

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

БЪЛГАРСКА РЕПУБЛИКА - ДЕКАРСТВА

2215-2626

Б6/М4/Н4-733/3

24-10-2018

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Севеламер Сандоз 800 mg филмирани таблетки
Sevelamer Sandoz 800 mg film-coated tablets

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка филмирана таблетка съдържа 800 mg севеламер карбонат (*sevelamer carbonate*).

Помощно(и) вещество(а) с известно действие

Всяка филмирана таблетка съдържа 286,25 mg лактозаmonoхидрат.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирана таблетка

Овална (20 mm x 7 mm), бяла до почти бели филмирани таблетки без делителни линии. Таблетките са с вдълбнато релефно означение 'SVL' от едната страна.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Севеламер Сандоз е показан за контролиране на хиперфосфатемия при възрастни пациенти, подложени на хемодиализа или перитонеална диализа.

Севеламер Сандоз също така е показан за контролиране на хиперфосфатемия при възрастни пациенти с хронично бъбречно заболяване, които не са на диализа, със серумен фосфор > 1,78 mmol/l.

Севеламер Сандоз трябва да се използва в контекста на многостранен терапевтичен подход, който може да включва калциева добавка, 1,25-дихидрокси витамин D₃ или един от неговите аналоги за контролиране на развитието на бъбречна костна болест.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Стартова доза:

Препоръчваната стартова доза севеламер карбонат е 2,4 g или 4,8 g на ден, определена на базата на клиничните нужди и нивото на серумния фосфор. Севеламер Сандоз трябва да се приема три пъти дневно с храната.

Ниво на серумния фосфор при пациентите	Обща дневна доза на севеламер карбонат, която да се приема с 3 хранения на ден
1,78 – 2,42 mmol/l (5,5 – 7,5 mg/dl)	2,4 g *
> 2,42 mmol/l (> 7,5 mg/dl)	4,8 g *

* Плюс последващо титриране съгласно указанията



При пациенти, които преди това са приемали фосфат-свързващи препарати (севеламер хидрохлорид или такива на калциева основа), Севеламер Сандоз трябва да се прилага на база грам за грам с проследяване на нивата на серумния фосфор за осигуряване на оптимални дневни дози.

Титриране и поддържане

Нивата на серумния фосфор трябва да се следят и дозата на севеламер карбонат да се титрира чрез увеличаване с по 0,8 g три пъти на ден (2,4 g/ден) на всеки 2-4 седмици до достигане на приемливо ниво на серумния фосфор с извършване на редовно мониториране след това.

Пациентите, приемащи Севеламер Сандоз, трябва да се придържат към предписаните им диети.

В клиничната практика лечението ще бъде непрекъснато, базирано на нуждата за контролиране на нивата на серумния фосфор, като се очаква дневната доза да бъде средно около 6 g на ден.

Педиатрична популация

Безопасността и ефикасността на Севеламер Сандоз не са установени при деца на възраст под 6 години както и при деца с телесна повърхност под $0,75 \text{ m}^2$.

При педиатрични пациенти трябва да се прилага перорална суспензия, тъй като таблетната форма не е подходяща за тази популация.

Начин на приложение

За перорално приложение.

Таблетките трябва да се гълтат цели и не трябва да се стриват, дъвчат или чупят на парчета преди прием. Севеламер Сандоз трябва да се приема с храна, а не на празен стомах.

4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.
- Хипофосфатемия
- Чревна непроходимост

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Безопасността и ефикасността на Севеламер Сандоз не са установени при възрастни пациенти с хронично бъбречно заболяване, които не са на диализа, със серумен фосфор $< 1,78 \text{ mmol/l}$. Поради това понастоящем Севеламер Сандоз не се препоръчва за употреба при тези пациенти.

Безопасността и ефикасността на Севеламер Сандоз не са установени при пациенти със следните нарушения:

- дисфагия
- нарушения в гълтането
- тежки стомашно-чревни нарушения в мотилитета, в т.ч. нелекувана или тежка гастропареза,
- ретенция на стомашно съдържимо и абнормно или нередовно изпразване на червата
- активно възпалително заболяване на червата
- сериозна стомашно-чревна операция

Следователно е необходимо повишено внимание, когато Севеламер Сандоз се прилага при пациенти с такива нарушения.

Чревна непроходимост и илеус/субилемус

В много редки случаи са наблюдавани чревна непроходимост и илеус/субилемус при пациенти със време на лечение със севеламер хидрохлорид (капсули/таблетки), който съдържа същия активен състав - радикал като севеламер карбонат. Констипацията може да бъде предхождащ симптом.



констипация трябва да се наблюдават внимателно, докато се лекуват със Севеламер Сандоз. Лечението със Севеламер Сандоз трябва да се преразгледа при пациентите, които развият тежка констипация или други сериозни стомашно-чревни симптоми.

Мастноразтворими витамини

При пациентите с ХБЗ може да се получи понижаване на нивата на мастноразтворимите витамини A, D, E и K в зависимост от приеманите хани и тежестта на заболяването им. Не може да се изключи възможността Севеламер Сандоз да се свързва с мастноразтворимите витамини, съдържащи се в приемата храна. При пациенти, които не приемат добавки с витамини, но са на севеламер, състоянието по отношение на серумните витамини A, D, E и K трябва да се проверява редовно. Препоръчва се да се дават витаминни добавки, ако е необходимо. На пациентите с ХБЗ, които не са подложени на диализа, се препоръчва да се дават добавки с витамин D (около 400 IU естествен витамин D дневно), които може да са част от мултивитаминния препарат, които да се приема отделно от дозата на Севеламер Сандоз. При пациенти, подложени на перitoneална диализа, се препоръчва допълнително проследяване на мастноразтворимите витамини и фолиевата киселина, тъй като нивата на витамин A, D, E и K при тези пациенти не са измервани при клинично проучване.

Фолатна недостатъчност

По настоящем няма достатъчно данни за изключване на възможността от фолатна недостатъчност при продължително лечение със Севеламер Сандоз.

Хипокалциемия/хиперкалциемия

Пациентите с ХБЗ могат да развият хипокалциемия или хиперкалциемия. Севеламер Сандоз не съдържа калций. Следователно серумните нива на калция трябва да се проследяват редовно и, ако е необходимо, да се дава елементен калций под формата на добавка.

Метаболитна ацидоза

Пациентите с хронично бъбречно заболяване са предразположени към развитие на метаболитна ацидоза. Поради това, като част от добрата клинична практика, се препоръчва проследяване на нивата на серумния бикарбонат.

Перитонит

Пациентите, подложени на диализа, са изложени на определени рискове за инфекция, специфични за начина на диализа. Перитонитът е известно усложнение при пациенти, получаващи перitoneална диализа, и при клинично проучване със севеламер хидрохлорид са съобщени по-голям брой случаи на перитонит в групата на севеламер, отколкото в контролната група. Пациентите на перitoneална диализа трябва да се наблюдават внимателно за осигуряване на правилна употреба на подходяща асептична техника с навременно разпознаване и лечение на признаците и симптомите, свързани с перитонита.

Затруднения при гълтане и задавяне

Докладвани са нечести съобщения за затруднено прегълъщане на таблетките Севеламер Сандоз. Много от тези пациенти са със съпътстващи състояния, включително нарушения на гълтането или аномалии на хранопровода. Трябва да се внимава, когато се използва Севеламер Сандоз при пациенти със затруднения при гълтане. Обмислете приложение на севеламер прах за перорална суспензия при пациенти с анамнеза за затруднено гълтане.

Хипотиреоидизъм

Препоръчва се внимателно проследяване на пациентите с хипотиреодизъм, получаващи едновременно севеламер карбонат и левотироксин (вж. точка 4.5).

Дългосрочно хронично лечение

При едногодишно клинично проучване не са получени данни за акумулиране на севеламер. Възможността за абсорбиране и акумулиране на севеламер по време на продължително хронично лечение (> една година) обаче не може да се изключи напълно (вж. точка 5.2).



Хиперпаратиреоидизъм

Севеламер Сандоз не е показан за контролиране на хиперпаратиреоидизъм. При пациенти с вторичен хиперпаратиреоидизъм Севеламер Сандоз трябва да се използва в контекста на многостранен терапевтичен подход, който може да включва калций под формата на добавки, 1,25-дихидрокси витамин D₃ или един от неговите аналоги за понижаване на нивата на интактния паратиреоиден хормон (иРТН).

Възпалителни стомашно-чревни нарушения

Има съобщения от литературни източници за случаи на сериозни възпалителни заболявания на различни части от стомашно-чревния тракт (включително сериозни усложнения като кървене, перфорация, язва, некроза, колит), свързани с наличието на кристали севеламер. Въпреки това не е доказана причинно-следствена връзка с кристалите севеламер при отключване на такива заболявания. Лечението със севеламер карбонат трябва да се преоценят при пациенти, които развиват тежки стомашно-чревни симптоми.

Непоносимост към лактоза

Таблетките Севеламер Сандоз съдържат лактоза. Пациентите с рядко срещаните наследствени заболявания - непоносимост към галактоза, общ лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция, не трябва да приемат това лекарство.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Диализа

Не се провеждани проучвания за взаимодействията при пациенти на диализа.

Ципрофлоксацин

При проучвания за взаимодействия при здрави доброволци севеламер хидрохлорид, който съдържа същия активен радикал като Севеламер Сандоз, намалява бионаличността на ципрофлоксацин с около 50%, когато се прилага едновременно със севеламер хидрохлорид при проучване с прием на еднократна доза. Следователно Севеламер Сандоз не трябва да се приема едновременно с ципрофлоксацин.

Циклоспорин, микофенолат мофетил и таクロлимуз при пациенти с трансплантиация

Съобщени са намалени нива на циклоспорин, микофенолат мофетил и таクロлимуз при пациенти с трансплантиация, когато се прилагат едновременно със севеламер хидрохлорид, без клинични последици (т.е. отхвърляне на присадката). Възможността за взаимодействие не може да бъде изключена и трябва да се обмисли внимателно проследяване на концентрациите на циклоспорин, микофенолат мофетил и таクロлимуз в кръвта по време на прилагането в комбинация и след прекратяването ѝ.

Левотироксин

Съобщени са много редки случаи на хипотиреоидизъм при пациенти, приемащи едновременно севеламер хидрохлорид, който съдържа същия активен радикал като севеламер карбонат, и левотироксин. Поради това се препоръчва внимателното проследяване на нивата на тиреоид-стимулиращ хормон (TSH) при пациенти, получаващи севеламер карбонат и левотироксин.

Антиаритмични и противогърчови лекарствени продукти

Пациенти, които приемат антиаритмични лекарствени продукти за контрол на аритмии и противогърчови средства за контрол на гърчове, са изключвани от клинични проучвания. Изисква се повишено внимание, когато се предписва Севеламер Сандоз на пациенти, които приемат и тези лекарствени продукти.

Дигоксин, варфарин, еналаприл или метопролол

В проучвания за взаимодействията при здрави доброволци севеламер хидрохлорид, който съдържа същия активен радикал като севеламер карбонат, не повлиява бионаличността на дигоксин, варфарин, еналаприл или метопролол.



Инхибитори на протонната помпа

На база на постмаркетингов опит се съобщават много редки случаи на повишени нива на фосфати при пациенти, които приемат инхибитори на протонната помпа едновременно със севеламер карбонат.

Бионаличност

Севеламер Сандоз не се абсорбира и може да повлияе бионаличността на други лекарствени продукти. Когато се прилага лекарствен продукт, при който намаляването на бионаличността може да окаже клинично значим ефект върху безопасността и ефикасността, той трябва да се прилага най-малко един час преди или три часа след Севеламер Сандоз, или лекарят трябва да обмисли проследяване на кръвните нива.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Липсват или има ограничени данни за употребата на севеламер при бременни жени. Проучванията при животни показват известна репродуктивна токсичност, когато севеламер се прилага при пълхове във високи дози (вж. точка 5.3). Доказано е също така, че севеламер намалява абсорбирането на няколко витамина, в т.ч. фолиева киселина (вж. точки 4.4 и 5.3). Потенциалният риск при хора не е известен. Севеламер Сандоз трябва да се прилага при бременни жени само в случай на категорична необходимост и след провеждане на внимателен анализ на съотношението риск/полза както за майката, така и за фетуса.

Кърмене

Не е известно дали севеламер/метаболитите се екскретират в човешката кърма. Фактът, че по природа севеламер е неабсорбиращ се, показва, че екскретирането на севеламер в човешката кърма е малко вероятно. Взemanето на решението дали са се продължи/спре кърменето или да се продължи/спре терапията с Севеламер Сандоз трябва да се извърши, като се вземе предвид ползата от кърменето за детето и ползата от лечението със Севеламер Сандоз за майката.

Фертилитет

Няма налични данни за ефекта на севеламер върху фертилитета при хора. Проучвания върху животни са показвали, че севеламер не уврежда фертилитета на мъжки или женски пълхове при експозиции на доза, еквивалентна на дозата при хора въз основа на сравнение на относителната телесна повърхност, която е два пъти максималната доза 13 g/ден, използвана при клинично проучване.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Севеламер карбонат не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Резюме на профила на безопасност

Най-често наблюдаваните нежелани реакции ($\geq 5\%$ от пациентите), са били всичките в системо-органныя клас на стомашно-чревните нарушения. Повечето от тези нежелани реакции са били леки до умерени по интензивност.

Списък на нежеланите реакции

Безопасността на севеламер (под формата както на карбонатни, така и на хидрохлоридни соли), е изследвана при многобройни клинични проучвания, включващи общо 969 пациенти на хемодиализа с продължителност на лечението от 4 до 50 седмици (724 пациенти, лекувани със севеламер хидрохлорид, и 245 със севеламер карбонат), 97 пациенти на перitoneална диализа с продължителност на лечението от 12 седмици (всички лекувани със севеламер хидрохлорид) и 128



пациенти с ХБЗ, които не са на диализа, с продължителност на лечението от 8 до 12 седмици (79 пациенти, лекувани със севеламер хидрохлорид, и 49 със севеламер карбонат).

Нежеланите реакции, които са настъпили по време на клиничните изпитвания, или са съобщени спонтанно от постмаркетинговия опит, са изброени по честота в таблицата по-долу. Честотата на съобщаване е класифицирана като: много чести ($\geq 1/10$), чести ($\geq 1/100, < 1/10$), нечести ($\geq 1/1\ 000, < 1/100$), редки ($\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$), много редки ($< 1/10\ 000$), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

Табличен списък на нежеланите лекарствени реакции

Системо-органен клас по MedDRA	Много чести	Чести	Много редки	С неизвестна честота
Нарушения на имунната система			Свръхчувствителност*	
Стомашно-чревни нарушения	Гадене, повръщане, болка в горната част на корема, запек	Диария, диспепсия, метеоризъм, коремна болка		Чревна обструкция, илеус/субилеус, чревна перфорация
Нарушения на кожата и подкожната тъкан				Пруритус, обрив

*постмаркетингов опит

Педиатрична популация

Най-общо профилът на безопасност при деца и юноши (на възраст от 6 до 18 години) е подобен на профила на безопасност при възрастни.

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

Севеламер хидрохлорид, който съдържа същия активен радикал като севеламер карбонат, е прилаган на здрави доброволци в дози до 14 грама на ден за осем дни без появя на нежелани реакции. При пациенти с ХБЗ изследваната максимална средна дневна доза е 14,4 грама севеламер карбонат, приеман в единична дневна доза.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Лечение на хиперфосфатемия. ATC код: V03A E02.

Севеламер Сандоз съдържа севеламер, неабсорбиращ се фосфат-свързващ полимер, който е кръстосано свързан и не съдържа метал или калций. Севеламер съдържа множество амини, свързани с един въглероден атом от полимерната верига, които стават протонирани в стомаха. Тези протонирани амини се свързват с отрицателно заредени йони, като приет с храната фосфати. Чрез свързване на фосфата в стомашно-чревния тракт и намаляване на абсорбирането на севеламер.



понижава концентрацията на фосфор в серума. Винаги е необходимо редовно проследяване на нивата на серумния фосфор по време на прилагане на фосфат-свързващ препарат.

В две рандомизирани, кросовър клинични проучвания е доказано, че севеламер карбонат както таблетки, така и под формата на прах, когато се прилага три пъти дневно, е терапевтично еквивалентен на севеламер хидрохлорид и следователно ефективен за контролиране на серумния фосфор при пациенти с ХБЗ на хемодиализа.

Първото проучване показва, че севеламер карбонат таблетки, приложен три пъти дневно, е еквивалентен на севеламер хидрохлорид таблетки, приложен три пъти дневно при 79 пациенти на хемодиализа, лекувани в продължение на два рандомизирани 8-седмични периода на лечение (средните претеглени за време стойности на серумния фосфор са $1,5 \pm 0,3 \text{ mmol/l}$ както за севеламер карбонат, така и за севеламер хидрохлорид). Второто проучване демонстрира, че севеламер карбонат прах, приложен три пъти дневно, е еквивалентен на севеламер хидрохлорид таблетки, приложен три пъти дневно, при 31 пациенти с хиперфосфатемия (дефинирана като нива на серумния фосфор $\geq 1,78 \text{ mmol/l}$), подложени на хемодиализа, в продължение на два рандомизирани 4-седмични периода на лечение (средните претеглени за време стойности на серумния фосфор са $1,6 \pm 0,5 \text{ mmol/l}$ за севеламер карбонат прах и $1,7 \pm 0,4 \text{ mmol/l}$ за севеламер хидрохлорид таблетки).

При клинични проучвания с пациенти на хемодиализа севеламер самостоятелно няма постоянен и клинично значим ефект върху серумния интактен паратиреоиден хормон (iPTH). В 12-седмично проучване, включващо пациенти на перитонеална диализа, сходни понижения на iPTH се наблюдават при сравнение с пациенти, получаващи калциев ацетат. При пациенти с вторичен хиперпаратиреоидизъм Севеламер Сандоз трябва да се използва в контекста на многостранен терапевтичен подход, който може да включва калций под формата на добавки, 1,25-дихидрокси витамин D3 или един от неговите аналоги за понижаване на нивата на интактния паратиреоиден хормон (iPTH).

Доказано е, че севеламер се свързва с жълчните киселини *in vitro* и *in vivo* при експериментални животински модели. Свързването на жълчните киселини чрез йонообменни смоли е добре известен метод за намаляване на холестерола в кръвта. В клинични проучвания на севеламер както средният общ холестерол, така и LDL холестеролът намалява с 15-39%. Понижаването на холестерола се наблюдава след 2-седмично лечение и се поддържа с продължително лечение. Нивата на триглицеридите, HDL холестерола и албумина не се променят след лечение със севеламер.

Тъй като севеламер се свързва с жълчните киселини, той може да повлиява абсорбирането на мастно разтворими витамини като A, D, E и K.

Севеламер не съдържа калций и намалява честотата на епизодите на хиперкалиемия в сравнение с пациенти, използващи само фосфат-свързвани препарали на калциева основа. Доказано е, че ефектите на севеламер върху фосфора и калция се поддържат в хода на проучване с проследяване в продължение на една година. Тази информация е получена от проучвания, при който е използван севеламер хидрохлорид.

Безопасността и ефективността на севеламер карбонат при педиатрични пациенти с хиперфосфатемия, с хронична бъбречна недостатъчност (ХБН) е оценена в многоцентрово проучване с 2-седмичен, рандомизиран, плацебо-контролиран период с фиксирана доза (Fixed Dose Period, FDP), последван от 6-месечен, с една група, открит период на титриране на дозата (Dose Titration Period, DTP). Общо 101 пациенти (на възраст от 6 до 18 години с телесна повърхност в граници между $0,8 \text{ m}^2$ до $2,4 \text{ m}^2$) са рандомизирани в проучването. Четиридесет и девет (49) пациенти са получавали севеламер карбонат, а 51 пациенти са получавали плацебо по време на 2-седмичния период с фиксирана доза. След това, всички пациенти са получавали севеламер карбонат в продължение на 26-седмичния период на титриране на дозата. Проучването е постигнало първична крайна точка, което означава, че севеламер карбонат намалява серумния фосфор със $-0,90 \text{ mg/dl}$ в сравнение с плацебо, както и вторичните крайни точки за ефикасност. При педиатрични пациенти с хиперфосфатемия като вторична проява на ХБН,



севеламер карбонат значимо намалява серумните фосфорни нива в сравнение с плацебо по време на 2-седмичния период с фиксирана доза. Отговорът към лечението се запазва при педиатричните пациенти, които са получавали севеламер карбонат по време на 6-месечния открит период на титриране на дозата. 27% от педиатричните пациенти са постигнали подходящо за възрастта си ниво на серумен фосфор в края на лечението. Тези стойности са съответно 23% и 15% в подгрупата пациенти на хемодиализа и перитонеална диализа. Отговорът към лечението по време на 2-седмичния период с фиксирана доза не се е повлиял от телесната повърхност (BSA), за разлика от това обаче не е наблюдаван отговор към лечението при педиатрични пациенти с определени нива на фосфор <7,0 mg/dl. Повечето нежелани реакции, съобщени като свързани или възможно свързани с лечението със севеламер карбонат, са от страна на stomashno-chrevnия тракт. Не са установени нови рискове или сигнали относно безопасността при употребата на севеламер карбонат по време на проучването.

5.2 Фармакокинетични свойства

Не са провеждани фармакокинетични проучвания със севеламер карбонат. Севеламер хидрохлорид, който съдържа същия активен радикал като севеламер карбонат, не се абсорбира от stomashno-chrevnия тракт, което е потвърдено чрез проучване за абсорбирането при здрави доброволци.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Неклиничните данни за севеламер не показват особен риск за хора на базата на конвенционалните фармакологични изпитвания за безопасност, токсичност при многократно прилагане или генотоксичност.

Проведени са проучвания за карциногенност с перорален севеламер хидрохлорид при мишки (дози до 9 g/kg/ден) и плъхове (0,3, 1 или 3 g/kg/ден). Наблюдава се увеличена честота на преходноклетъчен папилом на пикочния мехур при мъжки плъхове в групата на висока доза (човешката еквивалентна доза е двукратната максимална доза при клинични проучвания от 14,4 g). Няма увеличена честота на тумори, наблюдавани при мишки (човешката еквивалентна доза е 3-кратната максимална доза при клинични проучвания).

При *in vitro* цитогенетичен тест с метаболитно активиране при бозайници севеламер хидрохлорид предизвиква статистически значимо увеличаване на броя на структурните хромозомни аберации. Севеламер хидрохлорид не показва мутагенен тест на Ames.

При плъхове и кучета севеламер намалява абсорбирането на мастноразтворимите витамини D, E и K (коагулационни фактори) и фолиева киселина.

Наблюдават се дефицити във вкорстването на скелета на няколко места при фетусите на женски плъхове, приемали севеламер в средни и високи дози (човешката еквивалентна доза е по-ниска от максималната доза при клинични проучвания от 14,4 g). Ефектите може да са вторични в резултат на изчерпването на витамин D.

При бременни зайци, получавали перорални дози севеламер хидрохлорид чрез гаваж по време на органогенеза, се наблюдава увеличаване на ранните резорбции в групата на висока доза (човешката еквивалентна доза е двукратната максимална доза при клинични изпитвания).

Севеламер хидрохлорид не уврежда фертилитета на мъжки или женски плъхове при проучване с прилагане с храна, при което женските са третирани от 14-ия ден преди оплождането до края на бременността, а мъжките са третирани за 28 преди оплождането. Най-високата доза при това проучване е 4,5 g/kg/ден (човешка еквивалентна доза 2 пъти максималната доза при клинични проучвания от 13 g/ден въз основа на сравнение на относителната телесна повърхност).

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ



6.1 Списък на помощните вещества

Сърцевина на таблетката:

Лактозаmonoхидрат

Колоиден безводен силициев диоксид

Цинков стеарат

Филмово покритие:

Хипромелоза

Диацетилирани моноглицериди

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност

2 години

6.4 Специални условия на съхранение

Този лекарствен продукт не изиска специални условия за съхранение.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

HDPE бутилки с полипропиленова капачка с по 180, 200 или 210 таблетки в бутилка (със или без външна опаковка).

Опаковка състояща се от две бутилки с по 180, 200 или 210 таблетки (две бутилки във външна опаковка).

Опаковка състояща се от три бутилки от 180, 200 или 210 таблетки (три бутилки във външна опаковка).

HDPE бутилки, съдържащи сушител.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне

Няма специални изисквания за изхвърляне.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Sandoz d.d.

Verovškova 57, 1000 Ljubljana

Словения

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Reg.No: 20140326



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

Първо РУ: 30/10/2014

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

11/2017

