

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

БЪЛГАРСКА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА

Кратка характеристика на продукта - Приложение 3

Кмп. №:

9800014

Разрешение №:

БГ/МА1/76-54116

09. 04. 2021

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Клостилбегит 50 mg таблетки

Clostilbegyt 50 mg tablets

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка таблетка съдържа 50 mg кломифенов цитрат (*clomifene citrate*).

Помощно вещество с известно действие

Всяка таблетка съдържа 100 mg лактоза моногидрат.

За пълния списък на помощните вещества, вижте т. 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетка

Бели или жълтеникаво-бели, кръгли, плоски, със скосени ръбове, без или с много слаб мирис таблетки, с надпис "CLO".

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

- стимулиране на овулацията при жени с ановулаторни цикли с цел забременяване;
- нарушения на овулацията поради централна хипоталамусна недостатъчност;
- вторична аменорея от различен произход с изключение на вторична аменорея в следствие на функционални нарушения на дейността на хипофизната, щитовидната и надбъбречната жлеза;
- пост-контрацептивна аменорея;
- синдром на Stein-Leventhal;
- олигоменорея;
- синдром на Chiari-Frommel (продължителна пост-паргум аменорея-галакторея);
- при мъже: олигоспермия.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

При безплодие дозировката и продължителността на лечението се определят в зависимост от овариалната чувствителност (реактивност) на пациентката. При редовен менструален цикъл се препоръчва лечението да започне на 5-ия ден от цикъла (или на 3-ия ден при ранна овулация/ ако фоликуларната фаза е по-кратка от 12 дни). При пациентки с аменорея лечението може да започне по всяко време.

Схема I: 50 mg дневно в продължение на 5 дни, като междувременно овариалната реакция трябва да се следи чрез клинични и лабораторни изследвания. Овулацията настъпва обикновено между 11-ия и 15-ия ден от цикъла. Ако такава не настъпи, се прилага Схема II.



Схема II: започва се от 5-ия ден на следващия цикъл, като се прилагат дневни дози от 100 mg в продължение на 5 дни. Ако след този курс не се предизвика овуляция, същата схема (100 mg) може да бъде повторена.

В случай, че още продължава да липсва овуляция, след прекъсване от три месеца може да се проведе допълнителен 3-месечен курс на лечение. След това не се препоръчва продължаване на лечението.

Не трябва да се предприема увеличаване на дозата или продължителността на лечението над 100 mg/дневно за 5 дни.

При поликистоза на яйчиците лечението се започва с по-ниски дози (25 mg дневно) поради увеличен риск от хиперстимулация.

При постконтрацептивна аменорея трябва да се приложи доза от 50 mg дневно; обикновено 5-дневен курс на лечение е успешен дори при Схема I.

При мъже, в случай на намаляване на производството на сперматозоиди, дозата е 50 mg/дневно за 6 седмици.

Педиатрична популация

Клостилбегит не е показан при деца и юноши.

Начин на приложение

За перорална употреба.

4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, посочени в т.б.1.;
- Чернодробни заболявания или увредена чернодробна функция;
- Бременност;
- Овариална киста (освен поликистоза на яйчиците);
- Хипофункция на хипофизната жлеза;
- Нарушения на функцията на щитовидната жлеза или надбъбренчната жлеза;
- Кръвотечение от матката от неизвестен произход или неустановено кръвотечение;
- Наскоро възникнали или хронични зрителни нарушения;
- Хормонозависими тумори;
- При пациенти с овариален дисгенезис, менопауза или всяко състояние, при което не може да се очаква отговор.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Препоръчва се изследване на чернодробната функция преди започване на лечението.

Преди лечението трябва да се проведе обстоен гинекологичен преглед. Употребата на това лекарство се препоръчва в случаите, когато общата стойност на гонадотропини в урината е в норма или под границата на нормата, яйчиците са нормални при палпация и при нормални функции на щитовидната и надбъбренчната жлези.

При липса на овуляция, преди започване на лечение трябва да бъдат изключени всички други възможни форми на инфертилитет или те да бъдат лекувани. При установяване на уголемяване и кистозна трансформация на яйчиците лечението трябва да бъде отложено до възстановяване на нормалната им големина. В тези случаи лечението може да започне като се прилагат по-ниски дози или да се съкрати продължителността му, като яйчиците се наблюдават регулярно по време на лечението.

Поради чести трудности при определяне времето на овуляцията и лутеалната недостатъчност след лечение с Клостилбегит, препоръчва се профилактично приложение на прогестерон при настъпване на бременност.



Лекарството се прилага само под непрекъснато наблюдение на специалист-гинеколог!

Предупреждения

При добро ниво на ендогенен естроген (измерено чрез вагинални натривки, ендометриална биопсия, изследване на естроген в урината или ендометриално кървене като отговор към прогестерон) може да се направи добра прогноза за овуляционния отговор, предизвикан от Клостилбегит. При ниско ниво на естроген, въпреки че клиничната полза е по-малка, не се изключва успешен резултат от терапията. Лечението с Клостилбегит е неефективно при пациенти с първична недостатъчност на хипофизата или на яйчниците. Не може да се очаква Клостилбегит да замести специфичното лечение за овариална недостатъчност по други причини, напр. нарушение функцията на щитовидната жлеза или надбъбречната жлеза. За лечение на хиперпролактинемия се препоръчват други специфични терапии. Клостилбегит не е лечение от първа линия за аменорея, свързана с ниско телесно тегло, с инфертититет, и не е от значение при наличието на високо ниво на фоликулостимулиращ хормон в кръвта след преждевременна менопауза.

Синдром на яйчникова хиперстимулация

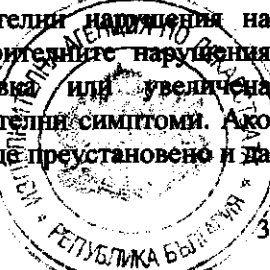
Случаи на синдром на яйчникова хиперстимулация (СЯХ) са съобщени при пациенти, лекувани с кломифен за индукция на овулация. В някои случаи СЯХ е възниквал след циклично лечение с кломифен или когато кломифен е употребяван в комбинация с гонадотропини. Следните симптоми са съобщавани във връзка с този синдром при лечение с кломифен: перикарден излив, аназарка, хидроторакс, остръ корем, бъбречна недостатъчност, белодробен оток, кръвоизлив в яйчниците, дълбока венозна тромбоза, усукване на яйчниците и остръ респираторен дистрес. В случай на бременност, може да настъпи бърза прогресия до развитие на тежка форма на синдрома.

За да се намали до минимум рисъкът от абнормно уголемяване на яйчниците във връзка с лечение с Клостилбегит таблетки, трябва да се прилага най-ниската доза, която се очаква да постигне добър резултат. Пациентката трябва да бъде инструктирана да съобщава на лекувания лекар за всяка необичайна болка в областта на корема или таза, наддаване на тегло, дискомфорт или дистензия след прием на Клостилбегит. Възможно е максималното увеличение да възникне едва няколко дни след края на курса на лечение с Клостилбегит. При някои пациентки с поликистичен овариален синдром, които проявяват необичайна чувствителност към гонадотропин, може да се наблюдава прекомерен отговор на обичайни дози от Клостилбегит.

Пациентки с оплаквания за болка в областта на корема или таза, дискомфорт или дистензия след прием на Клостилбегит, трябва да бъдат прегледани поради възможността за наличие на киста в яйчниците или друга причина. Тъй като при тежките случаи уголемените яйчници са свързани с повишена уязвимост, прегледът в областта на корема и таза трябва да се извършва много внимателно. В случай на абнормно уголемяване, Клостилбегит не трябва да се прилага до възстановяване размера на яйчниците преди лечението. Уголемяването на яйчниците и образуването на кисти, свързани с таблетките кломифен, изчезват по естествен път в рамките на няколко дни след спиране на лечението. При повечето от тези пациентки са необходими консервативни мерки. Дозата и/или продължителността на следващия курс на лечение трябва да бъдат намалени.

Симптоми, свързани със зрението

Пациентите трябва да знаят, че по време на лечението с Клостилбегит и малко след него понякога може да възникват симптоми като замъглено зрение или други зрителни симптоми, като петна или проблясъци (блещукащ скотом). Обикновено тези зрителни нарушения са обратими; въпреки това, има съобщения за случаи на продължителни нарушения на зрението, включително след прекратяване приема на кломифен. Зрителните нарушения могат да бъдат не обратими най-вече при повишена дозировка или увеличена продължителност на терапията. Не е известно значението на тези зрителни симптоми. Ако пациентът прояви някакви зрителни симптоми, лечението трябва да бъде преустановено и да



се проведе офталмологичен преглед. Пациентките трябва да бъдат предупредени, че при зрителни симптоми дейности като шофиране или работа с машини могат да бъдат по-опасни от обикновено, особено в обстановка с променливо осветление.

Помощно вещество

Клостилбегит съдържа лактоза. Пациентите с редки проблеми на галактозна непоносимост, тотална лактазна недостатъчност или глюкозо-галактозен малабсорбционен синдром не трябва да приемат това лекарство.

Предпазни мерки

Хипертриглицеридемия

Случаи на хипертриглицеридемия са докладвани (вж. т. 4.8) по време на пост-маркетинговия опит с кломифен. Предпоставяща или фамилна анамнеза за хиперлипидемия и използването на по-висока от препоръчителната доза и/или по-голяма продължителност на лечението с кломифен са свързани с риск от хипертриглицеридемия. При тези пациенти може да е показано периодично проследяване на плазмените триглицериди.

Многоплодна бременност

Рискът от многоплодна бременност е по-висок, когато бременността настъпи във връзка с лечение с Клостилбегит. С пациентката трябва да бъдат обсъдени потенциалните усложнения и опасности от многоплодната бременност. По време на клиничните проучвания, честотата на многоплодна бременност е била 7,9% (186 от 2 369 случаи на бременност, свързани с прием на Клостилбегит със съобщен изход). От тези 2 369 случая, 165 (6,9%) са били близнаци, 11 (0,5%) с три плода, 7 (0,3%) с четири плода, и 3 (0,13%) с пет плода. От 165-те случая на бременност с два плода, за която е имало достатъчно информация, съотношението на еднояйчни близнаци е било 1:5.

Еktopична бременност

При жени, които са забременели след лечение с Клостилбегит, има по-голяма вероятност от възникване на еktopична бременност (включително в маточните тръби и в яйчниците). Има съобщения за случаи на многоплодна бременност, в т.ч. едновременно вътрешматочна и извънматочна бременност.

Маточни фибронди

При пациентки с маточни фибронди се изисква повишено внимание при употреба на Клостилбегит, поради възможността за допълнително уголемяване на фиброндите.

Неуспешна бременност и родови увреждания

Общата честота на съобщения за родови увреждания при бременност, свързани с прием от страна на майката на кломифен (преди или след зачеване) по време на изследователски проучвания е в рамките на честотата, съобщена в публикуваните референтни стойности за общата популация. Сред родовите увреждания, докладвани в публикуваната литература като отделни спонтанни съобщения, пропорцията на случаите с дефекти на невралната тръба е висока измежду всички случаи на бременност, свързани с овулация, индуцирана от кломифен, въпреки че това не се подкрепя от данните от проведените популационни проучвания.

Лекарите трябва да дадат съответните обяснения, за да могат пациентките да разберат риска, който поемат при бременност, независимо дали овулацията е предизвикана от Клостилбегит или е възникнала по естествен път.

Пациентките трябва да са информирани за по-високия риск при бременност, свързан с индивидуалните характеристики или здравословно състояние на всяка бременна жена: напр. възраст на жената и на партньора ѝ, анамнеза за спонтанни аборти, Rh генотип, предходни аномалии в менструацията, анамнеза за инферилиитет (по всякасва причина), ограничена болест на сърцето, диабет, контакт с инфекциозни агенти, напр. рубеома, фамилна анамнеза за родови увреждания, както и други евентуални рискови фактори при пациентката, за която се преценява предписание на Клостилбегит. В зависимост от резултата от оценката на пациентката, може да се назначи генетично изследване.



Публикувани са доклади от популационни проучвания, оценяващи възможното повишаване на риска от синдрома на Даун при индуцирана овуляция, както и за увеличаване на тризомни дефекти сред фетусите при спонтанен аборт на субфертилни жени, приемащи лекарства за индуциране на овуляция (няма случаи на жени, приемащи монотерапия с кломифен, без допълнителни индуциращи лекарства). Към момента, обаче, съобщените данни от наблюденията са твърде недостатъчни, за да се потвърди или отхвърли наличието на повишен риск, който да оправдае извършването на амниоцентеза, освен обичайните индикации поради възрастта и фамилната анамнеза.

Данните от пациенти с всякакви диагнози по време на клинично проучване на Клостилбегит показват 21,4% случаи на неуспешна бременност (едно- или многоплодова) или загуба на плода (19,0% случаи на аборт), 1,18% случаи на ектопична бременност, 0,17% случаи на моларна бременност, 0,04% случаи на фетус папирацеус и 1,01% случаи на бременност с раждане на един или повече мъртви фетуси.

За лечение с Клостилбегит след зачеване са съобщени 158 от 2 369 случаи на раждане и докладвана бременност в клиничните проучвания. От тези 158 случая на бременност, за 8 деца (родени от 7 бременността) е съобщено, че имат родови дефекти.

Няма разлика в съобщената честота на родови дефекти между приложение на Клостилбегит преди 19-ия ден след зачеване или между 20-ия и 35-ия ден след зачеване. Тази честота е в рамките на очакваното за общата популация.

Рак на яйчиците

Съобщени са редки случаи на рак на яйчиците след прием на лекарства за стимулиране на фертилитета, като самият инфертилит е основен рисков фактор. Данните от епидемиологичните изследвания сочат, че продължителната употреба на Клостилбегит може да повиши този риск. Поради това не трябва да се надвишава препоръчителната продължителност на лечението (вж. т. 4.2).

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са провеждани проучвания на лекарствените взаимодействия.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Приложението на Клостилбегит е противопоказано при настъпване на бременност. Въпреки че не е доказано, че кломифен има вредно действие върху фетуса при хора, има доказателства, че той оказва неблагоприятно влияние върху фетуса когато се прилага във високи дози при бременни пълхове и зайци.

Наблюдавани са някои вродени нарушения в развитието при индуцирана с кломифен овуляция, но тяхната честота не е по-висока от честотата на същите, наблюдавани в средната популация (< 1%): вродени аномалии на сърцето, синдром на Даун, деформации на долните крайници, аномалии в развитието на тънкото черво, хипоспадия и други.

За да се предотврати прилагане на кломифен по невнимание в началния етап от бременността, по време на всеки цикъл на лечение трябва да се правят съответните изследвания, за да се установи дали настъпва овуляция. Преди започването на новия курс на лечение с Клостилбегит, пациентката трябва да прави тест за бременност.

Кърмене

Не е известно дали кломифенов цитрат се екскретира в майчиното мляко. Възможно е кломифен да намали лактацията.



4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Пациентите трябва да бъдат предупредени, че при зрителни симптоми дейности като шофиране или работа с машини могат да бъдат по-опасни от обикновено, особено в обстановка с променливо осветление (вж. т. 4.4).

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите реакции, наблюдавани след прием на кломифен, са класифицирани по органи системи и са посочени по-долу според следните групи на 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 оценена от наличните данни).

	Много чести	Чести	Нечести	Редки	Много редки	С неизвестна честота
<i>Неоплазми – доброкачествени, злокачествени и неопределени (вкл. кисти и полипи)</i>						Ендокринно свързани или зависими тумори/неоплазми, или влошаването им, рак на яйчниците (вж. т. 4.4)
<i>Нарушения на имунната система</i>						Алергична реакция
<i>Нарушения на метаболизма и храненето</i>						Хипертриглицеридемия
<i>Психични нарушения</i>			Депресия			Параноидна психоза Тревожност Нарушения в настроението (включително промени или колебания в настроението, и раздразнителност)
<i>Нарушения на нервната система</i>		Главоболие	Замаяност, световъртеж/вертиго, Нервно напрежение /безсъние, отпадналост	Гърчове		Синкоп/припадъци, Мозъчно-съдов инцидент, Церебрална тромбоза, Неврологично



						увреждане, дезориентация и нарушение на речта Временна парестезия
<i>Нарушения на очите</i>		Зрителни симптоми: замъгляване, петна, проблясъци (блещукащ скотом), следобрази		Катаракта, оптичен неврит		Скотоми, фосфени, намалена зрителна острота
<i>Сърдечни нарушения</i>						Тахикардия, палпитации
<i>Съдови нарушения</i>	Зачервяване					
<i>Стоматино-чревни нарушения</i>		Гадене, повръщане, подуване на корема, задържане на газове				Панкреатит
<i>Хепатобилиарни нарушения</i>						Нарушена хепатоцелуларна функция: отклонения в резултатите от тест с бром-сулфалеин (вж. по-долу), жълтеница Повишени трансаминази
<i>Нарушения на кожата и подкожната тъкан</i>					Алопеция	Уртикария, дерматит/ обрив, алопеция, еритема мултиформе, екхимоза, ангионевротичен оток
<i>Състояния, свързани с бременността, родовия и послеродовия период</i>						Многоплодна бременност, едновременна изврекматочна изъйматаочна бременност, ектоцизия



						бременност
<i>Нарушения на възпроизводителната система и гърдата</i>	Уголемяване на яйчиците	Дискомфорт в гърдите, интерменструално зацепване или менорагия				Ендометриоза, обостряне на съществуваща ендометриоза, намалена дебелина на ендометриума, масивно уголемяване на яйчиците Синдром на хиперстимулация на яйчиците (OHSS)

Изглежда, че нежеланите реакции зависят от дозата и възникват по-често при прием на по-високи дози и по-продължителен курс на лечение, прилагани при проучванията. Когато лечението се провежда с препоръчителните дози, нежеланите реакции не са значителни и не влияят често на лечението.

Има съобщения за конвулсии; пациенти с анамнеза за припадъци може да са предразположени.

Уголемяване на яйчиците

При прием на препоръчителните дози, абнормното уголемяване на яйчиците не се наблюдава често, въпреки че е възможно допълнително уголемяване отвъд цикличното вариране в размера на яйчиците. Аналогично е възможно усилване на болката по време на цикъла (овулационен синдром или mittelschmerz). Възможно е по-често уголемяване на яйчиците и образуване на кисти при по-високи дози и по-продължителен прием, както и удължаване на лuteалната фаза на менструалния цикъл.

Документирани са редки случаи на масивно уголемяване на яйчиците. Описан е такъв случай е при пациентка с поликистозен овариален синдром, при която лечението с Клостилбегит е провеждано с доза от 100 mg дневно в продължение на 14 дни.

Абнормното уголемяване на яйчиците обикновено намалява по естествен път, при повечето от пациентките с този проблем трябва да се прилага консервативно лечение.

Симптоми, свързани с очите/зрението

Симптомите, които обикновено се описват като „ломътняване“ или петна или проблясъци (блещукащ скотом), се наблюдават по-често при повишаване на общата доза.

Изглежда, че тези симптоми се дължат на интензифицирането и продължителността на следобрази. Случаи на следобрази също са съобщавани. Често симптомите възникват първо или се изострят при контакт с ярка светлина. Има съобщения за офтамологично дефиниран скотом, фосфени и намалена острота на зрението.

Има съобщения за редки случаи на катараракта и оптичен неврит.

Тези нарушения на зрението обикновено са обратими. Въпреки това, има съобщения за случаи на продължително зрително нарушение, в т.ч. след прекратяване приема на кломифен. Зрителните нарушения могат да бъдат не обратими, най-вече при повишенна доза или увеличена продължителност на лечението.

Хепатобилиарни нарушения

Тестът с бромсулфалеин (BSP) е изследване на чернодробната функция, въз основана отстраняването на известно количество бромсулфалеин от кръвта за определен период от време. Нормалните стойности са задържане на по-малко от 5% след 45 минути при интравенозна доза от 5 mg/kg телесно тегло. Този тест е полезен при хепатобилиарно



заболяване и детоксикираща способност, но е неприложим при наличие на екстракепатална и интракепатална обструктивна жълтеница.

Задържане на бромсулфалейн (BSP) по-голямо от 5% е съобщено при 32 от 141 пациенти, при които е било измерено, включително при 5 от 43 пациенти, които са приемали приблизително дозата кломифен, която се препоръчва. Задържането обикновено е минимално, освен когато е свързано с продължително непрекъснато приложение на кломифен или с привидно несвързано чернодробно заболяване. Другите чернодробни тестове обикновено са нормални. В последвало проучване, в което на пациентите са дадени 6 последователни месечни курса кломифен (50 или 100 mg дневно в продължение на 3 дни) или съответно плацебо, BSP тест е направен на 94 пациенти. Стойности, превишаващи 5% задържане са установени при 11 пациенти, от които 6 са приемали лекарството и 5 са приемали плацебо.

В отделно съобщение, пациент приемащ 50 mg кломифен дневно е развили жълтеница на 19-ия ден от лечението; чернодробна биопсия разкрива жълчен застой без данни за хепатит.

Нарушения на метаболизма

Хипертриглицеридемия, в накои случаи с панкреатит, е наблюдавана при пациенти с предшестваща или фамилна анамнеза за хипертриглицеридемия и/или с доза и продължителност на лечението, превишаващи препоръчваните.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване в Изпълнителна агенция по лекарствата ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, Тел.: +35 928903417, уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

Токсични ефекти от остро предозиране на кломифен не са съобщавани, но броят на документираните случаи на предозиране е малък.

Симптомите, наблюдавани при приемане на по-голяма от препоръчната доза кломифенов цитрат са гадене, повръщане, вазомоторни реакции, зрителни нарушения (намаление на зрителната острота, светещи точки пред очите, скотоми), увеличаване на яйчниците с коремна болка или болка в малкия таз.

Освен отстраняване на активното вещество, в случай на предозиране се препоръчва и поддържащо лечение.

Няма данни, които да показват дали кломифен може да се диализира или не.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Синтетични стимуланти на овуляцията, АТС код: G03G B02

Кломифен представлява смес от cis (зукломифен) и trans (енкломифен) изомери, като cis изомерът е 30-50% от активното вещество и е всъщност антиестрогенната съставка, която селективно инхибира свързването на естрадиола с хипоталамусните естрогенни рецептори и така стимулира овуляцията чрез продукция на гонадотропин по механизма на ионобийкелната обратна връзка.

5.2 Фармакокинетични свойства



В проучвания с ^{14}C -маркирано активно вещество е установено, че кломифен се резорбира добре в стомашно-чревния тракт след перорално приложение и че се екскретира предимно чрез фекеса. 50% от така приложени кломифен се намират в екскретите: 42% във фекеса и 8% в урината в продължение на 5 дни, докато след интравенозно приложение само 37% от кломифен се намират в екскретите за същия период от време.

Белязаният с ^{14}C кломифен се открива във фекеса 6 седмици след приложението. Средна скорост на отделяне от 0,73% дневно от ^{14}C дозата след 31 до 35 дни и 0,45% дневно от ^{14}C дозата след 42 до 45 дни е наблюдавана в пробите от фекеса и урината на 6 лица, от 14 до 53 дни след приложението на ^{14}C -маркиран кломифенов цитрат. Останалото лекарство/метаболити вероятно бавно се екскретират чрез отделна енtero-хепатална рециркулация.

Когато Клостилбегит се прилага за продължителни периоди, той може да се намеси в синтеза на холестерол. Пациенти на продължителна терапия могат да покажат повишени нива на десмостерол в кръвта.

Резултатите от проучвания при здрави доброволци показват, че *cis* изомерът има по-дълъг елиминационен полуживот от *trans* изомера. Първият може да бъде открит в организма дори след 1 месец от приложението, което означава, че изомерите на кломифен са обект на стереоспецифична енtero-хепатална циркулация. Възможно е лекарственото вещество да е още налично в организма на жената в ранните фази на бременността, ако овуляцията е стимулирана чрез него.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Няма данни за токсичност при хора.

При проучвания за остра токсичност пероралните LD₅₀ стойности са достигнали 1700 mg/kg при мишки и 5750 mg/kg при пътхове.

Карциногенност

При продължителна употреба на кломифен може да се повиши рисъкът от развитие на рак на яйчниците.

Не са провеждани проучвания за токсичност при продължителна употреба при животни за оценка на карционенния потенциал на кломифен.

Мутагенност

Не е правена оценка на мутагенния потенциал на кломифен.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Желатин
магнезиев стеарат
стеаринова киселина
талк
картофено нишесте
лактозаmonoхидрат (100 mg).

6.2 Несъвместимости

Не са известни.

6.3 Срок на годност

5 години



6.4. Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 30°C.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

10 или 20 таблетки в тъмна бутилка, или 10 таблетки на blisterна лента, поставени в картонена кутия.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

Неизползваният продукт или отпадните материали трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Egis Pharmaceuticals PLC
1106 Budapest, Kereszturi ut 30-38.
Унгария

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Клостилбегит 50 mg таблетки: Рег. №: 980 0214

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

Дата на първо разрешение за употреба: 24 април 1978 г.

Дата на последно подновяване: 10 ноември 2008 г.

10. ДАТА НА ПОСЛЕДНО АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Февруари, 2021 г.

