

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ИЗОРЕКС ДУОМАКС 100 mg/ml сироп

IZOREKS DUOMAX 100 mg/ml syrup

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всеки 1 ml сироп съдържа 100 mg инозин ацедобен димепранол (*inosine acedoben dimepranol*).

Помощни вещества с известно действие:

Пълният списък на помощните вещества, виж в точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Сироп

Бистра, светложълта течност с аромат на череша.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

ИЗОРЕКС ДУОМАКС сироп е показан:

- Като имуномодулатор при лечение на пациенти с имунодепресивни състояния и персистиращи вирусни инфекции, като подостър склерозиращ паненцефалит, херпес симплекс тип 1 и 2.
- За лечение на рецидивиращ херпес симплекс тип 1 и 2.
- Като допълнение при лечение на генитални брадавици.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка:

Дозата се определя въз основа на телесното тегло на пациента и тежестта на заболяването. Дневният прием трябва да се разпределя равномерно през часовете на будуване. Продължителността на лечението е 7 – 14 дни.

Възрастни и пациенти в старческа възраст:

50 mg/kg телесно тегло, до максимална дневна доза 4 g (обикновено 10 ml x 3-4 пъти дневно).

Деца на и над 1 година:

50 mg/kg телесно тегло дневно, (5 ml при тегло от 10 до 20 kg; над тези килограми се използва дозата за възрастни).

Дозировка при субакутен склерозиращ паненцефалит (SSPE):

100 mg/kg телесно тегло дневно, но не повече от 3-4 g при редовно проследяване на състоянието на пациента и на необходимостта от удължаване на лечението.

Дозировка при пациенти с генитални брадавици:

3 g (10 ml x 3 пъти на ден) за общо 14-28 дни, като допълнение към конвенционални лекарства или хирургични процедури, в съответствие със следните времеви графики:

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рев. №	20190289
Разрешение №	10 -07- 2024
BG/MA/MP -	65977
Одобрение №	/



а) 14-28 дни при *ниско рискови пациенти*, позволяйки постигането на максимално съотношение изчистване/рецидив на лезиите за 2 или повече месеца след прекъсване на лечението, без прилагане на друго лекарство;

б) 5 дни седмично, 1-2 последователни седмици на месец, в продължение на 3 месеца *при високо рискови пациенти (пациенти с имунен дефицит или такива с висок риск за рецидив)*, постигайки максимално съотношение изчистване/рецидив на лезиите до края на третия месец от лечението.

Профилите на пациентите с висок риск за рецидив или с цервикална дисплазия или генитални брадавици са сходни с тези при други заболявания и включват:

1. Генитални заболявания с вирусна история >2 години или > от 3 неуспешни минали терапии.
2. Имуносупресия в резултат от:
 - повтарящи се или хронични инфекции или други инфекции, предавани по полов път;
 - противоракова химиотерапия;
 - хронична злоупотреба с алкохол.
3. Нелекуван захарен диабет.
4. Атопия.
5. Продължителна употреба на орални контрацептиви (2 години или повече).
6. Концентрация на фолат (сол/естер на фолиевата киселина) в еритроцитите < 660 nmol/L.
7. Липса на анамнеза за кожни брадавици в детството.
8. Многобройни сексуални партньори или всяка промяна на дългогодишния партньор.
9. Чести вагинални сексуални контакти (>2-6 пъти седмично).
10. Анален секс.
11. Възраст (за всяка допълнителна година над 20 ± 3 години) = 1.1 коефициент съотношение $p = 0.001$ при 95 % CI).
12. Продължително тютюнопушене.

Начин на приложение:

За перорална употреба.

Дневният прием трябва да се разпределя равномерно през часовете на будуване.

4.3 Противопоказания

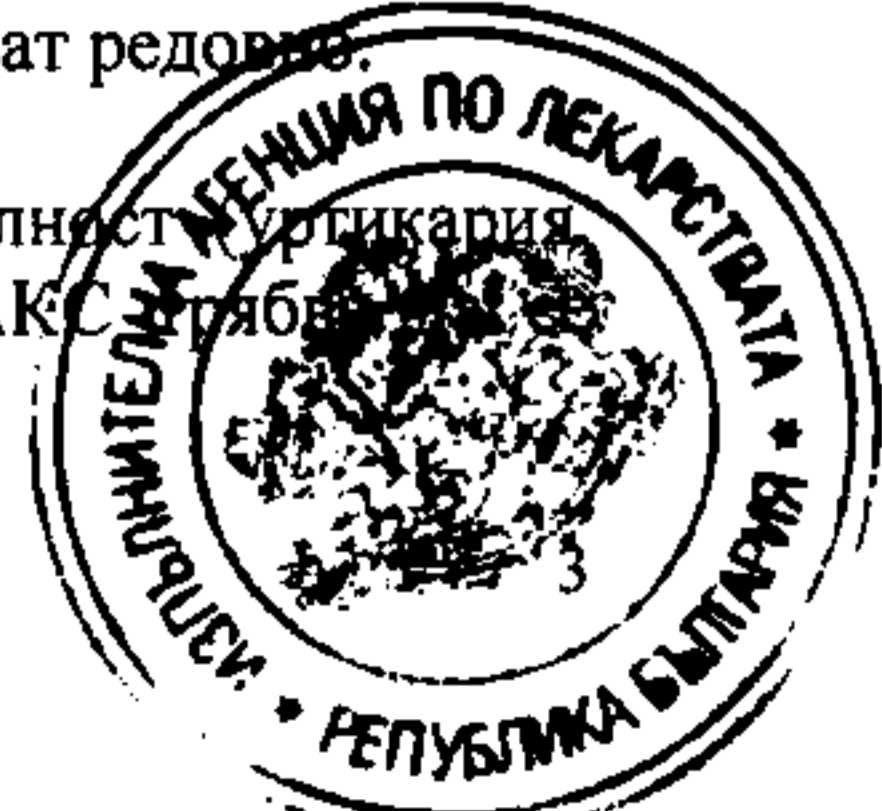
ИЗОРЕКС ДУОМАКС не трябва да се употребява:

- при пациенти с известна свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.;
- при пациенти, понастоящем страдащи от подагра;
- при пациенти с повишени стойности на пикочната киселина в кръвта.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

ИЗОРЕКС ДУОМАКС може да предизвика преходно повишиване на изходните нива на пикочната киселина в серума и урината, които обичайно остават в нормалните граници (приемайки 8 mg % като горна граница), особено при мъжете и застаряващата популация от двата пола. Повишиването на стойностите на пикочната киселина се дължи на катаболитния метаболизъм на инозиновата съставка на продукта при хората до пикочна киселина. То не се дължи на основни лекарственно-индуктирани промени в активността на ензимите или в пречистващата функция на бъбреците. Следователно, ИЗОРЕКС ДУОМАКС може да се прилага с повищено внимание при пациенти с анамнестични данни за подагра, хиперурикемия, уролитиаза или при пациенти с нарушена бъбречна функция. По време на лечението, стойностите на пикочната киселина при тези пациенти трябва да се проследяват редовно.

При някои пациенти може да настъпят остри реакции на свръхчувствителност (ургикария, ангиоедем, анафилаксия). В тези случаи, лечението с ИЗОРЕКС ДУОМАКС трябва да бъде преустанови.



При продължително лечение е възможно образуване на камъни в бъбреците. В случай на продължително лечение над 3 и повече месеци, при всички пациенти трябва да се контролират редовно стойностите на пикочната киселина в серума и/или урината, чернодробната функция, кръвната картина и бъбречната функция.

ИЗОРЕКС ДУОМАКС съдържа захароза.

Пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към фруктоза, глюкозо-галактозна малабсорбция или захарозо-изомалтазен дефицит не трябва да приемат това лекарство.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Лекарственият продукт трябва да се използва с повищено внимание при едновременно прилагане с инхибитори на ксантиноксидазата (алопуринол) или урикоурични средства, диуретици – тиазидни диуретици (като хидрохлоротиазид, хлорталидон, индапамид) или диуретици, повлияващи екскрецията през бъбречната бримка (като фуроземид, етакринова киселина).

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Липсват контролирани проучвания, проследявачи риска за фетуса и нарушенето на фертилитета при хора. Не е известно дали инозин се екскретира в майчината кърма. Ето защо, не трябва да се прилага по време на бременност или кърмене, освен ако лекарят не прецени, че ползите надвишават потенциалния рисков.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

ИЗОРЕКС ДУОМАКС не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране или работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Единствената системно наблюдавана много честа ($\geq 1/10$) лекарствено-свързана нежелана реакция е преходно повишение (обично оставащо в границите на нормата) на стойностите на пикочната киселина в серума и урината, които обикновено се връщат към изходните си нива няколко дни след края на лечението.

Чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$) нежелани реакции са съобщени при $> 1\%$ от клинични проучвания с продължителност 3 и повече месеца:

Стомашно-чревни нарушения	Гадене със или без повръщане, дискомфорт в епигастрита
Общи нарушения на мястото на приложение	Отпадналост и неразположение
Изследвания	Повишаване на нивата на трансаминазите, алкалната фосфатаза или на уреята в кръвта
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Сърбеж, кожни обриви
Нарушения на нервната система	Главоболие, световъртеж
Нарушения на мускулно- скелетната система и съединителната тъкан	Артракгия



Нечести ($\geq 1/1000$ до $< 1/100$) нежелани реакции са съобщени при $< 1\%$ от клинични проучвания с продължителност 3 и повече месеца и при постмаркетингови наблюдения:

<i>Стомашно-чревни нарушения</i>	Диария, запек
<i>Нарушения на нервната система</i>	Сънливост или безсъние
<i>Психични нарушения</i>	Нервност
<i>Нарушения на бъбреците и пикочните пътища</i>	Полиурия (повишенна диуреза)

Следните нежелани реакции са съобщени при постмаркетинговото наблюдение. Честотата им е *неизвестна (от наличните данни не може да бъде направена оценка)*.

<i>Стомашно-чревни нарушения</i>	Болка в горната част на корема
<i>Нарушения на имунната система</i>	Ангиоедем, свръхчувствителност, уртикария, анафилактична реакция
<i>Нарушения на нервната система</i>	Замаяност
<i>Нарушения на кожата и подкожната тъкан</i>	Еритем

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/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
Тел.: +359 2 8903417
Уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

Няма съобщения за случаи на предозиране с инозин ацедобен димепранол. Сериозни нежелани реакции, обаче, освен повишените нива на пикочната киселина в организма, са малко вероятни, предвид резултатите от проучванията върху токсичността при животни. Лечението трябва да бъде ограничено до симптоматични и поддържащи мерки.

5 ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Имуномодулатор – антивирусен лекарствен продукт.
ATC код: J05 AX05

Механизъм на действие

Инозин ацедобен димепранол е синтетично пуриново производно с имуномодулиращи и противовирусни свойства, които са резултат от явно *in vivo* усиливане на имунния отговор на организма, благодарение на лекарствения продукт.

Фармакодинамични ефекти

Клинични проучвания показват, че инозин ацедобен димепранол нормализира недомогливостта или нарушен клетъчно-медиран имунитет (до изходния за организма) чрез предизвикването на тип Th1 отговор, който индуцира узряването и диференцирането на Т-лимфорцити.



потенцирането на индуцираните лимфопролиферативни реакции в митогенен- или антиген-активираните клетки. По подобен начин, лекарствения продукт модулира цитотоксичността на Т-лимфоцитите и на естествените клетки-убийци, функциите на Т8 супресорните и на Т4 хелперните клетки, а така също и повишава броя на IgG и повърхностните маркери за комплемента.

Инозин ацедобен димепранол увеличава производството на цитокина IL-1 и подпомага продукцията на IL-2, регулирайки възходящо експресията на IL-2 рецептора *in vitro*. Той увеличава значително ендогенната секреция на IFN- γ и намалява *in vivo* продукцията на IL-4. Освен това, той потенцира химиотаксиса и фагоцитозата на неутрофилите, моноцитите и макрофагите.

Клинична ефикасност и безопасност

In vivo, инозин ацедобен димепранол подпомага потенцирането на потискания синтез и транслационната способност на информационната (матрична) РНК (mRNA) на лимфоцитите, като същевременно инхибира синтеза на вирусната РНК посредством все още неизяснени степени на (1) инозин-медирано включване на оротовата киселина в полиривозомите; (2) потискане на залавянето на полиадениловата киселина към информационната (матрична) РНК на вируса и (3) молекуллярна реорганизация на лимфоцитните вътремембрани плазмени частици (*intramembrane plasma particles*, IMP), която увеличава почти трикратно плътността им.

Инозин ацедобен димепранол инхибира фосфодиестеразата на цикличния гуанозин 3', 5'-монофосфат само при високи концентрации *in vitro* и при нива, невключени в проявите на имунофармакологичните ефекти *in vivo*.

5.2 Фармакокинетични свойства

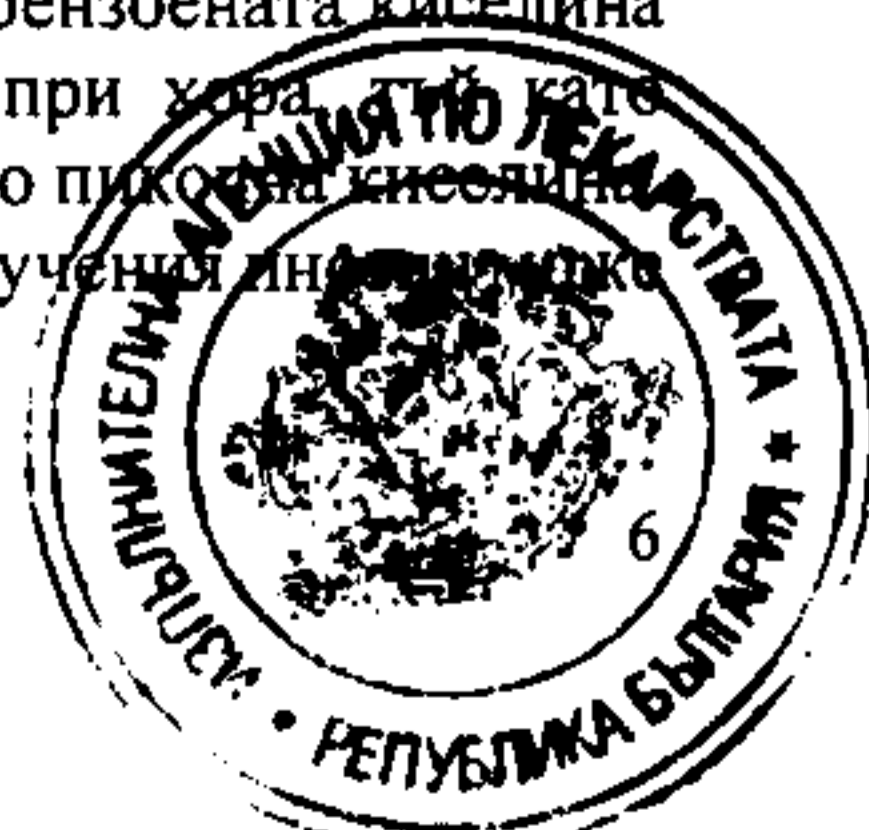
Всяка от съставките на лекарствения продукт показва собствени фармакологични свойства.

Абсорбция: Приложен перорално при хора, инозин ацедобен димепранол се абсорбира бързо и напълно ($\geq 90\%$) от stomashno-chrevния тракт и преминава в кръвта. Също така, след пероралното му приложение при маймуни от рода „*Macacus rhesus*”, 94-100 % от интравенозните стойности на DIP [N,N-диметиламино-2-пропанол] и PAcBA [*p*-ацетамидобензоената киселина] компонентите се откриват в урината им.

Разпределение: След прилагането на лекарствения продукт при маймуни е установено радиобелязано остатъчно количество в следните тъкани (в низходяща активност): бъбреци, бели дробове, черен дроб, сърце, далак, тестиси, панкреас, скелетна мускулатура.

Метаболизъм: След перорално приложение на 1 g инозин ацедобен димепранол при хора са установени следните плазмени нива за DIP и PAcBA, съответно: 3,7 micrograms/ml (след 2 часа) и 9,4 micrograms/ml (след 1 час). В проучвания върху поносимостта на дозата при хора, пиковото покачване на нивото на пикочната киселина след приема, като мярка за внесения с лекарствения продукт инозин, не е линейно и може да варира с $\pm 10\%$ в последващите приема 1-3 часа.

Екскреция: При доза от 4 g дневно и в условията на устойчиво състояние, 24-часовата екскреция в урината на *p*-ацетамидобензоената киселина (PAcBA) и нейния основен метаболит достига около 85 % от получената доза. 95 % от радиоактивността в урината, дължаща се на N,N-диметиламино-2-пропанол (DIP), идва от неметаболизирания N,N-диметиламино-2-пропанол (DIP) и неговия N-оксид. Времето на полуживот е 3,5 часа за N,N-диметиламино-2-пропанол (DIP) и 50 минути за *p*-ацетамидобензоената киселина (PAcBA). При хората, основен метаболит на N,N-диметиламино-2-пропанол (DIP) е N-оксид, а този на *p*-ацетамидобензоената киселина (PAcBA)- о-ацилглюкуронид. Опитите с радиоизотопи са неподходящи при хора, тъй като инозиновата съставка се кatabолизира по пътя на пуриновото разграждане до пикочна киселина. След пероралното приложение на сиропа при животни, до около 70 % от получена инозинова



да бъде установен под формата на пикочна киселина, а остатъкът му – като нормалните метаболити ксантин и хипоксантин.

Бионаличност/Площ под кривата (AUC): В условията на устойчиво състояние, находките в урината за съставката р-ацетамидобензоената киселина (PAcBA) и нейния метаболит са $\geq 90\%$ от очакваната стойност за разтвора. Находката за съставката N,N-диметиламино-2-пропанол (DIP) и нейния метаболит са $\geq 76\%$.

В плазмата, площта под кривата (AUC) е $>88\%$ за DIP и $\geq 77\%$ за PAcBA.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Изорекс показва нисък профил на токсичност при мултивариантни проучвания върху остра, подостра и хронична токсичност при мишки, плъхове, кучета, котки и маймуни в дози до 1500 mg/kg/дневно и произвежда най-ниската средна летална доза LD50 след перорално приложение, надвишаваща 50-кратно максималната терапевтична доза от 100 mg/kg/дневно.

Продължителните токсикологични проучвания при мишки и плъхове не показват карциногенен потенциал.

Стандартните изследвания за мутагенност и *in vivo* проучвания при мишки и плъхове, както и *in vitro* проучвания върху лимфоцити от човешка периферна кръв, не показват aberrантни свойства. Няма данни за перинатална токсичност, ембриотоксичност, тератогенност или нарушена репродуктивна функция при мишки, плъхове и зайци при проучвания с продължително парентерално прилагане на дози, надвишаващи 20-кратно максималната препоръчителна терапевтична доза при хора (100 mg/kg/дневно). (*Виж също точка 4.6, относно препоръките за употреба по време на бременност*).

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Захароза
Пропилен гликол
Захарин натрий
Лимонена киселина
Натриев хидроксид, разтвор
Метил-р-хидроксибензоат Е 219
Пропил-р-хидроксибензоат Е 217
Аромат на череша
Пречистена вода

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност

3 години

Срок на годност след първо отваряне на бутилката - 12 месеца.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 25° C.



6.5 Вид и съдържание на опаковката

Стъклени бутилки с жълт кехлибарен цвят от тип III – 100 ml със запушалка - капачка на винт защитена от деца, с вътрешно уплътнение от полиетилен (PE) и външна капачка от полипропилен (PP), придружени от дозираща чашка от PP в картонена кутия, заедно с листовка.

6.6 Специални предпазни мерки при работа и изхвърляне

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

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рекс Фармасютикс Лондон ЕООД
бул. „Симеоновско шосе“ 110
кв. Градина, бл. 12, ет. 4, ап. 16
1700 София, България

8. НОМЕР/А/ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. № 20190289

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

Дата на първо разрешаване: 19.12.2019 г.

Дата на последно подновяване:

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

