагуланти:*

Парентералните пеницилини могат да доведат до промени в тромбоцитната агрегация и коагулационните тестове. Тези ефекти могат да бъдат адитивни с ефектите на антикоагулантите.

**Бактериостатични лекарства (хлорамфеникол, еритромицин, сулфонамиди и тетрациклини):**  
Бактериостатичните лекарства могат да повлият на бактерицидното действие на пеницилините; най-добре е да се избягва едновременната терапия.

#### *Метотрексат:*

Едновременното приложение с пеницилини води до намаляване клирънса и съответстващо нарастване на токсичността на метотрексат. Такива пациентите трябва да бъдат внимателно проследявани. Може да се наложи повишаване на дозите на левковорин и прилагането му за по-дълги периоди от време.

#### *Пробенецид:*

Пробенецид намалява бъбречната канална секреция на ампицилин и суббактам, когато се прилага едновременно с тях; това води до повищени и удължени серумни концентрации, удължен елиминационен полужivot и повишен риск от токсичност.

#### *Взаимодействия с лабораторни тестове:*

Фалшиво положителна реакция за гликозурия може да бъде наблюдавана при анализ на урината с помощта на реагент на Бенедикт, реагент на Фелинг и Клинитест. След приложение на ампицилин при бременни жени е наблюдавано преходно намаляване на плазмената концентрация на общия конюгиран естриол, естриол-глюкуронид, конюгиран естрон и естрадиол. Този ефект може да възникне и при приложение на Ампицилин/Суббактам АптаФарма.

## **4.6 Фертилитет, бременност и кърмене**

#### Бременност

Проучванията върху репродуктивността при животни не показват фетотоксични ефекти на ампицилин или суббактам. Суббактам и ампицилин преминават плацентарната бариера. Безопасността при употреба по време на бременност не е установена. **Поради това Ампицилин/Суббактам АптаФарма не трябва да се използва по време на бременност, освен ако потенциалните ползи превишават потенциалните рискове.**

#### Кърмене

Ампицилин и суббактам се екскретират в кърмата при ниски концентрации (съответно 0,11 - 3 mg/l и 0,13 - 2,8 mg/l).

Употребата на ампицилин и суббактам при кърмещи жени може да причини диария при детето. Ампицилин и суббактам трябва да се използват по време на кърмене, само ако потенциалната полза оправдава потенциалния риск.

#### Фертилитет

Проучванията върху репродуктивността при животни не разкриват доказателства за нарушение на фертилитета или увреждане на плода, дължащи се на суббактам и ампицилин.

## **4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Ампицилин/Суббактам АптаФарма повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини. Въпреки това след приложение на Ампицилин/Суббактам АптаФарма може



да се появи замаяност, гърчове и сънливост, поради което пациентите трябва да бъдат посъветвани да не шофират или да не работят с машини, ако получат тези нежелани реакции.

#### 4.8 Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите реакции са изброени по MedDRA системо-органен клас и са групирани според тяхната честота. Следната конвенция е използвана за класификация на честотата: *много чести ( $\geq 1/10$ )*, *чести ( $\geq 1/100$  to  $< 1/10$ )*, *нечести ( $\geq 1/1000$  to  $< 1/100$ )*, *редки ( $\geq 1/10000$  to  $< 1/1000$ )*, *с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)*

Нежелани лекарствени реакции, свързани със самостоятелното приложение на ампицилин, могат да бъдат наблюдавани при приложението на Ампицилин/Сулбактам АлтаФарма.

Системо-органен клас	Чести	Нечести	Редки	С неизвестна честота
Нарушения на кръвта и лимфната система	Анемия, Тромбоцитопения, Еозинофилия	Левкопения, Неутропения		Хемолитична анемия Агранулоцитоза Тромбоцитопенична пурпура
Нарушения на имунната система				Анафилактичен шок Анафилактична реакция Анафилактоиден шок Анафилактоидна реакция Синдром на Кунис Свръхчувствителност
Нарушения на нервната система		Главоболие		Гърчове Замаяност Сънливост
Съдови нарушения	Флебит			
Респираторни, гръден и медиастинални нарушения				Диспнея
Стомашно-чревни нарушения	Диария	Повръщане	Коремна болка Гадене Глосит	Псевдомемброзен колит Ентероколит Мелена Стоматит Обезцветяване на езика
Хепатобилиарни нарушения	Хипербилирубинемия			Холестатичен хепатит, Холестаза, Жълтеница, Аномална чернодробна функция
Нарушения на кожата и подкожната тъкан		Обрив Сърбеж		Синдром на Стивънс-Джонсън Токсична епидермална некролиза Еритема мултиформе Остра генерализирана екзантема (Мултимодална) Ексфолиативен дерматит (вж. точка 4) Ангиодема Еритема Уртикария



Нарушения на бъбреците и пикочните пътища				Интерстициален нефрит
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	Болка на мястото на инжектиране	Умора Отпадналост		Реакция на мястото на инжектиране
Изследвания	Повищена аланин аминотрансфераза Повищена аспартат аминотрансфераза			

#### Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/риск за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изискава да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата  
ул. „Дамян Груев“ № 8  
1303 София  
България  
Тел.: +359 2 8903417  
уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

#### 4.9 Предозиране

##### Симптоми

Налична е ограничена информация за острата токсичност на ампицилин натрий и суббактам натрий при хора. Очаква се предозирането да предизвика прояви, които по същество са продължение на нежеланите реакции, съобщени с лекарствения продукт. Трябва да се отчита факта, че високите концентрации на бета-лактамни антибиотици в цереброспиналната течност могат да доведат до неврологични прояви, включително гърчове.

##### Терапия

Тъй като ампицилинът и суббактамът се отстраняват от кръвообращението чрез хемодиализа, тези процедури могат да ускорят елиминирането на лекарството от организма в случаи на предозиране при пациенти с нарушена бъбречная функция.

### 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

#### 5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: антибактериални продукти за системна употреба, Комбинации от пеницилини, вкл. бета-лактамазни инхибитори,

ATC код: J01CR01

##### Механизъм на действие

Биохимичните проучвания с безклетъчни бактериални системи показват, че суббактам е необратим инхибитор на най-важните бета-лактамази, които се срещат в устойчиви на

пеницилини организми. Докато антибактериалната активност на суббактам е ограничена главно

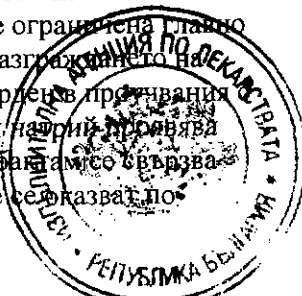
до *Neisseriaceae*, потенциалът за суббактам натрий за предотвратяване на разграждането на

пеницилините и цефалоспорините от резистентни микроорганизми е потвърден в проучвания

цели организми, с използване на резистентни щамове, при които суббактам натрий проявява

изразени синергични ефекти с пеницилини и цефалоспорини. Тъй като суббактам съвързва

също с някои пеницилин-свързвачи протеини, някои чувствителни щамове се оказват по-



чувствителни на комбинацията, отколкото към бета-лактамния антибиотик, прилаган самостоятелно.

Бактерицидният компонент на комбинацията е ампицилин, който подобно на бензил пеницилин действа срещу чувствителни микроорганизми по време на етапа на активно мултилициране чрез инхибиране на биосинтеза на мукопептида на клетъчната стена.

#### Антибактериален спектър

Ампицилин/Сулбактам АлтаФарма има широк спектър на антибактериално действие срещу изброените по-долу бактерии:

Грам-положителни:

*Staphylococcus Aureus* (чувствителен към метицилин), *Staphylococcus epidermidis* (включително устойчиви на пеницилин и някои метицилин устойчиви щамове); *Streptococcus pneumoniae*, *Streptococcus faecalis* и други видове *Streptococcus*;

Грам-отрицание:

*Haemophilus influenzae* и *parainfluenzae* (както бета-лактамазни положителни, така и отрицателни щамове);

*Moraxella catarrhalis*,

*Escherichia coli*,

Видове *Klebsiella*,

Видове протеи (както индол-положителни, така и индол-отрицателни),

Анаероби

*Bacteroides fragilis* и сродни видове

#### Устойчиви щамове

Разпространението на резистентността може да варира между различните щамове, държави и институции, дори между различните отделения на болница.

Както другите бета-лактамни антибиотици, ампицилин/сулбактам не е ефективен при инфекции, причинени от видове *Chlamydia* и *Mycoplasma*.

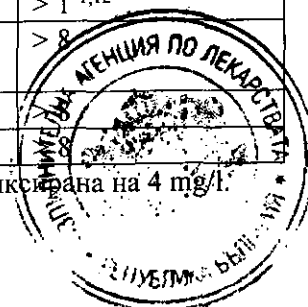
#### Границни стойности

Границните стойности на минималната инхибираща концентрация (МИК), установени от Европейския Комитет за Изследване на Антимикробната чувствителност (EUCAST) са представени по-долу.

**EUCAST клинични гранични стойности на МИК за ампицилин/сулбактам (2021-01-01, v11.0)**

Organism	Чувствителни (mg/l)	Резистентни (mg/l)
<i>Enterobacteriaceae</i> <sup>1</sup>	≤ 8	> 8
<i>Staphylococcus</i> spp.	Забележка <sup>2,3,4</sup>	Забележка <sup>2,3,4</sup>
<i>Enterococcus</i> <sup>1,5</sup>	≤ 4	> 8
<i>Streptococcus groups A, B, C and G</i>	Забележка <sup>6</sup>	Забележка <sup>6</sup>
<i>Streptococcus pneumoniae</i> <sup>7</sup>	Забележка <sup>8,9</sup>	Забележка <sup>8,9</sup>
<i>Viridans group streptococci</i>	Забележка <sup>10,11</sup>	Забележка <sup>10,11</sup>
<i>Haemophilus influenza</i>	≤ 1 <sup>1,12</sup>	> 1 <sup>1,12</sup>
<i>Moraxella catarrhalis</i>	≤ 1 <sup>1,12</sup>	> 1 <sup>1,12</sup>
Грам-положителни анаероби освен <i>Clostridium difficile</i> <sup>1</sup>	≤ 4	> 8
Грам-отрицателни анаероби <sup>1</sup>	≤ 4	
Несвързани с щама гранични стойности <sup>1</sup>	≤ 2	

<sup>1</sup> За целите на теста за чувствителност, концентрацията на сулбактам е фиксирана на 4 mg/l.



<sup>2</sup> Повечето *S. aureus* са производители на пеницилиназа, а някои са устойчиви на метицилин. И двата механизма ги правят устойчиви на бензилпеницилин, феноксиметилпеницилин, ампицилин, амоксицилин, пиперацилин и тикарцилин. Изолатите, които тестват чувствителността към бензилпеницилин и цефокситин, могат да бъдат докладвани като чувствителни към всички пеницилини. Изолатите, които са устойчиви на бензилпеницилин, но са чувствителни на цефокситин, са чувствителни на комбинации от  $\beta$ -лактам -  $\beta$ -лактамазни инхибитори, изоксазолилпеницилини (оксацилин, клоксацилин, диклоксацилин и флоклоксацилин) и нафцилин. За агенти, прилагани перорално, трябва да се внимава за постигане на достатъчна експозиция на мястото на инфекцията. Изолатите, които са устойчиви на цефокситин, са устойчиви на всички пеницилини

<sup>3</sup> Повечето коагулаза-отрицателни стафилококи са производители на пеницилиназа, а някои са устойчиви на метицилин. И двата механизма ги правят устойчиви на бензилпеницилин, феноксиметилпеницилин, ампицилин, амоксицилин, пиперацилин и тикарцилин. Понастоящем няма наличен метод, който може надеждно да открие производството на пеницилиназа в коагулаза-отрицателни стафилококи, но резистентността към метицилин може да бъде открита с цефокситин, както е описано

<sup>4</sup> Ампицилин чувствителен *S. saprophyticus* са *mcA*-отрицателни и чувствителни на ампицилин, амоксицилин и пиперацилин (без или с бета-лактамазен инхибитор).

<sup>5</sup> Чувствителността към ампицилин, амоксицилин и пиперацилин (без или с бета-лактамазен инхибитор) може да се изведе от ампицилин. Резистентността към ампицилин е необичайна при *E. faecalis* (потвърдено с МИК), но често при *E. faecium*.

<sup>6</sup> Чувствителността на стрептококови групи A, B, C и G към пеницилини се извежда от чувствителността към бензилпеницилин (индикации, различни от менингит), с изключение на фоноксиметилпеницилин и изоксазолилпеницилини за стрептококи група B.

<sup>7</sup> Добавянето на бета-лактамазен инхибитор не носи клинична полза.

<sup>8</sup> Оксацилин 1 µg дисков тест за скрининг или МИК тест за бензилпеницилин трябва да се използват за изключване на механизмите на резистентност към бета-лактами. Когато скринингът е отрицателен (зона за инхибиране на оксацилин  $\geq 20$  mm, или МИК на бензилпеницилин  $\leq 0,06$  mg/l), всички беталактамни агенти, за които са налични клинични гранични стойности, включително тези със „Забележка“, могат да бъдат докладвани като чувствителни, без допълнителни тестове, с изключение на цефаклор, който, ако се докладва, трябва да се отчете като „чувствителен, повишена експозиция“ (I). Когато скринингът е положителен (зона на инхибиране  $< 20$  mm, или МИК на бензилпеницилин  $> 0,06$  mg/l), чувствителността трябва да се докладва в случай, че зоната на оксацилин е  $\geq 8$  mm, в случай, че зоната на оксацилин е  $\leq 8$  mm, подсказва чувствителността към ампицилин.

<sup>9</sup> Чувствителност, изведена от ампицилин (показания, различни от менингит).

<sup>10</sup> Бензилпеницилин (МИК или дифузионен метод чрез използване на оксацилинов диск) може да се използва за скрининг на бета-лактамната резистентност при стрептококи от групата на *viridans*. Изолатите, категоризирани като скрининг отрицателни, могат да бъдат докладвани като чувствителни на бета-лактамни агенти, за които са изброени клинични гранични стойности (включително тези със „Забележка“). Изолатите, категоризирани като скрининг положителни, трябва да бъдат тествани за чувствителност към отделни агенти.

<sup>11</sup> За скрининг-отрицателни изолати на бензилпеницилин (зона на инхибиране  $\geq 18$  mm или МИК  $\leq 0,25$  mg/l), чувствителността може да се изведе от бензилпеницилин или ампицилин. За скрининг-положителни изолати на бензилпеницилин (зона на инхибиране  $< 18$  mm или МИК  $> 0,25$  mg/l), чувствителността се определя от ампицилин.

<sup>12</sup> Чувствителността може да се изведе от амоксицилин-claveуланова киселина iv.

## 5.2 Фармакокинетични свойства

### Разпределение

Ампицилин/сулбактам лесно се разпределя в повечето телесни тъкани и течности. Проникването в главния мозък и в гръбначната течност е слабо, освен когато менингитът е възпален. Високи концентрации на сулбактам и ампицилин в кръвта се постигат след въвеждане интравенозно или интрамускулно приложение.



### Елиминиране

И двете съставки имат период на полуразпад около 1 час. По-голямата част от продукта се екскретира непроменен в урината.

### **5.3 Предклинични данни за безопасност**

Острата токсичност на султамицилин (перорален лекарствен продукт, който освобождава ампицилин и суббактам след *in vivo* хидролиза) е ниска. LD50 на султамицилин-тозилат при плъхове е 7 g/kg след експозиция *per os*. Само суббактам води до LD50 > 10 g/kg при мишки след експозиция *per os*, докато тази стойност е приблизително 3,6 g/kg след интравенозно приложение. Съответните стойности при плъхове са >4 g/kg и 3,4 g/kg съответно. Токсичността се определя чрез многократно дозиране на султамицилин, суббактам или комбинация от суббактам-ампицилин в продължение на 6 месеца при плъхове и кучета.

В гореспоменатите проучвания за токсичност се наблюдават ефекти върху черния дроб след приложение на султамицилин или суббактам. В допълнение към повишенияте чернодробни ензими (GOT, GPT, LDH, AP), в черния дроб е открито и натрупване на гликоген в зависимост от дозата и времето, което се оказва обратимо след прекратяване на експозицията. Това натрупване на гликоген не е идентифицирано с нито едно известно заболяване, характеризиращо се с натрупване на гликоген.

В тези проучвания суббактам не е причинил значителна промяна в метаболизма на глюкозата. Не се наблюдава клинично значим ефект върху наличността на глюкоза при пациенти със захарен диабет, лекувани със суббактам/ампицилин за повече от 2 седмици.

Не се очаква натрупване на гликоген при хора след лечение със султамицилин в терапевтични дози, поради постигнатите плазмени нива.

В допълнение към очакваните обичайни реакции към антибиотичната терапия (лека диария или повръщане), не са открити допълнителни доказателства за токсичност.

Не са провеждани дългосрочни проучвания върху животни за оценка на канцерогенността. В голям брой проучвания нито суббактам, нито ампицилин показват значителни мутагенни ефекти.

При репродуктивни проучвания при мишки и плъхове султамицилин е използван в по-висока доза, отколкото е от максималната експозиция при хора и не показва данни за намален фертилитет или увреждане на плода.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

### **6.1 Списък на помощните вещества**

Няма

### **6.2 Несъвместимости**

Ампицилин/Сулбактам АптаФарма инжекция и аминогликозиди трябва да се разтворят и прилагат отделно, поради *in vitro* инактивиране на аминогликозиди от някои от аминопеницилините.

Ампицилин натрий е по-малко стабилен в разтвори, съдържащи глюкоза и други въглехидрати и не трябва да се смесва с кръвни производни или протеинови хидролизати.

### **6.3 Срок на годност**

3 години



Реконституиран разтвор:

Концентрираният разтвор за интрамускулно приложение (разтворен с 0,5 % лидокаин и съхраняван при 25 °C) трябва да се използва в рамките на 1 час след разтваряне.

Химическата и физическата стабилност при употреба на различни разтвори за интравенозна инфузия са както следва:

Разтвор за разреждане	Концентрация	Време за използване (в часове)	
	sulbactam +ampicillin	25 °C	4 °C
стерилна вода за инжекции	до 30 mg/ml		72
	до 45 mg/ml	8	48
натриев хлорид 9 mg/ml (0,9 %)	до 30 mg/ml		72
	до 45 mg/ml	8	48
натриев лактат	до 45 mg/ml	8	8
разтвор на глюкоза 50 mg/ml (5 %)	до 3 mg/ml	4	
	до 30 mg/ml	2	4
разтвор на глюкоза 50 mg/ml (5 %) в NaCl 4,5 mg/ml (0,45 %)	до 3 mg/ml	4	
	до 15 mg/ml		4
Воден разтвор на инвертна захар 100 mg/ml (10 %)	до 3 mg/ml	4	
	до 30 mg/ml		3
Рингер лактатен разтвор	до 45 mg/ml	8	24

От микробиологична гледна точка, освен ако начинът на отваряне/ разтваряне/ разреждане не изключва риска от микробно замърсяване, продуктът трябва да се използва незабавно.

Ако не се използва веднага, срока и условията за съхранение са отговорност на потребителя.

#### 6.4 Специални условия на съхранение

Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

За условията на съхранение след реконституиране/разреждане на лекарствения продукт вижте точка 6.3.

#### 6.5 Вид и съдържание на опаковката

Ампицилин/Сулбактам АптаФарма 1 g/0,5 g: прозрачни безцветни стъклени флакони тип I с вместимост 20 ml, затворени с бромобутилови гумени запушалки тип I с диаметър 20 mm и синьо алуминиево отчупващо се капаче.

Ампицилин/Сулбактам АптаФарма 2 g/1 g: прозрачни безцветни стъклени флакони тип I с вместимост 20 ml, затворени с бромобутилови гумени запушалки тип I с диаметър 20 mm и оранжево алуминиево отчупващо се капаче.

Предлага се в опаковки по 10 флакона.

#### 6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Използвайте само бистър или опалесциращ разтвор, без съдържание на частици.

Само за еднократна употреба.

Следните обеми разтворители могат да се използват за разтваряне за интрамускулно приложение, за i.v. болусно приложение или за интравенозно приложение след доза/доза/прием/разреждане:



Обща доза (g)	Еквивалентна доза сулбактам/ампици- лин (g)	Обем на флакона	Обем на разредите- ля (ml)	Оставащо количество * (ml)	Максимална крайна Концентрация на сулбактам/ампици- лин (mg/ml)
1,5	0,5/1,0	20 ml	3,2	4,0	125/250
3,0	1,0/2,0	20 ml	6,4	8,0	125/250

\* Наличен е достатъчен излишък, който да позволи наличието на оставащо количество и приложението на посочените обеми

Вижте също точки 4.2 и 6.3 за съвместими разтвори за разреждане.  
Вижте раздел 6.2 за несъвместимости.

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

## 7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Apta Medica Internacional d.o.o.  
Likozarjeva Ulica 6  
1000 Ljubljana  
Словения

## 8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Ампицилин/Сулбактам АптаФарма 1 g/0,5 g Reg №: 20210327  
Ампицилин/Сулбактам АптаФарма 2 g/1 g Reg №: 20210328

## 9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 17.11.2021  
Дата на последно подновяване:

## 10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

15.01.2023

