

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ТОБРАДЕКС 3 mg/1 mg/ml капки за очи, суспензия
TOBRADEX 3 mg/1 mg/ml eye drops, suspension

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	9600ХЧ
Разрешение №	67091
BG/MA/MP -	/ 11-2024
Одобрение №	/

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 ml от суспензията съдържа 3 mg тобрамицин (tobramycin) и 1 mg дексаметазон (dexamethasone).

Помощно вещество с известно действие

1 ml от суспензията съдържа 0,1 mg бензалкониев хлорид.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Капки за очи, суспензия: бяла до почти бяла суспензия.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Предпазване и лечение на окото от възпаление, както и предпазване от инфекция, след операция на катаракта, при възрастни и деца над 2 години.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Употреба при юноши, възрастни, включително и пациенти в старческа възраст

Дозата е една или две капки в конюнктивалния сак на засегнатото око (очи) на всеки 4 до 6 часа. По време на първите 24 до 48 часа, дозата може да се увеличи на една или две капки на всеки два часа. Честотата на прилагане трябва да се намалява постепенно на основание подобрене в клиничните показатели. Терапията не трябва да се прекъсва преждевременно.

При тежки състояния, дозата е една или две капки на всеки час докато се овладее възпалението и постепенно намаляване на дозата до една или две капки на всеки два часа през следващите 3 дни; след това, една до две капки на всеки 4 часа през следващите 5 до 8 дни, и накрая една до две капки дневно през последните 5 до 8 дни, ако е необходимо.

След операция на катаракта, дозата е една капка четири пъти дневно, от деня след операцията до 24 дни. Лечението може да започне деня преди операцията с една капка четири пъти дневно, да продължи с една капка след операцията, и останалите до 23 дни да се капе четири пъти дневно. Ако е необходимо, честотата може да се увеличи до една капка на всеки два часа през първите два дни на лечение.

Препоръчително е въtreочното налягане да се следи регулярно.



Специални популации

Чернодробно увреждане

Не са провеждани проучвания с ТОБРАДЕКС при пациенти с чернодробни увреждания. Поради ниската системна абсорбция на тобрамицин и дексаметазон след локално приложение на лекарствения продукт, не е необходима специална дозировка.

Бъбречно увреждане

Не са провеждани проучвания с ТОБРАДЕКС при пациенти с бъбречни увреждания. Поради ниската системна абсорбция на тобрамицин и дексаметазон след локално приложение на лекарствения продукт, не е необходима специална дозировка.

Педиатрична популация

ТОБРАДЕКС капки за очи, суспензия може да се използва при деца над 2 години, като се използва същата дозировка като при възрастни. Безопасността и ефикасността при деца под 2 години не са установени.

Старческа възраст (на и над 65 години)

Не се налага коригиране на дозата при пациенти на възраст на и над 65 години.

Начин на приложение

Само за очно приложение.

След като капачката на бутилката е свалена, ако защитният пръстен е хлабав, трябва да се отстрани преди да се използва продукта.

Бутилката трябва да се разклати добре преди употреба.

За да се избегне замърсяване, върхът на апликатора-капкомер не трябва да се докосва до никакви повърхности. Също така, върхът на апликатора-капкомер не трябва да влиза в контакт с окото, тъй като това може да причини нараняване на окото.

Препоръчва се или назолакримална оклузия, или внимателно затваряне на клепача(ите) след приложение. Това може да намали системната абсорбция на лекарствени продукти за очно приложение и да доведе до намаляване на системните нежелани реакции.

При използване на повече от един офталмологичен лекарствен продукт за локално приложение е необходим интервал от 5 минути помежду им. Мазите за очи трябва да се поставят последни.

4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.
- Херпес симплекс кератит (*Herpes simplex keratitis*).
- Ваксиния, варицела и други вирусни заболявания на роговицата или конюнктивата.
- Гъбични заболявания на очните структури или нелекувани паразитни инфекции на окото.
- Микобактериални очни инфекции.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

- При някои пациенти може да се прояви чувствителност към локално прилагани аминогликозиди. Степента на реакциите на свръхчувствителност може да варира от локални ефекти до обща реакция като еритема, сърбеж, уртикария, кожен облив, анафилаксия, анафилактоидни реакции или булозни реакции. Ако се проявят реакции на свръхчувствителност по време на употребата на това лекарство, лечението трябва да се преустанови.



- Може да се появи кръстосана свръхчувствителност към други аминогликозиди, затова трябва да се има предвид възможността пациентите, чувствителни към локално приложения тобрамицин, да бъдат чувствителни и към други локално и/или системно прилагани аминогликозиди.
- Сериозни нежелани реакции, включително невротоксичност, ототоксичност и нефротоксичност се проявяват при пациенти, използвали аминогликозидна терапия за системно приложение. Препоръчва се повишено внимание при едновременната употреба на ТОБРАДЕКС капки за очи със системно прилагани аминогликозиди.
- Трябва да се обърне внимание при предписване на ТОБРАДЕКС капки за очи на пациенти с известни или подозирани невромускулни разстройства като миастения гравис или болест на Паркинсон. Аминогликозидите могат да задълбочат мускулната слабост поради потенциалният им ефект върху невромускулната функция.
- Продължителната употреба на кортикоステроиди за локално приложение в окото може да доведе до очна хипертензия и/или глаукома с увреждане на зрителния нерв, намалена зрителната острота и дефекти в зрителното поле, и образуване на задна суб capsularna катаракта. При пациенти, подложени дълго време на терапия с кортикостеоиди за очно приложение, вътрешното налягане трябва да се проверява редовно и често. Това е особено важно при педиатрични пациенти, тъй като рисъкът от кортикостеоид-индуцирана очна хипертензия може да е по-голям при деца и може да настъпи по-рано отколкото при възрастните. Рисъкът от повишено вътрешно налягане и/или образуване на катаракта, предизвикани от използване на кортикостеоиди, е по-висок при предразположени пациенти (напр. диабетици).
- Синдром на Cushing и/или надбъбречна недостатъчност, свързани със системната абсорбция на дексаметазон за очно приложение, може да се появят след интензивна или продължителна непрекъсната терапия при предразположени пациенти, включително деца и пациенти, лекувани с инхибитори на CYP3A4 (включително ритонавир и кобицистат). В такива случаи, лечението трябва да се спре чрез постепенно намаляване на дозата.
- Кортикостеоидите могат да намалят резистентността към и да спомогнат за създаването на бактериални, вирусни или гъбични или паразитни инфекции и да маскират клиничните признания на инфекцията.
- Гъбичните инфекции са съспектни при пациенти с повтарящи се разяззвания на роговицата. Лечението с кортикостеоиди трябва да бъде преустановено при поява на гъбична инфекция.
- Продължителната употреба на антибиотици, като тобрамицин, може да доведе до свръхрастеж на нечувствителни организми, включително гъбички. Ако възникне суперинфекция, трябва да се започне подходящо лечение.
- Кортикостеоидите за локално очно приложение могат да забавят заздравяването на рани на роговицата. Известно е, че НСПВС за локално приложение също забавят заздравяването. Едновременната употреба на стероиди за локално приложение и локални НСПВС може да повиши възможността за проблеми при оздравителния процес. (вж. точка 4.5).
- Известно е, че при употребата на локални кортикостеоиди са възможни перфорации, когато се прилагат при заболявания, причиняващи изтъняване на роговицата или склерата.
- Зрителни смущения
При системно и локално приложение на кортикостеоиди са възможни съобщения за зрителни смущения. Ако при пациент са налице симптоми като замъглено зрение или други зрителни смущения, пациентът трябва да бъде насочен за консултация с офтамолог за оценка на възможните причини, които могат да включват катаракта, глаукома или редки заболявания като централна серозна хориоретинопатия (ЦСХ), за които се съобщава след системно и локално използване на кортикостеоиди.
- Носенето на контактни лещи не се препоръчва по време на лечение на очно възпаление, очите и е известно, че обезцветява меките контактни лещи. Трябва да се избегва контакт с меки

Бензалкониев хлорид

ТОБРАДЕКС капки за очи съдържа бензалкониев хлорид, който може да причини пращие на очите и е известно, че обезцветява меките контактни лещи. Трябва да се избегва контакт с меки



контактни лещи. В случай, че на пациентите е позволено да носят контактни лещи, те трябва да бъдат инструктирани да отстраняват контактните лещи преди приложението на ТОБРАДЕКС капки за очи и да изчакат най-малко 15 минути след прилагането на лекарствения продукт, преди да ги поставят обратно.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Едновременната употреба на стероиди за локално приложение и локални НСПВС може да повиши възможността за проблеми със заздравяване на роговицата.

CYP3A4 инхибитори (включително ритонавир и кобицистат): могат да намалят клирънса на дексаметазон, което води до засилване на ефектите и надбъбречна недостатъчност/Синдром на Cushing. Комбинацията трябва да се избягва, освен ако ползата надхвърля увеличения рисък от системни кортикостероидни ефекти като в този случай пациентите трябва да бъдат проследявани за системни кортикостероидни ефекти.

Не са провеждани проучвания за взаимодействията на ТОБРАДЕКС капки за очи с други лекарства.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Няма адекватни и добре контролирани проучвания с ТОБРАДЕКС капки за очи при бременни жени, за да се даде информация за възможните рискове, свързани с използването на продукта. Продължителната или повтаряща се употреба на кортикостероиди по време на бременност се асоциира с увеличен рисък от изоставане по време на вътрешматочния растеж. Деца, родени от майки, които са получавали значителни дози от кортикостероиди по време на бременността си, трябва да бъдат наблюдавани внимателно за признаци на хипoadренализъм.

Ембрио-фетална токсичност и тератогенност са наблюдавани в проучвания с дексаметазон при животни, както след системно, така и при очно приложение при терапевтично значими нива на дозиране (вж. точка 5.3 – Данни при животни).

Проучвания с тобрамицин върху репродуктивността при плъхове и зайци не показват доказателства за увреждане на плода след подкожно приложение на дози, надвишаващи повече от 45 пъти максималната препоръчана доза за човек от 0,288 mg/kg дневно, базирана на площта на телесната повърхност (body surface area, BSA) (вж. точка 5.3 - Данни при животни). ТОБРАДЕКС капки за очи трябва да се използват по време на бременност само ако очакваната полза надхвърля потенциалния рисък за плода.

Въз основа на данни от свързано проучване случай-контрола е направено заключение, че рисъкът от глухота при деца, родени от майки, които по време на бременността са получавали гентамицин, неомицин и други аминогликозидни антибиотици, не може да се изключи, но степента му е оценена като малка. Ототоксичност, за която е известно че възниква след терапия с тобрамицин не е докладвана като ефект при вътребутробна експозиция. Въпреки това, токсичният ефект върху осмия черепно-мозъчен нерв на плода е добре известен след експозиция на други аминогликозиди, което е възможно евентуално да възникне и при тобрамицин.

Кърмене

Не е известно дали тобрамицин и дексаметазон преминават в майчиното мляко след локално очно приложение.

Има ограничени публикувани данни при кърмещи жени, които показват, че тобрамицин се отделя в кърмата след интрамускулно приложение.

Малко вероятно е количеството тобрамицин и дексаметазон след локално очно приложение на продукта да се открие в кърмата или да може да доведе до клинични ефекти при кърмачето. Въпреки това, рисъкът за кърмачето не може да бъде изключен. Трябва да се прекрати приложението, да се прекрати кърменето или да се преустанови/да не се пристъпва към терапията с тобрамицин.



капки за очи, като се има предвид ползата от кърменето за детето и ползата на майката от лечението.

Фертилитет

Няма данни относно ефекта от локално очно приложение на ТОБРАДЕКС капки за очи върху фертилитета при мъже и жени или при животни. Има недостатъчни клинични данни, за да може да се оцени ефекта от дексаметазон върху фертилитета при мъже и жени. Няма налични стандартни проучвания с дексаметазон върху фертилитета при животни. Тобрамицин не води до увреждане на фертилитета при пъхкове (вж. точка 5.3)

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

ТОБРАДЕКС капки за очи не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини. Все пак, както при употребата на всички офтамологични лекарствени продукти, могат да се появят краткотрайно замъгляване или други нарушения в зрението, които да повлияят на способността за шофиране или работа с машини. Ако се появи краткотрайно замъгляване на зрението след прилагане, пациентът трябва да изчака зрението му да се проясни преди да шофира или да работи с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Резюме на профила на безопасност

При клиничните проучвания, най-често докладваните нежелани реакции са болка в окото, повищено въtreочното налягане, дразнене в окото и очен пруритус, срещани при по-малко от 1% от пациентите.

Обобщение на нежеланите лекарствени реакции от клинични изпитвания

Нежеланите лекарствени реакции от клинични изпитвания са изброени съгласно MedDRA по системо-органни класове. Във всяка група по честота, нежеланите лекарствени реакции са представени в низходящ ред по отношение на тяхната сериозност. В допълнение, съответната категория честота за всяка нежелана лекарствена реакция се базира на следната конвенция (CIOMS III): 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 $< 1/1\ 000$) и много редки ($< 1/10\ 000$).

Системо-органи класове	Нежелани реакции
Нарушения на очите	<i>Нечести:</i> повищено въtreочното налягане, болка в окото, очен пруритус, очен дискомфорт, дразнене в окото, пруритус на клепача, точковиден кератит. <i>Редки:</i> кератит, очна алергия, замъглено зрение (вж. също точка 4.4), сухота в окото, очна хиперемия
Стомашно-чревни нарушения	<i>Редки:</i> дисгеузия

Нежелани лекарствени реакции от спонтанни съобщения и случаи, описани в литературата (с неизвестна честота)

Следващите нежелани лекарствени реакции произхождат от спонтанни съобщения по време на постмаркетинговия опит с ТОБРАДЕКС капки за очи и случаи, описани в литературата. Тъй като тези реакции са докладвани доброволно от популация с неопределена големина, не е възможно достоверно да се оцени тяхната честота, поради което тя се категоризира като неизвестна. Нежеланите реакции са изброени съгласно MedDRA по системо-органни класове. Във всеки системо-органен клас, нежеланите реакции са представени в низходящ ред по отношение на тяхната сериозност.



Системо-органини класове	Нежелани реакции
Нарушения на имунната система	анафилактична реакция, свръхчувствителност
Нарушения на ендокринната система	Синдром на Cushing, надбъбречна недостатъчност (вж. точка 4.4)
Нарушения на нервната система	виене на свят, главоболие
Нарушения на очите	оток на клепача, еритема на клепача, мидриаза, увеличено слъзоотделение
Стомашно-чревни нарушения	гадене, дискомфорт в абдоминалната област
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	еритема мултиформе, подуване на лицето, обрив, пруритус

Описание на избрани нежелани реакции

Продължителната употреба на офталмологични кортикоステроиди за локално приложение може да доведе до повишаване на вътреочното налягане с увреждане на зрителния нерв, намалена зрителна острота и дефекти в зрителното поле, образуване на задна суб capsуларна катаракта и да забави зарастването на раните (вж. точка 4.4).

Поради наличието на кортикостероидна съставка, при заболявания, причиняващи изтъняване на роговицата или склерата, съществува повишен риск от перфорация, особено след продължително лечение (вж. точка 4.4).

Развитието на вторична инфекция е възможно след приложение на комбинации, съдържащи стероиди и антимикробни средства. Гъбичните инфекции на роговицата са изключително склонни към развитие по време на продължително прилагане на стероиди. Трябва да се има предвид вероятността от гъбична инвазия при постоянно роговично възпаление, когато е било използвано лечение със стероиди. Може да се наблюдава и вторична бактериална очна инфекция, поради потискане имунните отговори на гостоприемника (вж. точка 4.4).

Сериозни нежелани реакции, включително невротоксичност, ототоксичност и нефротоксичност са наблюдавани при пациенти, подлагани на системна терапия с тобрамицин (вж. точка 4.4).

При някои пациенти може да се появи чувствителност към аминогликозиди за локално приложение (вж. точка 4.4).

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 подозирала нежелана реакция чрез националния регулаторен орган на адрес:

България

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

4.9 Предозиране

Поради характеристиките на този продукт, не се очакват токсични ефекти при локално предозиране или в случай на инцидентно погъщане на цялото съдържание на бутоните.

Локалното предозиране на ТОБРАДЕК капки за очи, суспензия може да се отстранят чрез очите (очите) чрез промиване с топла вода.



Клиничните признания и симптоми на предозиране с ТОБРАДЕКС капки за очи, суспензия (точковиден кератит, еритема, повишено слъзоотделение, оток и сърбеж на клепача) могат да наподобяват нежеланите лекарствени реакции, наблюдавани при някои пациенти.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: офталмологични, противовъзпалителни и антиинфекциозни средства в комбинация; кортикостериоиди и антиинфекциозни средства в комбинация.

ATC код: S01C A01

Механизъм на действие

Потискат се външните признания на възпалителния процес като оток, отлагане на фибрин, капилярна дилатация, левкоцитна миграция, капилярна пролиферация, отлагане на колаген, образуване на ръбцова тъкан и фибробластна пролиферация. Кортикостериоидите за локално приложение са ефективни при остри възпалителни състояния на конюнктивата, склерата, роговицата, клепачите, ириса и предния очен сегмент, както и при остри алергични състояния на окото.

Дексаметазон е един от най-мощните кортикостериоиди, той е 5 до 14 пъти по-мощен от преднизолона и 25 до 75 пъти по-мощен от кортизона и хидрокортизона. Точният механизъм на противовъзпалителното действие на дексаметазона е неизвестен. Той инхибира множество инфламаторни цитокини и проявява множество глюокортикоидни и минералкортикоидни ефекти.

Дексаметазонът е мощен кортикостериоид. Кортикостериоидите потискат възпалителния отговор към различни вещества и могат да забавят или затруднят оздравителния процес. Тъй като кортикостериоидите могат да потиснат защитните механизми на организма срещу инфекции, е възможно да се прилагат едновременно с антимикробни лекарствени продукти, когато това потискане се счита за клинично значимо. Тобрамицин е антибактериален лекарствен продукт. Той потиска бактериалния растеж като инхибира синтеза на протеините.

Механизъм на резистентност

Резистентността към тобрамицин настъпва по няколко различни механизма, включително (1) промени в рибозомните подединици вътре в бактериалната клетка; (2) интерференция на транспорта на тобрамицин вътре в клетката и (3) инактивация на тобрамицин чрез определени класове модифицирани ензими – аденилатни, фосфорилатни и ацетилатни. Генетичната информация за продукция на инактивирани ензими може да бъде пренесена по бактериалните хромозоми или плазмидите. Може да настъпи кръстосана резистентност към други аминогликозиди.

Границни стойности

Границните стойности и *in vitro* спектъра, споменат по-долу, са базирани на системната употреба. Тези гранични стойности може да не са приложими за локално очно приложение на лекарствения продукт, тъй като по-високите концентрации са получени локално и локалните физични/химични условия могат да повлият активността на продукта на мястото на приложение. Според EUCAST следните гранични стойности са определени за тобрамицин:

- *Enterobacteriaceae* $S \leq 2 \text{ mg/l}$, $R > 4 \text{ mg/l}$
- *Pseudomonas spp.* $S \leq 4 \text{ mg/l}$, $R > 4 \text{ mg/l}$
- *Acinetobacter spp.* $S \leq 4 \text{ mg/l}$, $R > 4 \text{ mg/l}$
- *Staphylococcus spp.* $S \leq 1 \text{ mg/l}$, $R > 1 \text{ mg/l}$
- Границни стойности,
които не са свързани с вида $S \leq 2 \text{ mg/l}$, $R > 4 \text{ mg/l}$



Клинична ефикасност срещу специфични патогени

Долуизброената информация дава само приблизителна насока за вероятността дали микроорганизмите ще бъдат чувствителни към тобрамицин в ТОБРАДЕКС капки за очи, суспензия. Тук са представени бактериалните щамове, възстановени от външните очни инфекции, такива каквито се наблюдават и при конюнктивит.

Разпространението на придобитата резистентност може да варира в различните географски области и от времето за избрани щамове, затова е желателно да се използва местна информация за резистентността, особено при лечение на тежки инфекции. При необходимост трябва да се потърси съвет от специалисти, когато локално преобладаващата резистентност е такава, че поставя под въпрос приложимостта на тобрамицин поне при някои видове инфекции.

Обикновено чувствителни щамове

Аеробни Грам-положителни микроорганизми:

- *Bacillus megaterium*
- *Bacillus pumilus*
- *Corynebacterium macginleyi*
- *Corynebacterium pseudodiphtheriticum*
- *Kocuria kristinae*
- *Staphylococcus aureus* (*methicillin* чувствителни – MSSA)
- *Staphylococcus epidermidis* (коагулаза-позитивни и -негативни)
- *Staphylococcus haemolyticus* (*methicillin* чувствителни - MSSH)
- *Streptococci* (включително някои бета-хемолитични видове от група A, някои нехемолитични видове и някои *Streptococcus pneumoniae*)

Аеробни Грам-отрицателни микроорганизми:

- *Acinetobacter calcoaceticus*
- *Acinetobacter junii*
- *Acinetobacter ursingii*
- *Citrobacter koseri*
- *Enterobacter aerogenes*
- *Escherichia coli*
- *H. aegyptius*
- *Haemophilus influenzae*
- *Klebsiella oxytoca*
- *Klebsiella pneumoniae*
- *Morganella morganii*
- *Moraxella catarrhalis*
- *Moraxella lacunata*
- *Moraxella osloensis*
- Някои видове *Neisseria*
- *Proteus mirabilis*
- Повечето *Proteus vulgaris* щамове
- *Pseudomonas aeruginosa*
- *Serratia liquefaciens*

Антибактериална активност срещу други аналогични патогени

Щамове, за които придобитата резистентност може да е проблем:

- *Acinetobacter baumanii*
- *Bacillus cereus*
- *Bacillus thuringiensis*
- *Kocuria rhizophila*
- *Staphylococcus aureus* (*methicillin* резистентни – MRSA)
- *Staphylococcus haemolyticus* (*methicillin* резистентни – MRSN)



- *Staphylococcus, other coagulase-negative spp.*
- *Serratia marcescens*

Резистентни по своята същност организми

Аеробни Грам-положителни микроорганизми:

- *Enterococcus faecalis*
- *Streptococcus mitis*
- *Streptococcus pneumoniae*
- *Streptococcus sanguis*

Аеробни Грам-отрицателни микроорганизми:

- *Chryseobacterium indologenes*
- *Haemophilus influenzae*
- *Stenotrophomonas maltophilia*

Анаеробни бактерии:

- *Propionibacterium acnes*

Проучвания за бактериална чувствителност показват, че в някои случаи микроорганизмите, резистентни към гентамицин, запазват чувствителност към тобрамицин.

Данни от клинични проучвания

Кумулативните данни за безопасността от клиничните проучвания са представени в точка 4.8.

Педиатрична популация

Безопасността и ефикасността на ТОБРАДЕКС капки за очи, суспензия при деца е установена от широкия клиничен опит, но само ограничен брой данни са налични. В клинично проучване с ТОБРАДЕКС капки за очи, суспензия при лечение на бактериални конюнктивити, 29 пациенти на възраст от 1 до 17 години са третирани с 1 или 2 капки ТОБРАДЕКС капки за очи – на всеки 4 или 6 часа, за 5 или 7 дни. При това проучване не са наблюдавани разлики в профила на безопасност между възрастни и педиатрични пациенти.

5.2 Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Тобрамицин се абсорбира слабо през роговицата и конюнктивата. След локално очно приложение на 0,3% тобрамицин пиковата концентрация от 3 микрограма/ml във вътреочната течност се достига след 2 часа, последвана от бърз спад. Независимо от това, ТОБРАДЕКС осигурява 542 ± 425 микрограма/ml тобрамицин в съзите при хора 2 минути след приложение в окото, концентрация, която като цяло надвишава MIC на повечето резистентни щамове ($MICs > 64$ микрограма/ml).

Пиковата концентрация на дексаметазон във вътреочната течност след приложение на ТОБРАДЕКС се достига приблизително на 2-ия час и е средно 32 ng/ml.

Системната абсорбция на тобрамицин след приложение на ТОБРАДЕКС е ниска, с плазмена концентрация под границата на количествено определяне.

След приложение на ТОБРАДЕКС се наблюдават плазмени концентрации на дексаметазон, но са много ниски и всички стойности са под 1 ng/ml.

Бионаличността на перорално приложения дексаметазон варира между 70 до 80% при здрави индивиди и пациенти.

Разпределение

Системният обем на разпределение на тобрамицин е 0,26 l/kg при хора. Свързването на тобрамицин с човешките плазмените протеини е ниско под 10%.

Обемът на разпределение на дексаметазон в стационарно състояние е 0,58 l/kg при интравенозно приложение. Свързването с плазмените протеини на дексаметазон е 77%.



Биотрансформация

Тобрамицин не се метаболизира, докато дексаметазон се метаболизира основно до 6 бета-хидроксидексаметазон и до минимални количества 6-бета-хидрокси-20-дихидродексаметазон.

Елиминиране

Тобрамицин се екскретира бързо и екстензивно с урината чрез гломерулна филтрация, основно като непроменено лекарство. Системният клирънс на тобрамицин е $1,43 \pm 0,34 \text{ ml/min/kg}$ при пациенти с нормално телесно тегло след интравенозно приложение и системният клирънс намалява пропорционално на бъбречната функция. Полуживотът на тобрамицин е приблизително 2 часа.

Системният клирънс на дексаметазон след интравенозно приложение е $0,125 \text{ l/hr/kg}$ като 2,6% от приложената доза се открива като непроменено лекарство, а 70% от приложената доза се открива като метаболити. Полуживотът се съобщава, че е 3 до 4 часа, но е установено, че е малко по-дълъг при мъжете. Тази наблюдавана разлика не се приписва на промени в системния клирънс на дексаметазон, а на разликите в обема на разпределение и телесното тегло.

Линейност/нелинейност

Не е изследвана очната или системната експозиция на тобрамицин след локално очно приложение при нарастващи концентрации на приложената доза. Поради тази причина линейността на експозицията при локално очно приложение не може да се установи. Средната C_{\max} на дексаметазон при локално очно приложение на доза с концентрация 0,033% с 0,3% тобрамицин е по-ниска от тази при ТОБРАДЕКС, като стойността е приблизително 25 ng/ml, но това понижение не е пропорционално на дозата.

Връзка(и) фармакокинетика-фармакодинамика

Не е установена специфична връзка фармакокинетика-фармакодинамика при ТОБРАДЕКС. В публикуваните проучвания при животни дексаметазон демонстрира дозонезависима фармакокинетика.

Публикуваните проучвания *in vitro* и *in vivo* показват, че тобрамицин проявява удължен постантибиотичен ефект, който ефективно потиска бактериалния растеж въпреки ниската серумна концентрация. Проучванията при системно приложение на тобрамицин съобщават за по-висока максимална концентрация при еднократно дневно приложение в сравнение с терапевтичните схеми с многократно дневно приложение. Съществуващите към момента доказателства предполагат, че системното приложение веднъж дневно е също толкова ефикасно, колкото и многократното дневно приложение. Тобрамицин притежава зависима от концентрацията антимикробна активност и по-голяма ефикасност с нарастване на нивата на антибиотика над MIC или минималната бактерицидна концентрация (MBC).

Специални популации

Педиатрична популация

Аминогликозидите, включително тобрамицин за локално очно приложение, се използват често при деца, бебета и новородени за лечение на сериозни Грам-отрицателни инфекции.

Клиничната фармакология на тобрамицин при деца е описана след системно приложение.

Фармакокинетиката на дексаметазон при педиатрични пациенти не се различава от тази при възрастни след интравенозно приложение.

Пациенти в старческа възраст (на и над 65 години)

Няма промяна във фармакокинетиката на тобрамицин при пациенти в старческа възраст в сравнение с по-млади възрастни пациенти. Също така не се наблюдава корелация между възрастта и плазмената концентрация на дексаметазон след перорално приложение на дексаметазон.



Бъбречно увреждане

Не са проучвани фармакокинетиките на тобрамицин или дексаметазон след приложение на ТОБРАДЕКС в тази пациентска популация.

Чернодробно увреждане

Не са проучвани фармакокинетиките на тобрамицин или дексаметазон след приложение на ТОБРАДЕКС в тази пациентска популация.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Неклиничните данни не показват особен риск за хора от излагане на тобрамицин или дексаметазон чрез локално очно приложение на базата на проучвания за токсичност при многократно прилагане и генотоксичност. Няма налични проучвания с дексаметазон за канцерогенен потенциал. В едно 2-годишно проучване на инхалаторно приложение на тобрамицин при пълхове, не са наблюдавани канцерогенни ефекти до най-високата доза от 25,7 mg/kg дневно, съответстваща на до 14 пъти максималната препоръчвана доза при човек, базирана на BSA. За информация относно проучванията за токсичност върху развитието вижте т. 4.6.

В стандартни проучвания на фертилитета, подкожното приложение на до 100 mg/kg дневно тобрамицин, не е увредило фертилитета при пълхове, което съответства на 56 пъти максималната препоръчвана доза при човек въз основа на BSA. Не са провеждани стандартни проучвания на фертилитета с дексаметазон. В едно нестандартно проучване, дексаметазон е засилил фертилитета при инжектиран с гонадотропин незрял модел на пълх.

Данни при животни

Дексаметазон

В проучвания на ембрио-феталното развитие, дексаметазон е бил тератогенен при мишки и зайци след локално очно приложение. Фетални малформации, забавен растеж на плода и увеличение на смъртността са наблюдавани при мишки, пълхове и зайци при токсични за майката дози след системно приложение (перорално, подкожно и интрамускулно) в периода на органогенеза. Общото ниво, при което не се наблюдава ефект (no-observed-effect level, NOEL) на токсичност върху развитието, е получено от проучване с перорално приложение при пълхове и се базира на ембриотоксичност (0,01 mg/kg дневно). Това съответства на по-малко от 1 път максималната препоръчвана доза при човек, базирана на BSA.

Тобрамицин

В проучвания на ембрио-феталното развитие при пълхове и зайци, на бременните животни е приложен подкожно тобрамицин през периода на органогенезата в дози до 100 и съответно до 40 mg/kg дневно. Ембрио-фетална токсичност не е възникната при нито един от видовете до максималната тествана доза, съответстваща на 56 и съответно 45 пъти максималната препоръчвана доза при човек, базирана на BSA.

В проучвания на пери- и постнаталното развитие при пълхове, подкожното приложение на до 100 mg/kg дневно тобрамицин през ранна бременност и в периода на кърмене, не се е отразило негативно на индекса за фертилитет, индекса за гестационна преживяемост, броя на животните в котилото, разпределението между половете, индекса за оцеляване на потомството постпартур или на теглото на потомството. Съотношението на най-високата тествана доза към максималната препоръчвана доза при човек е 56 въз основа на BSA.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Бензалкониев хлорид

Динатриев едетат

Натриев хлорид

Натриев сулфат, безводен (E514)

Тилоксапол



Хидроксиетилцелулоза
Сярна киселина и/или натриев хидроксид (за корекция на pH)
Пречистена вода

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност

2 години.

Да не се използва повече от 4 седмици след първото отваряне.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 25°C.

Да не се замразява.

Да се съхранява в изправено положение.

Да се съхранява в плътно затворена опаковка.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Пластмасова бутилка с апликатор-капкомер (от LDPE) и полипропиленова капачка на винт със защитен пръстен.

Картонена кутия, съдържаща 1 бутилка от 5 ml.

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

Novartis Europahrm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Ирландия

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

II-17804/09.05.2012
Рег. № 9600064



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

Дата на първо разрешаване: 10 април 1996 г.
Дата на последно подновяване: 09 май 2012 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

