

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

СКАБАЛ 3 mg таблетки
SCABALL 3 mg tablets

МОСЪЛНИЧЕНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта Приложение 1	
Към Рез. №	20210279
Продукт №	66021
BG/MA/MP -	15 -07-2024
Одобрение №	

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Една таблетка съдържа 3 mg ивермектин (*ivermectin*).
За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетка.

Таблетките са кръгли, бели или почти бели, плоски със скосени ръбове, с диаметър 5,5 mm и дебелина 2,1 mm.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

- Лечение на стомашно-чревна стронгилоидоза (ангилулоза).
- Лечение на подозирани или диагностицирани микрофilarемии при пациенти с лимфатична филариоза, причинена от *Wuchereria bancrofti*.
- Лечение на краста при човека. Лечението е оправдано, когато диагнозата краста е била поставена клинично и/или чрез паразитологично изследване. Лечението не е оправдано в случай на сърбеж без официална диагноза.

Трябва да се вземат предвид официалните насоки. Те обикновено включват насоките на СЗО и на обществените здравни власти.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Лечение на стомашно-чревна стронгилоидоза

Препоръчителната доза е единична перорална доза от 200 микрограма ивермектин на килограм телесно тегло.

Като указание, дозата, определена според теглото на пациента, е както следва:

ТЕЛЕСНО ТЕГЛО (kg)	ДОЗА (брой таблетки от 3 mg)
15 до 24	една
25 до 35	две
36 до 50	три
51 до 65	четири
66 до 79	пет
≥ 80	шест



Лечение на микрофиларемия, причинена от *Wuchereria bancrofti*

Препоръчителната доза при масово разпространение за лечение на микрофиларемия, причинена от *Wuchereria bancrofti*, е единична перорална доза веднъж на 6 месеца определена така, че да осигури приблизително 150 до 200 µg/kg телесно тегло.

В ендемични райони, където лечението може да бъде приложено само веднъж на всеки 12 месеца, препоръчителната доза е 300 до 400 µg/kg телесно тегло, за да се поддържа адекватно потискане на микрофиларемията при лекувани пациенти.

Като указание, дозата, определена според теглото на пациента, е както следва:

ТЕЛЕСНО ТЕГЛО (kg)	ДОЗА, когато се прилага веднъж на всеки 6 месеца (брой таблетки от 3 mg)	ДОЗА, когато се прилага веднъж на всеки 12 месеца (брой таблетки от 3 mg)
15 до 25	една	две
26 до 44	две	четири
45 до 64	три	шест
65 до 84	четири	осем

Като алтернатива и при липса на везни, дозата на ивермектин при употреба в кампании за масова химиотерапия може да се определи въз основа на ръста на пациента, както следва:

ВИСОЧИНА (см)	ДОЗА, когато се прилага веднъж на всеки 6 месеца (брой таблетки от 3 mg)	ДОЗА, когато се прилага веднъж на всеки 12 месеца (брой таблетки от 3 mg)
90 до 119	една	две
120 до 140	две	четири
141 до 158	три	шест
> 158	четири	осем

Лечение на краста при хора

Препоръчителната доза е единична перорална доза, която да осигури 200 µg ивермектин/kg телесно тегло.

Обикновена краста:

Възстановяването се определя като окончателно само след четири седмици на лечение. Персистирането на сърбежа или лезиите от разчесване не оправдават повторен курс на лечение преди изтичането на този период.

Приложението на втора доза в рамките на две седмици след първата доза трябва да се обмисли само:

- a) когато се появят нови специфични лезии,
- b) когато резултатът от паразитологичното изследване на тази дата е положителен.

Профузна и крустозна краста:

При тези тежки форми на инфекция може да се наложи да бъде приложена втора доза ивермектин в рамките на 8 до 15 дни след първоначалната и/или да се приложи съпътстващо локално лечение, за да се постигне възстановяване.

Бележка към пациентите, лекувани от краста

Контактните хора, особено членове на семейството и партньори, трябва да преминат

медицински преглед възможно най-скоро и, ако е наложително, трябва да им бъде приложен подходящо лечение против краста.



Трябва да се вземат предвид хигиенни мерки, с които да се предотврати повторна инфекция (напр. ноктите на ръцете да се поддържат къси и чисти), и да се следват официалните препоръки относно почистването на дрехите и спалното бельо.

Педиатрична популация

Безопасността при педиатрични пациенти с телесно тегло под 15 kg не е установена за всички показания.

Пациенти в старческа възраст

Клиничните проучвания с ивермектин не включват достатъчен брой пациенти на възраст 65 години и повече, за да се определи дали те се повлияват от лечението по различен начин от по-младите хора. Клиничният опит досега не е установил разлики в повлияването от лечението между пациенти в старческа възраст и по-млади пациенти. По принцип, лечението при пациенти в старческа възраст трябва да става с повишено внимание, като се има предвид по-високата честота на намалена чернодробна, бъбречна или сърдечна функция, както и наличието на съществуващи заболявания или друга лекарствена терапия.

Начин на приложение

За перорално приложение.

При деца на възраст под 6 години таблетките трябва да бъдат счупени преди да се гълтнат.

Лечението е единична перорална доза, приета с вода на гладно.

Дозата може да се приеме по всяко време на деня, но не трябва да се приема храна в рамките на два часа преди или след приложението, тъй като влиянието на храната върху абсорбцията не е известно.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Специални предупреждения

Ефикасността и схемата на дозиране на ивермектин при имунокомпрометирани пациенти, лекувани за чревна стронгилоидоза, не са установени с подходящи клинични проучвания. Има докладвани случаи на персистиране на инфекцията след единична доза ивермектин, особено при пациенти с имуносупресия.

Ивермектин не е подходящ за профилактика на инфекция с филария или ангилулоза. Няма налични данни, доказващи ефикасността на ивермектин за убиване или предотвратяване на съзряването на инфекциозните ларви при хора.

Не е доказано ивермектин да има каквото и да е действие срещу зрелите червеи на който и да е вид филария.

Не е доказано, че ивермектин има благоприятен ефект при синдром на тропическата белодробна еозинофилия, при лимфаденит или лимфангит, наблюдавани при инфекция с филария.

След приложение на ивермектин, интензитетът и тежестта на нежеланите реакции вероятно са свързани с микрофилариалната плътност преди лечението, особено в кръвта. При пациенти,



коинфектирани с паразита *Loa loa*, микрофилариялната плътност, особено в кръвта, най-често е висока, което излага лекуваните пациенти на повишен риск от поява на сериозни нежелани реакции.

Нежелани реакции от страна на централната нервна система (енцефалопатии) са били докладвани рядко при пациенти, лекувани с ивермектин и коинфектирани с висок брой микрофиларии на *Loa loa*. Следователно, в ендемични райони на *Loa loa* трябва да се предприемат специални мерки преди лечение с ивермектин (вж. точка 4.8).

Съществуващото лечение с диетилкарбамазинов цитрат (diethylcarbamazine citrate, DEC) и ивермектин в кампании за масово лечение на филариаза, причинена от *Wuchereria bancroftii* в Африка, не се препоръчва. Коинфектирането с други микрофиларии като *Loa loa* може да доведе до висока микрофилариемия при инфицирани пациенти.

Системната експозиция на DEC при такива пациенти може да доведе до проява на сериозни нежелани реакции, свързани с бързото и ефективно микрофиларицидно действие на това лекарство.

Докладвани са кожни и/или системни реакции с различна тежест (т.н. реакция на Mazzotti) и очни реакции след приложение на лекарства с бързо микрофиларицидно действие като DEC при пациенти с онхоцеркоза. Тези реакции вероятно се дължат на възпалителен отговор спрямо продуктите от разграждането, които се освобождават след загиване на микрофиларите.

Пациенти, лекувани с ивермектин за онхоцеркоза, могат също да получат тези реакции, когато се лекуват за първи път. След лечение с лекарство с микрофиларицидно действие, при пациенти със свръхреактивен онходерматит или „Sowda” (наблюдаван особено в Йемен) има по-голяма вероятност да се наблюдават тежки кожни нежелани реакции (оток и влошаване на онходерматита).

Тежки кожни нежелани реакции (ТКНР)

Тежки кожни нежелани реакции (ТКНР), включително синдром на Stevens-Johnson (SJS) и токсична епидермална некролиза (TEN), които могат да бъдат животозастрашаващи или с летален изход, са съобщавани във връзка с лечението с ивермектин (вж. точка 4.8).

При предписването пациентите трябва да бъдат информирани за признаките и симптомите и да бъдат наблюдавани с повищено внимание за кожни реакции. Ако се появят признаки и симптоми, показателни тези реакции, приемът на ивермектин трябва незабавно да се преустанови и да се обмисли друго лечение. Ако пациентът е развил тежка кожна нежелана реакция, например SJS или TEN при употребата на ивермектин, лечението с ивермектин никога не трябва да се започва отново.

Педиатрична популация

Безопасността при педиатрични пациенти с телесно тегло под 15 kg не е установена.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са провеждани проучвания за взаимодействията.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

По време на масово лечение на онхоцеркоза данните за ограничен брой (приблизително 300) бременни жени не показват нежелани ефекти като вродени аномалии, спонтанни аборт, раждане на мъртво дете и смъртност на кърмачето, които могат да бъдат свързани с лечението с



ивермектин през първия тримесец на бременността. Засега няма налични други епидемиологични данни.

Проучванията при животни показват репродуктивна токсичност (вж. точка 5.3), но прогностичната стойност на това наблюдение не е установена.

Ивермектин трябва да се използва само тогава, когато е изрично показан.

Кърмене

По-малко от 2% от приложената доза ивермектин се екскретира с кърмата. Безопасността на употреба не е установена при новородени деца. Ивермектин може да се прилага при кърмещи жени, само ако очакваната полза надхвърля потенциалния рисък за детето.

Фертилитет

Ивермектин не показва нежелани ефекти върху фертилитета при пътхове в доза до 3 пъти максималната препоръчителна доза при хора от 200 µg/kg (на база mg/m²/дневно).

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Ефектът на СКАБАЛ върху способността за шофиране и работа с машини не е проучен. При някои пациенти не може да се изключи вероятността от нежелани реакции като замаяност, сънливост, световъртеж и трепор, които могат да окажат влияние върху способността за шофиране или работа с машини (вж. точка 4.8).

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Преходна хиперезинофилия, чернодробна дисфункция, включително оствър хепатит, повишени чернодробни ензими, хипербилирубинемия и хематурия са били докладвани.

Много рядко също са били докладвани токсична епидермална некролиза и синдром на Стивънс-Джонсън.

Нежеланите реакции са свързани с плътността на паразитите и в повечето случаи са леки и преходни, но тежестта им може да се повиши при някои пациенти, инфектирани с повече от един паразит, особено в случаите на инфекции с *Loa loa*.

Рядко са били описани тежки и потенциално фатални случаи на енцефалопатия след приложение на ивермектин, особено при пациенти, които са тежко инфектирани с *Loa loa*. При тези пациенти са били докладвани също следните нежелани реакции: болка в гърба или врата, очна хиперемия, субконюктивален кръвоизлив, диспнея, инконтиненция на урина или изпражнения, затруднение при стоеене в изправено положение/ходене, промени в психичното състояние, обърканост, летаргия, ступор или кома (вж. точка 4.4).

При пациенти, приемащи ивермектин за лечение на стронгилоидоза, са били докладвани следните нежелани реакции: астения, коремна болка, анорексия, запек, диария, гадене, повръщане, замаяност, сънливост, световъртеж, трепор, преходна хиперезинофилия, левкопения/анемия и повишение на стойностите на АЛАТ/алкална фосфатаза. При лечение на филариоза, причинена от *Wuchereria bancrofti*, тежестта на нежеланите реакции не е дозозависима, но е свързана с микрофилариялната плътност в кръвта. Описани са следните нежелани реакции: треска, главоболие, астения, чувство на слабост, миалгия, артралгия, дифузна болка, хранителни нарушения като анорексия, гадене, абдоминална и епигастрална болка, кашлица, усещане за респираторен дискомфорт, болезнено възпалено гърло, ортостатична хипотония, втрисане, световъртеж, обилно потене, болка в тестисите или чувствителност на дискомфорт.

След приложение на ивермектин при пациенти, инфектирани с *Onchocerca volvulus* (онхоцеркоза), са наблюдавани реакции на свръхчувствителност поради загиване на



микрофилариите, отнасящи се до реакции тип Mazzotti: сърбеж, уртикариален обрив, конюнктивит, артрактура, миалгия (включително абдоминална миалгия), треска, оток, лимфаденит, аденоопатии, гадене, повръщане, диария, ортостатична хипотония, световъртеж, тахикардия, астения, главоболие. Тези симптоми рядко са били тежки. Описани са няколко случая на обостряне на астма. При тези пациенти са били описани също необичайно усещане в очите, подуване на клепача, преденuveит, конюнктивит, лимбит, кератит и хориоретинит или хориоидит. Тези прояви, които могат да се дължат на самото заболяване, са били описани понякога след лечение. Те рядко са били тежки и обично са отзуващи се без лечение с кортикостероиди.

Поява на конюктивален кръвоизлив е била докладвана при пациенти с онхоцеркоза. Наблюдавано е премахване на зрели *Ascaris* след прием на ивермектин.

При пациенти с краста в началото на лечението може да се наблюдава преходно обостряне на сърбежа.

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/рисков за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата,
ул. „Дамян Груев“ № 8,
1303 София,
тел.: 02 8903417,
уебсайт: www.bda.bg.

4.9 Предозиране

Има съобщения за случайно предозиране с ивермектин, което не е довело до летален изход. При случайно предозиране с неизвестна доза от продукти, предназначени за ветеринарна употреба (перорална употреба, инжекционно приложение или върху кожата), описаните симптоми са: обрив, контактен дерматит, оток, главоболие, световъртеж, астения, гадене, повръщане, диария и коремна болка. Наблюдавани са и други реакции, включително: гърчове, атаксия, диспнея, парестезии и уртикария.

Лечение в случай на случайно предозиране:

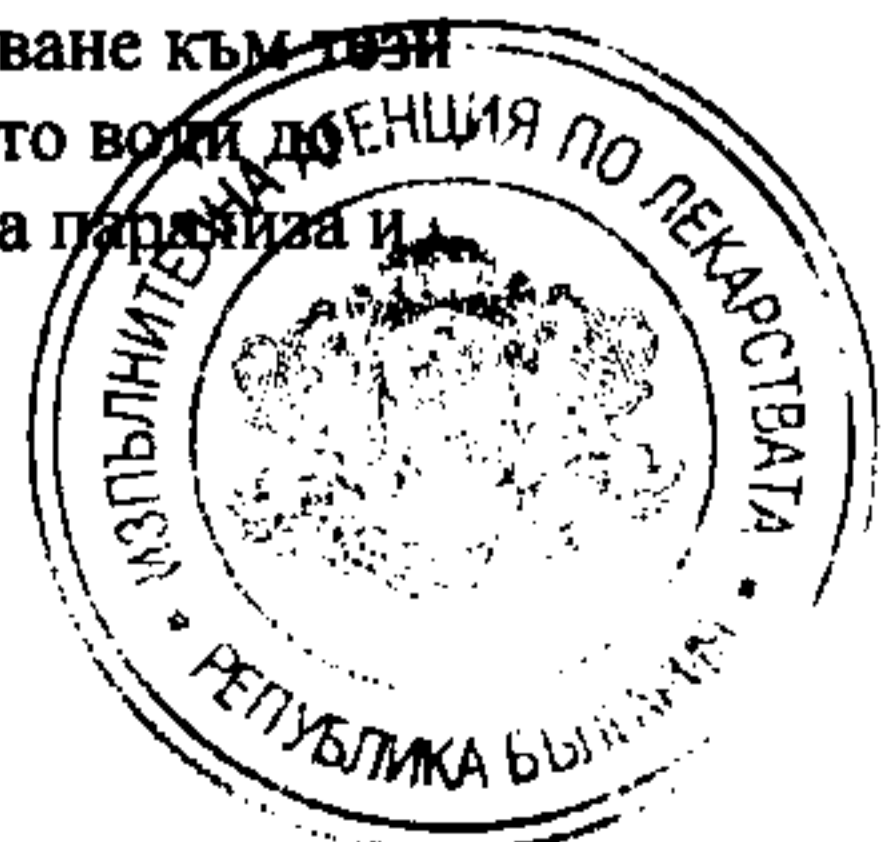
- симптоматично лечение и наблюдение в болница, заместителна терапия с течности и антихипертензивно лечение, ако е необходимо. Въпреки че няма налични конкретни проучвания, препоръчително е да се избягва комбинация на GABA-агонисти при лечението на случайно предозиране с ивермектин.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Антихелминтни средства, ATC код: P02CF01.

Ивермектин е дериват на авермектините, които са изолирани от ферментацията на бульон от *Streptomyces avermitilis*. Има висок афинитет към глутамат-зависимите хлорни канали, намиращи се в нервните и мускулните клетки на безгръбначните. Неговото свързване към тези канали предизвиква повишена пропускливост на мем branата за хлорни йони, което води до хиперполаризация на нервните и мускулните клетки. Това води до невромускулна парализа и може да доведе до смърт при някои паразити.



Ивермектин взаимодейства също с други лиганд-зависими хлорни канали като тези, свързващи се с невротрансмитера GABA (gamma-aminobutyric acid).

Бозайниците нямат глутамат-зависими хлорни канали. Авермектините имат нисък афинитет към другите лиганд-зависими хлорни канали. Те не преминават лесно кръвно-мозъчната бариера.

Клинични проучвания, проведени в Африка, Азия, Южна Америка, Карибите и Полинезия, разкриват намаляване (до по-малко от 1%) на микрофиларемията, причинена от *Wuchereria bancrofti*, в рамките на седмица след приложението на перорална доза ивермектин от най-малко 100 µg/kg. Тези проучвания са показвали дозо-зависим ефект през периода, по време на който намаляването на микрофиларемията и честотата на инфекция в лекуваната популация се поддържа.

Чрез лечението на микрофиларемията при мъже (единственият паразитен резервоар за *Wuchereria bancrofti*), приложението на масово лечение изглежда е полезно по отношение на ограничаване на предаването на *Wuchereria bancrofti* чрез векторни насекоми и прекъсване на епидемиологичната верига.

Доказано е, че лечението с единична доза ивермектин от 200 микрограма на килограм телесно тегло е ефективно и с добра поносимост при пациенти с нормален имунитет и при които инфекцията със *Strongyloides stercoralis* е ограничена в стомашно-чревния тракт.

5.2 Фармакокинетични свойства

Средната пикова плазмена концентрация на основния компонент (H2B1a), наблюдавана около 4 часа след перорално приложение на единична доза от 12 mg ивермектин под формата на таблетка, е 46,6 (\pm 21,9) ng/ml.

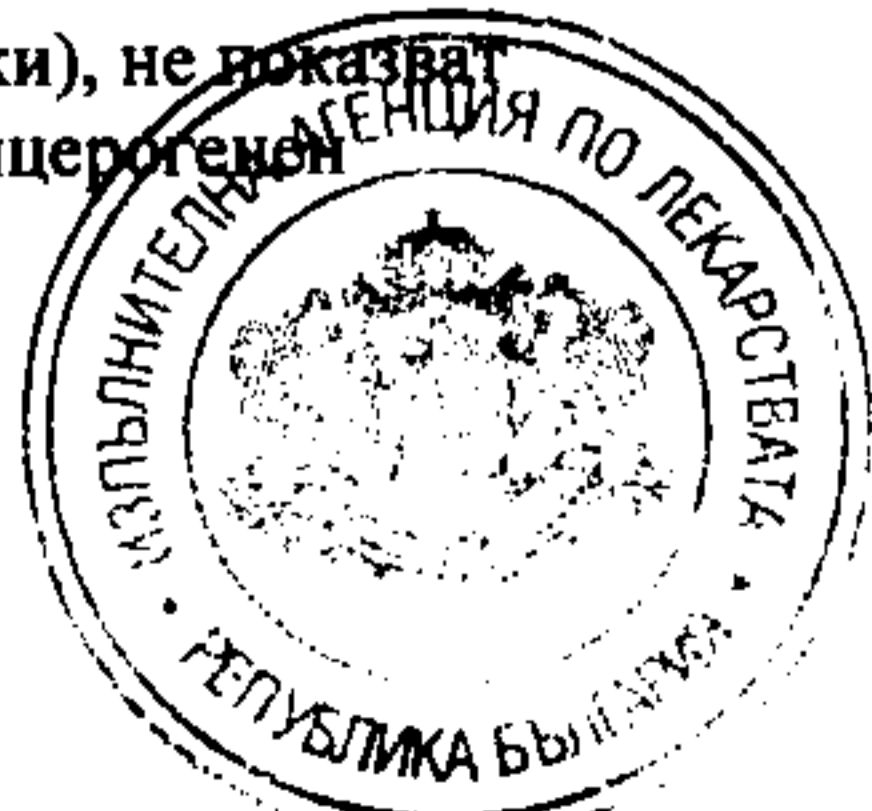
Плазмената концентрация се повишава пропорционално с повишаване на дозата. Ивермектин се абсорбира и метаболизира в човешкия организъм. Ивермектин и/или неговите метаболити се екскретират почти изцяло в изпражненията, като по-малко от 1% от приложената доза се екскретира в урината. Едно *in vitro* проучване, проведено върху човешки чернодробни микрозоми, предполага, че цитохром P450 3A4 е основната изоформа, включена в чернодробния метаболизъм на ивермектин. При хора плазменият полуживот на ивермектин е около 12 часа, а този на метаболитите е около 3 дни.

Предклиничните проучвания предполагат, че ивермектин, приложен перорално в терапевтични дози, не инхибира значително CYP3A4 ($IC_{50} = 50 \mu M$) или другите ензими от групата на CYP (2D6, 2C9, 1A2 и 2E1).

5.3 Предклинични данни за безопасност

Проучванията за токсичност след еднократно прилагане, проведени при животни, показват токсичност върху централната нервна система, проявяваща се с мидриаза, трепор и атаксия във високи дози при няколко вида (мишки, плъхове и кучета), както и повръщане и мидриаза при маймуни. След многократно прилагане на ивермектин в дози, близки или равни на токсичните за майката дози, са наблюдавани аномалии на плода (цепнатина на небцето) при няколко животински вида (мишки, плъхове, зайци). От тези проучвания е трудно да се направи оценка на риска при хора, свързан с приложението на еднократна ниска доза. Стандартните проучвания, проведени *in vitro* (тест на Ames, ТК тест в миши лимфоцитни клетки), не показват генотоксичност. Не са провеждани проучвания *in vivo* за генотоксичност или канцерогенен потенциал.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ



6.1 Списък на помощните вещества

Целулоза, микрокристална (Е 460)
Прежелатинизирано царевично нишесте
Бутилхидроксианизол (Е 320)
Магнезиев стеарат (Е 470b)

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност

24 месеца

6.4 Специални условия на съхранение

Да не се съхранява над 25 °C.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

4, 8, 10, 12, 16 или 20 таблетки в алюминий/алуминиеви блистери.
Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

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

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

NESTORAS VLACHOS P.C. trading as EPSILON HEALTH,
14th klm Thessalonikis – Peraias,
Plot No 864, 57001 Thermi, Thessaloniki,
Гърция

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. номер: 20210279

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

Дата на първо разрешаване: 14 септември 2021 г.
Дата на последно подновяване: 29 септември 2022 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

05/2024

