

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Акимба 1000 mg таблетки

Akimba 1000 mg tablets

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	20210375
Разрешение №	БГ/МКМН-5211
Одобрение №	21.12.2021

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка таблетка съдържа 1000 mg инозин ацедобен димепранол (inosine acedoben dimepranol).

Помощни вещества с известно действие:

Пшенично нишесте

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетка

Бели до почти бели продълговати таблетки с лек амонячен мириз.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

Акимба таблетки е показан за лечение или повлияване на потиснат или увреден клетъчен имунитет и клиничните прояви на вирусни инфекции като:

- грип и вирусни инфекции на дихателните пътища;
- херпес симплекс и херпес зостер инфекции;
- афтозен стоматит;
- в комплексната терапия на genitalни брадавици (кондиломата акумината) като допълнение към конвенционалните локални или хирургични процедури;
- кожно лигавични, вулвовагинални (субклинична изява) или ендоцервикално-свързани с човешки папилома вирус инфекции;
- вирусни хепатити;
- инфекциозни заболявания (рубеола, варицела, морбили, заушка);
- цитомегаловирусна инфекция;
- инфекциозна мононуклеоза;
- подостър склерозиращ паненцефалит.

4.2. Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Дневната доза се определя в зависимост от чистото телесно тегло (без масната тъкан) на пациента и тежестта на заболяването и се приема в няколко равномерни приема.

Възрастни и лица в старческа възраст



Препоръчителната дневна доза е 50 mg/kg т.т., приета в няколко (3 – 4) равномерни приема. Максималната дневна доза (обикновено 3 g дневно) и не трябва да надвишава 4 g.

Педиатрична популация

Деца над 1 година – обичайната дневна доза е 50 mg/kg т.т., приета в няколко (3 – 4) равномерни приема.

Необходимо е да се прецизира дали детето може да приема продукта под формата на таблетка. Продуктът се предлага и в други лекарствени форми (сироп и прах за перорален разтвор), които са по-подходящи за приложение при деца.

Продължителност на лечението

Остри заболявания

Обичайната продължителност на лечението е 5 -14 дни при заболявания с бързо развитие. То трябва да продължи 1 – 2 дни след отзвучаване на клиничната симптоматика или по-дълго според преценката на лекаря.

Вирусни заболявания с протрахирано протичане

Лечението трябва да продължи 1 – 2 седмици след отзвучаване на клиничната симптоматика или по-дълго в зависимост от преценката на лекаря.

Рекурентни заболявания

- Начална фаза – необходимо е да се следват препоръките, относящи се към продължителността на лечение при остри заболявания.
- Поддържащо лечение – дневната доза може да бъде намалена до 500 – 1000 mg (1 – 2 таблетки).
- При появя на начални признания на рецидив лечението започва с препоръчваната дневна доза при остри заболявания, която е необходимо да се прилага 1 – 2 дни след отзвучаване на клиничните прояви. При нужда курсът на лечение се повтаря няколко пъти в съответствие с оценката на клиничното състояние и препоръките на лекаря.

Хронични заболявания

Препоръчваната дневна доза е 50 mg/kg т.т., която се прилага както следва:

Протичане на заболяването	Продължителност на приема	Продължителност на прекъсването
Асимптоматично	30 дни	60 дни
Леко изразени клинични симптоми	60 дни	30 дни
Тежко изразени клинични симптоми	90 дни	30 дни

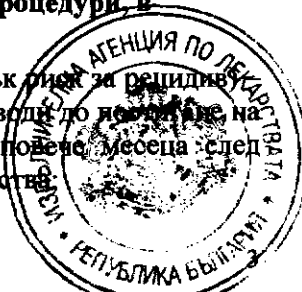
Тази схема на лечение може да бъде повторена при необходимост, като пациентът трябва да бъде проследяван съгласно указанията за рекурентни заболявания.

Специални показания

Кондиломата акумината или ендоцервикално-свързани инфекции с човешки папилома вирус (HPV)

Продуктът се прилага в дневна доза 3 g в продължение на 14 – 28 дни, самостоятелно или в комплексна терапия с конвенционалните локални или хирургични процедури, в съответствие със следната времева схема:

- Ниско-рискови пациенти (имунокомпетентни лица или пациенти с нисък рисък за рецидив) – продуктът се прилага в продължение на 14 – 28 дни, което обикновено води до изчезване на максимално съотношение изчистване/рецидив на лезиите за 2 или повече месеца след преустановяване на лечението, без прилагане на други лекарствени средства.



- Високо-рискови пациенти* (лица с имунен дефицит или пациенти с висок риск за рецидив) – продуктът се прилага 5 дни седмично, в 2 последователни седмици на месец, в продължение на 3 месеца, което обикновено води до максимално съотношение изчистване/рецидив на лезиите до края на 3-ти месец от лечението.

Посочената терапевтична схема при необходимост може да бъде повтаряна, а проследяването на пациента се извършва в съответствие с препоръките, посочени при рекурентни заболявания.

* Профилите на пациентите с висок риск или цервикална дисплазия или с генитални брадавици включва:

- имунодепресия дължаща се на:
 - анамнеза за хронични или рекурентни или други сексуално-предавани болести;
 - противоракова химиотерапия;
 - ежедневна злоупотреба с алкохол.
- Продължителна (повече от 2 години) употреба на перорални контрацептиви;
- Концентрация на фолат (сол/естер на фолиева киселина) в еритроцитите $\leq 660 \text{ nmol/l}$;
- Неконтролиран захарен диабет;
- Продължително тютюнопушене;
- Атопия;
- Чести вагинални сексуални контакти ($\geq 2 - 6$ седмично) или анален сексуален контакт;
- Многобройни сексуални партньори или промяна на постоянен партньор;
- Генитални брадавици в продължение на >2 години или >3 неуспешни лечения, по анамнестични данни;
- Отсъствие на анамнестични данни за брадавици по кожата в детството.

Субакутен склерозиращ паненцефалит (SSPE)

Дневната доза е 100 mg/kg т.т., като максималната дневна доза не трябва да превишава 3 - 4 g. Продуктът трябва да се прилага продължително при регулярно проследяване на клиничното състояние и оценка на необходимостта от удължаване на лечението.

Начин на приложение

Този лекарствен продукт е предназначен за приложение през устата.

Дневната доза е необходимо да бъде разпределена равномерно, в рамките на 3 – 4 приема.

За улесняване на погълдането таблетката може да се счупи и разтвори в малко количество подсладена вода, но не сок, който има кисела стойност на pH.

4.3. Противопоказания

- Свръхчувствителност към инозин ацедобен димепранол или към някое от помощните вещества, изброени в т. 6.1.;
- Подагра в остра форма;
- Повищени стойности на пикочната киселина в кръвта.

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

В хода на лечението е възможно преходно повишение на изходните нива на пикочната киселина в кръвта и урината, които обичайно остават в референтни граници. Това повишение се отнася особено за мъжете и застаряващата популация от двата пола и се дължи на катаболния метаболизъм при човека на инозиновия компонент до пикочна киселина.

Повишието на нивата на пикочната киселина не е свързано с лекарство-свързана индукция на активността на ензимите или в елиминационната функция на бъбреците. Пред вид това, продуктът може да се прилага с повищено внимание при пациенти с анамнестични данни за подагра, такава, която не е в активна фаза в периода на приема на изоприодол. пациенти с хиперурикемия, с уrolитиаза или при такива с нарушения на бъбрецата функции, при редовно мониториране на стойностите на пикочната киселина.



В хода на лечението не може да бъде изключена поява на остри реакции на свръхчувствителност като уртикария, ангиоедем, анафилаксия, което изисква незабавно прекратяване приема на продукта.

Продължителното лечение може да доведе до нефролитиаза.

В хода на продължително лечение е необходимо регулярно проследяване на стойностите на пикочната киселина в кръвта и/или урината, кръвната картина и на показателите на чернодробната и бъбречна функция.

Този лекарствен продукт съдържа пшенично нишесте, което може да съдържа само следи от глутен и поради това е считано за безопасно при индивиди с цъолиакия. Пациенти с алергия към пшеница (различна от цъолиакия) не трябва да приемат това лекарство.

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

Повишено внимание е необходимо при едновременно приложение със следните лекарствени продукти:

- инхибитори на ксантиноксидазата (алопуринол) или урикоурични средства;
- тиазидни диуретици (хидрохлортиазид, хлорталидон, индапамид);
- бримкови диуретици (фуроземид, етаакринова киселина и др.).

Продуктът не трябва да се прилага едновременно с имуносупресивни средства поради възможни взаимодействия на фармакокинетично ниво, които могат да повлият терапевтичния ефект. След приключване на имуносупресивната терапия е възможно приложението на Инозин ацедобен димепранол.

Инозин ацедобен димепранол усилива действието на зидовудин (азидотимидин /AZT/) при едновременно приложение в резултат на увеличено формиране на AZT нуклеотиди вследствие на повищена бионаличност на AZT и повищена вътреклетъчна фосфорилация в кръвните моноцити.

4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Фертилитет

Няма данни относно действието на Инозин ацедобен димепранол върху фертилитета при хора.

Бременност

Липсват данни от контролирани клинични изпитвания относно ефектите на Инозин ацедобен димепранол върху бременността и феталното развитие при хора, поради което продуктът може да се прилага по време на бременността единствено по лекарско назначение след преценка, че потенциална полза за майката надвишава евентуалния риск за плода и новороденото.

Кърмене

Инозин ацедобен димепранол се екскретира с майчиното мляко. Лекарството може да се прилага по време на кърмене единствено по лекарско назначение след преценка, че потенциална полза за майката надвишава евентуалния риск за кърмачето.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Акимба таблетки не повлиява или повлиява в пренебрежима степен способността за шофиране и работа с машини.



4.8. Нежелани лекарствени реакции

Единствената постоянно наблюдавана нежелана лекарствена реакция, свързана с приложението на Инозин ацедобен димепранол при възрастни и в педиатричната популация е преходното повишение на стойностите на пикочната киселина в кръвта и урината. Обикновено тези стойности остават в референтните граници и се нормализират няколко дни след прекратяване на лечението.

Следната терминология е била използвана при класифицирането на нежеланите реакции по отношение на тяхната честота: много чести ($\geq 1/10$), чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$), нечести ($\geq 1/1\,000$ до $< 1/100$), редки ($\geq 1/10\,000$ до $< 1/1\,000$), много редки ($< 1/10\,000$), с неизвестна честота (честотата не може да бъде определена от наличните данни).

MedDRA SOC/честота	Нежелана лекарствена реакция
Стомашно-чревни нарушения	
Чести	Повръщане, гадене, дискомфорт в областта на епигастрита
Нечести	Диария, констипация
С неизвестна честота	Болка в горната коремна област
Изследвания	
Много чести	Повищени стойности на пикочната киселина в кръвта и урината
Чести	Повищени стойности на кръвната урея, трансаминазите и алкалната фосфатаза
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	
Чести	Обрив, пруритус
С неизвестна честота	Еритем
Нарушения на нервната система	
Чести	Главоболие, вертиго
Нечести	Сомнолентност, инсомния
С неизвестна честота	Замаяност
Нарушения на мускулино-скелетната система и съединителната тъкан	
Чести	Артralгия
Психични нарушения	
Нечести	Нервност
Нарушения на бъбреците и пикочните пътища	
Нечести	Полиурия
Нарушения на имунната система	
С неизвестна честота	Ангиоедем, свръхчувствителност, уртикария, анафилактична реакция
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	
Чести	Умора, неразположение



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:

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

4.9. Предозиране

Няма съобщени случаи на предозиране. При необходимост се прилага симптоматично лечение и подходящи поддържащи мерки.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Антивирусни средства за системно приложение; Директно действащи антивирусни средства, Други антивирусни средства
ATC код: J05AX05

Механизъм на действие

Нормализира недостатъчния или нарушен клетъчно-медиран имунитет чрез:

- предизвикване на Th1 отговор, който от своя страна инициира узряването и диференцирането на Т лимфоцитите
- потенциране на индуцираните лимфопролиферативни реакции в митоген- или антиген-активираните клетки

Инозин ацедобен димепранол модулира цитотоксичността на Т лимфоцитите и на естествените клетки-убийци, както и функциите на CD8+ супресорните и CD4+ хелперните клетки.

Повишава броя на IgG и комплемент-повърхностните маркери. Увеличава производството на IL-1 и подпомага продукцията на IL-2, регулирайки възходящо експресията на IL-2 рецептора в условия ин витро.

Увеличава ендогенната секреция на IFN- γ и намалява ин виво продукцията на IL-4. В допълнение потенцира хемотаксиса и фагоцитозата при неутрофилите, моноцитите и макрофагите.

Установено е, че ин виво инозин ацедобен димепранол подпомага потенцирането на потиснатия синтез и трансляционна способност на иРНК на лимфоцитите, като едновременно с това инхибира синтеза на вирусната РНК посредством :

- промяна в инозин-медираното включване на оротовата киселина в полирибозомите
- потискане на залавянето на полиадениловата киселина към иРНК на вируса
- молекуллярна реорганизация на трансмембранините протеинови комплекси, ангажирани в пренасянето на сигнала чрез специфичен Т-клетъчен рецептор в лимфоцитните вътрешембранини плазмени частици, като увеличава трикратно пълността им

Инозин ацедобен димепранол инхибира фосфодиестеразата на цикличния гуанин 3'-монофосфат само във високи концентрации в ин витро условия и при нива, не характерни в проявите на имунофармакологичните ефекти ин виво.



Фармакологични ефекти

Инозин ацедобен димепранол е синтетично пуриново производно с имуномодулиращи и противовирусни свойства, които водят до усилване на имунния отговор на организма.

5.2. Фармакокинетични свойства

Абсорбция

След перорално приложение Инозин ацедобен димепранол се абсорбира бързо и пълно ($\geq 90\%$).

Разпределение

Преминава в значителен брой телесни тъкани, като най-големи количества на белязан Инозин ацедобен димепранол се установява в бъбреците, белия и черния дроб, сърцето, далака, тестисите, панкреаса, мозъка и скелетната мускулатура.

Биотрансформация

След прием на дневна доза от 1 g при човека са установени следните метаболити N,N-диметиламино-2-пропанол (DIP) и р-ацетамидобензоена киселина (PAcBA), като техните плазмени нива са били 3,7 mcg/ml на 2nd час след приема и 9,4 mcg/ml на 1st час след приема, съответно.

Данните от клинични изпитвания при хора показват, че максималното повишение на плазмените концентрации на пикочната киселина като маркер за внесеното в организма количество инозин не показва линеен характер и в рамките на 3 часа след приема варира в границите $\pm 10\%$.

При човека основен метаболит на DIP е N-оксид, а на PAcBA – о-ацилглюкуронид.

Елиминиране

След прием на доза от 4 g в steady-state условия, 24-часовата екскреция с урината на PAcBA и нейният основен метаболит достига 85%.

95% от установената радиоактивност в урината, дължаща се на DIP се реализира от неметаболизирания DIP и неговия N-оксид.

Времето на полуживот на DIP е 3,5 ч., а за PAcBA – 50 min.

5.3. Предклинични данни за безопасност

В изследвания върху животни е установено, че стойностите на средната летална доза (LD₅₀) надвишават максималната терапевтична доза при хора средно 50 пъти.

Няма данни за мутагенна активност и канцерогенен потенциал.

Не е установено тератогенно и ембриотоксично действие, както и неблагоприятни ефекти върху фертилитета, бременността и раждането.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Пшенично нищесте

Повидон

Целулоза, микрокристална

Глицеролов дигексанат

Магнезиев стеарат

6.2. Несъвместимости



Не са известни.

6.3. Срок на годност

3 години.

6.4. Специални условия на съхранение

При температура под 25°C.

6.5. Вид и съдържание на опаковката

Бели до почти бели, продълговати, двойно изпъкнали таблетки и с лек амонячен мириз.

15 таблетки в блистер от бяло непрозрачно PVC/PVDC и алуминиево фолио.

Два, три или четири блистера с листовка за пациента в картонена кутия.

Не всички опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Адифарм ЕАД

бул.Симеоновско шосе 130

1700 София, България

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Reg.№

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ:

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Октомври 2021

