

АДМИНИСТИРАЩА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

Кратка характеристика на продукта - Приложение 1

Към Рза. № 2008296/97/98/99

Кратка характеристика на продукта 362D-3, 26-01-2011

Разрешение №

Съобщение №

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

МЕТОСТАД 25 mg таблетки с удължено освобождаване
METOSTAD 25 mg prolonged release tablets

МЕТОСТАД 50 mg таблетки с удължено освобождаване
METOSTAD 50 mg prolonged release tablets

МЕТОСТАД 100 mg таблетки с удължено освобождаване
METOSTAD 100 mg prolonged release tablets

МЕТОСТАД 200 mg таблетки с удължено освобождаване
METOSTAD 200 mg prolonged release tablets

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка таблетка с удължено освобождаване съдържа:

23,75 mg метопрололов сукцинат (metoprolol succinate) съответстващ на 25 mg метопрололов тартарат (metoprolol tartrate).

47,5 mg метопрололов сукцинат (metoprolol succinate) съответстващ на 50 mg метопрололов тартарат (metoprolol tartrate).

95 mg метопрололов сукцинат (metoprolol succinate) съответстващ на 100 mg метопрололов тартарат (metoprolol tartrate).

190 mg метопрололов сукцинат (metoprolol succinate) съответстващ на 200 mg метопрололов тартарат (metoprolol tartrate).

За пълния списък с помощни вещества виж точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетка с удължено освобождаване.

Метостад 25 mg таблетки с удължено освобождаване са бели, овални, двойноизпъкнали, филмирани таблетки, прибл. 9 mm x 5 mm с делителна черта от двете страни.

Метостад 50 mg таблетки с удължено освобождаване са бели, овални, двойноизпъкнали, филмирани таблетки, прибл. 11 mm x 6 mm с делителна черта от двете страни.

Метостад 100 mg таблетки с удължено освобождаване са бели, овални, двойноизпъкнали, филмирани таблетки, прибл. 16 mm x 8 mm с делителна черта от двете страни.

Метостад 200 mg таблетки с удължено освобождаване са бели, овални, двойноизпъкнали, филмирани таблетки, прибл. 19 mm x 10 mm с делителна черта от двете страни.

Таблетките може да бъдат разделяни на равни половини.



4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Възрастни

- Хипертония.
- Стенокардия
- Сърдечна аритмия, включваща по-специално надкамерна тахикардия.
- Профилактика на заболеваемостта и смъртността от сърдечно-съдови инциденти и повторен инфаркт след острата фаза на инфаркт на миокарда.
- Сърцевиене дължащо се на функционални сърдечни нарушения
- Профилактика на мигрена.
- Стабилна симптоматична хронична сърдечна недостатъчност (NYHA II-IV функционален клас, левокамерна изтласкваша фракция < 40 %) в комбинация с друго лечение на сърдечната недостатъчност (виж точка 5.1).

Деца и юноши от 6-18 години

- лечение на хипертония.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Таблетките Метостад са предназначени за прием **веднъж** дневно сутрин. Таблетките трябва да се приемат цели или разделени на половини. Не трябва да се дъвчат или стриват. Те трябва да се приемат с вода (най-малко половин чаша).

Дозата може да бъде определена в съответствие с указанията представени по-долу:

Възрастни:

Хипертония

Препоръчителната доза при пациенти с лека до умерена хипертония е 47,5 mg метопролов сукцинат (еквивалентен на 50 mg метопролов тартарат) дневно. Ако е необходимо, дозата може да бъде повишена до 95-190 mg метопролов сукцинат (еквивалентен на 100-200 mg метопролов тартарат) дневно или да се комбинира с други антihипертензивни лекарствени продукти.

Стенокардия

95-190 mg метопролов сукцинат (еквивалентен на 100-200 mg метопролов тартарат) **веднъж** дневно. При необходимост в лечението могат да бъдат включени и други лекарства за лечение на атеросклероза.

Сърдечна аритмия

95-190 mg метопролов сукцинат (еквивалентен на 100-200 mg метопролов тартарат) **веднъж** дневно.

Профилактика след прекаран инфаркт на миокарда

190 mg метопролов сукцинат (еквивалентен на 200 mg метопролов тартарат) **веднъж** дневно.

Сърцевиене, дължащо се на функционални сърдечни нарушения

95 mg метопролов сукцинат (еквивалентен на 100 mg метопролов тартарат) **веднъж** дневно.

Ако е необходимо, дозата може да бъде повишена до 190 mg метопролов сукцинат (еквивалентен на 200 mg метопролов тартарат) **веднъж** дневно.

Профилактика на мигрена



95-190 mg метопрололов сукцинат (еквивалентен на 100-200 mg метопрололов тартарат) веднъж дневно.

Стабилна симптоматична сърдечна недостатъчност

Дозата метопрололов сукцинат трябва да се определя индивидуално при пациенти със стабилна симптоматична сърдечна недостатъчност, при които се прилага успоредно друго лечение срещу сърдечна недостатъчност. Препоръчителната начална доза за пациенти с хронична сърдечна недостатъчност, NYHA функционален клас III-IV е 11,88 mg метопрололов сукцинат (еквивалентен на 12,5 mg метопрололов тартарат) веднъж дневно през първата седмица. През втората седмица е възможно дозата да бъде повишена до 23,75 mg метопрололов сукцинат (еквивалентен на 25 mg метопрололов тартарат) веднъж дневно.

Препоръчителната начална доза за пациенти със стабилна сърдечна недостатъчност NYHA функционален клас II е 23,75 mg метопрололов сукцинат (еквивалентен на 25 mg метопрололов тартарат) веднъж дневно през първите две седмици. Препоръчително е след това дозата да се увеличи двойно. Дозата трябва да бъде повишавана всяка втора седмица до 190 mg метопрололов сукцинат (еквивалентен на 200 mg метопрололов тартарат) дневно или докато бъде достигната максимално поносимата доза. При продължително лечение, планираната доза трябва да бъде фиксирана на 190 mg метопрололов сукцинат (еквивалентен на 200 mg метопрололов тартарат) дневно или докато бъде достигната максимално поносимата доза. Препоръчително е лекуващият лекар да е запознат с лечението на симптомите на стабилната симптоматична сърдечна недостатъчност. След всяко повишаване на дозата, състоянието на пациента трябва да се наблюдава внимателно. Ако кръвното налягане се понизи, може да се наложи да бъде редуциран приема на съпътстващото лекарство. Не е задължително понижаването на кръвното налягане да е пречка за продължителната употреба на метопролол, но в такъв случай дозировката трябва да бъде редуцирана докато състоянието на пациента бъде стабилизирано.

Нарушена бъбречна функция

Не е необходимо коригиране на дозата.

Нарушена чернодробна функция

При пациенти с остра чернодробна недостатъчност, например пациенти с портокавален шънт, дозата трябва да бъде понижена (виж точка 5.2 Фармакокинетични свойства).

Пациенти в старческа възраст

Няма достатъчно информация за приложението на това лекарство при пациенти на възраст над 80 години. Трябва да се вземат необходимите, специални предпазни мерки, когато се повишава дозата.

Педиатрична популация

Хипертония

Препоръчваната начална доза при пациенти с хипертония \geq 6 години е 0,5 mg/kg метопрололов тартарат (еквивалентен на 0,48 mg /kg метопрололов сукцинат), веднъж дневно. Крайната прилагана доза в милиграми трябва да бъде най-близката приблизителна стойност на изчислената доза на база mg/kg. При пациентите, които не се повлияват от доза 0,5 mg/kg дозата трябва да се повиши до 1,00 mg/kg (0.95 mg/kg метопрололов сукцинат), без да надвишава доза от 50 mg (47.5 mg метопрололов сукцинат). При пациентите, които не се повлияват от доза 1 mg/kg, дозата трябва да се повиши до максимална дневна доза от 2 mg/kg (еквивалентен на 1,9 mg/kg метопрололов сукцинат). Няма проучвания при деца и юноши с дози по-високи от 200 mg (190 mg метопрололов сукцинат) веднъж дневно.



Не са проучвани ефикасността и безопасността при деца под 6 години, поради което не се препоръчва употребата на Метостад в тази възрастова група.

4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към метопрололов сукцинат, други бета-блокери или към едно или повече от помощните вещества на този лекарствен продукт, изброени в точка 6.1.
- Атриовентрикуларен блок II или III степен.
- Некомпенсирана сърдечна недостатъчност (белодробна едема, хипоперфузия или хипотония) и продължителна или неравномерна инотропна терапия, действаща чрез агонизъм на бета-рецепторите.
- Доказана и клинично значима синусова брадикардия (сърдечна честота < 50 удара/минута).
- Синдром на болния синусов възел.
- Кардиогенен шок.
- Тежка периферна артериална болест.
- Хипотония (систола под 90 mm Hg).
- Метаболитна ацидоза.
- Тежка форма на бронхиална астма или хронична обструктивна белодробна болест
- Нелекуван феохромоцитом (вж. също т.4.4)
- Едновременен прием на МАО инхибитори (с изключение на МАО-В инхибиторите) (вж. също т.4.5).

Метопролол не трябва да се прилага при пациенти със съмнение за оствър инфаркт на миокарда и ако сърдечната честота е < 45 удара/минута, PQ интервал > 0,24 секунди или систолично кръвно налягане < 100 mmHg.

В допълнение, метопролол е противопоказан при пациенти със сърдечна недостатъчност и продължителна хипотония (кръвно налягане < 100 mmHg) (препоръчва се да се измери кръвното налягане преди започване на лечението).

Едновременно интравенозно приложение на калциеви антагонисти от верапамилов или дилтиаземов тип или други антиаритмични средства (като дизопирамид) е противопоказано (освен при условия на интензивна грижа) (вж. също т.4.5).

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

При пациенти с бронхиална астма, бета-блокерите трябва да бъдат прилагани внимателно. Ако астматик употребява β_2 -рецепторен агонист (под формата на таблетки или инхалационно), при започване на лечение с метопрололов сукцинат дозата на приемания β_2 -агонист трябва да бъде контролирана и повишена, ако е необходимо. Таблетките Метостад с удължено освобождаване оказват влияние на β_2 рецепторите в по-малка степен, отколкото конвенционалните таблетни форми на β_1 селективните бета-блокери.

Метостад може да намали ефекта от лечението на диабет и да маскира симптомите на хипогликемия. Рискът от нарушения на въглехидратния метаболизъм или маскиране на хипогликемия е по-малък, при употребата на таблетките Метостад с удължено освобождаване, отколкото при употребата на конвенционалните таблетни форми на β_1 селективните бета-блокери и значително по-малък при употребата на неселективни бета-блокери.

В редки случаи може да се утежни съществуващо нарушение на AV проводимостта при лечение с Метостад (евентуално с достигане до атриовентрикуларен блок).



Метостад може да усили симптомите на циркулаторни смущения на периферните артерии, което се дължи на неговия антихипертензивен ефект.

Когато се предписва **Метостад** на пациенти с феохромоцитома (вж. т. 4.3), преди започване и по време на лечението трябва да бъде приеман алфа блокер.

Лечението с **Метостад** може да маскира симптомите на тиреотоксикоза.

Преди оперативна интервенция анестезиологът трябва да бъде информиран, че пациента приема бета-блокери. Не се препоръчва да се спира лечението с бета-блокери при пациенти подлежащи на оперативно лечение.

Лечението с бета-блокери не трябва да се прекратява внезапно. Всяко спиране на приема, ако е възможно, трябва да става постепенно в продължение на поне две седмици, през които дозата трябва да се намалява наполовина, с всяка стъпка, до достигане на най-ниската възможна доза, която е половин таблетка с удължено освобождаване, съдържаща 23,75 mg метопрололов сукцинат, т.е 11,875 mg метопрололов сукцинат (еквивалентен на 12,5 mg метопрололов тартарат). Последната доза трябва да се приема поне четири дни преди напълното спиране на лечението. Ако пациентът получи някакви симптоми се препоръчва дозата да бъде редуцирана по-бавно. Внезапното спиране на лечението с бета-блокери може да влоши хронична сърдечна недостатъчност и да повиши риска от инфаркт на миокарда и внезапна смърт.

Като другите бета-блокери, **Метостад** може също да повиши чувствителността към алергените и да усложни лечението на анафилактична реакция. Лечението с адреналин не винаги дава желаният терапевтичен ефект при пациенти приемащи бета-блокери (вж също точка 4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие).

Лечението с бета-блокери може да предизвика или да влоши вече съществуващ псориазис. При пациенти с ангина на Принцметал β_1 , селективните бета-блокери трябва да бъдат използвани внимателно.

Досега няма достатъчно информация за приложението на МЕТОСТАД при пациенти със сърдечна недостатъчност в съчетание със следните фактори:

- Нестабилна сърдечна недостатъчност (IV функционален клас по NYHA).
- Остър инфаркт на миокарда или нестабилна стенокардия през предхождащите 28 дни.
- Нарушена бъбречна функция.
- Нарушена чернодробна функция.
- Пациенти на възраст над 80 години.
- Пациенти на възраст под 40 години.
- Хемодинамични значими клапни нарушения.
- Хипертрофична обструктивна кардиомиопатия.
- По време или след сърдечна оперативна интервенция в рамките на четири месеца преди лечението с метопрололов сукцинат.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Фармакодинамични взаимодействия:

Състоянието на пациента трябва да се наблюдава внимателно, ако ганглиоблокери се прилагат едновременно с други бета-блокери (напр. капки за очи) или МАО инхибитори (вж. също т.4.3).

Ако едновременно лечение с клонидин ще бъде прекратено, спирането на лечението с бета-блокера трябва да стане няколко дни преди това.



Ако Метостад бъде прилаган едновременно с калциеви антагонисти от верапамилов или дилтиаземов тип или с антиаритмични лекарства, пациентът трябва да бъде наблюдаван за всяка форма на негативен инотропен и хронотропен ефект. Калциевите антагонисти от верапамилов тип не трябва да се прилагат интравенозно на пациенти приемащи бета-блокери (вж. също т. 4.3.).

Антиаритмични лекарства клас I: Антиаритмичните лекарства клас I и бета-блокерите имат адитивен негативен инотропен ефект, което може да доведе до сериозни странични хемодинамични ефекти при пациенти с намалена левокамерна функция. Тази комбинация трябва да се избягва и при синдрома на болния синусов възел и при патологични нарушения на AV проводимостта. Това взаимодействие е най-добре документирано за дизолирамид (вж. също т.4.3.).

При пациенти приемащи бета-блокери, инхалирането на аnestетици може да засили понижаващия сърдечната честота ефект на бета-блокерите.

Едновременното приложение на лекарства понижаващи кръвното налягане и Метостад може да засили техния ефект.

Едновременното приложение на Метостад и норадреналин, адреналин или други симпатикомиметици може до доведе до значително повишаване на кръвното налягане.

Може да настъпи изразено забавяне на сърдечната честота и намаляване на сърдечната проводимост, при едновременно лечение с Метостад и резерпин, алфа-метилдопа, клонидин, гуанфацин и сърдечни гликозиди.

Едновременното лечение на пациенти с други бета адренергични антагонисти (например тимолол – капки за очи) трябва да става под пряко медицинско наблюдение.

Метостад може да облекчи симптомите на хипогликемия, по специално тахикардията. Бета-рецепторните блокери могат да потиснат освобождаването на инсулин при пациенти с диабет II тип. Кръвната захар трябва да се определя редовно и антидиабетното лечение (инсулин и перорални антидиабетни лекарства) трябва да бъде коригирано по съответния начин.

Едновременното приложение на индометацин или други инхибитори на простагландиновия синтез на може да намали антихипертензивния ефект на бета-блокерите.

Трябва да се има предвид, че когато при определени обстоятелства, бъде предписан адреналин на пациент приемащ бета-блокери, ефекта на кардиоселективните бета-блокери върху регулирането на кръвното налягане е значително по-малък от този на неселективните бета-блокери.

Ефектът на адреналина при лечение на анафилактични реакции може да бъде отслабен при пациенти, приемащи бета-блокери (вж. също т. 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба).

Фармакокинетични взаимодействия:

Ензим-индуциращите или инхибиращи лекарства могат да окажат влияние върху плазмените концентрации на метопролол. Рифампицин понижава плазмените концентрации на метопролол, докато циметидин, етанол и хидралазин могат да повишат плазмените му концентрации. Метаболизъмът на Метостад се осъществява главно, но не само, посредством чернодробния ензим цитохром CYP2D6 (вж. също т. 5.2). Инхибитори на CYP 2D6, например селективните инхибитори на обратното захващане на серотонина (SSRIs) като пароксетин, флуоксетин и сертралин, дифенхидрамин, хидроксихлороквин, целекоксиб, тербинафин, невролептици(напр. хлорпромазин, трифлупромазин, хлорпротиксен), а също и пропафенон могат да повишат плазмените концентрации на метопролол.



Има съобщения за инхибиране на CYP2D6 за амиодарон и хинидин (антиаритмични лекарства).

МЕТОСТАД може да намали клирънса на други лекарства (напр. лидокаин).

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Поради липсата на добре контролирани проучвания за приложението на метопролол по време на бременност, Метостад може да се приема по време на бременност само ако очакваната полза за майката надвишава възможния рисък за плода.

Бета-блокерите намаляват плацентната перфузия, което може да доведе до смърт на фетуса и преждевременно раждане. Наблюдавано е забавяне на интраутеринния растеж при продължително лекувани бременни жени с лека до умерена хипертония. Бета-блокерите могат да предизвикат забавяне на раждането и брадикардия при зародиша и новороденото. Има съобщения за хипогликемия, хипотония, повишена билирубинемия или инхибиран отговор на аноксия при новороденото. Лечението с метопролол трябва да бъде преустановено 48-72 часа преди очакваното раждане. Ако това е невъзможно, новороденото трябва да бъде наблюдавано 48-72 часа след раждането за нежелани реакции, вследствие на употребата на бета-блокери (например сърдечни и белодробни усложнения).

Няма данни от изследванията при животни за потенциален тератогенен ефект на бета-блокерите, но те намаляват кръвния поток в пъпната връв, предизвикват забавяне на растежа, намаляват осификацията и повишават риска от фетална и постнатална смърт.

Кърмене

Концентрацията на метопролол в кърмата е приблизително три пъти по-висока, отколкото в плазмата на майката. Въпреки че рисъкът от нежелани реакции при кърмачето, след прилагането на терапевтични дози от това лекарство е малък (освен при индивиди с понижен метаболитен капацитет), то трябва да бъде наблюдавано за признаци на бета блокада.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Метостад повлиява в малка до умерена степен способността за шофиране и работа с машини. Пациентите трябва да обърнат внимание на това как метопролол им повлиява преди да шофират или да работят с машини, тъй като са възможни нежелани реакции като замайване или умора по време на лечението с това лекарство. Тези нежелани реакции могат да бъдат засилени, при едновременната употреба на лекарството с алкохол или промяна на терапията.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите лекарствени реакции изброени по-долу са докладвани като нежелани реакции по време на клинични проучвания или от употреба в клиничната практика, най-често при употребата на конвенционални таблетки с метопрололов тартарат. В много от случаите причинната връзка с употребата не може да бъде потвърдена.

Нежеланите реакции са изброени по-долу, по системно-органини класове и честота съгласно MedDRA дефинирана, както следва:

	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 (от налични)



					данни не може да бъде направена оценка).
Нарушения на кръвта и лимфната система					Тромбоцитопения, левкопения
Нарушения на ендокринната система				Влошаване на латентен захарен диабет	
Нарушения на метаболизма и храненето			Наддаване на тегло		
Психични нарушения			Депресия, нарушена концентрация, сомнолентност или безсъние, кошмари	Нервност, тревожност	Амнезия/нарушена памет, объркване, халюцинации, промени на настроението
Нарушения на нервната система		Замаяност, главоболие	Парестезия		
Нарушения на очите				Нарушения на зрението, сухота или дразнене в очите, конюктивит	
Нарушения на ухото и лабиринта					Тинитус, проблеми със слуха
Сърдечни нарушения		Брадикардия, ортостатични нарушения (много рядко до синкоп), сърцевиене	Временно утежняване на симптомите на сърдечна недостатъчност AV блок първа степен, предсърдна болка	Функционални сърдечни нарушения, аритмия, нарушения в проводимостта	



Съдови нарушения	Значително понижение на кръвното налягане и ортостатична хипотония, много рядко до синкоп	Студени крайници			Некроза при пациенти с придобити тежки периферни съдови нарушения, утежняване на клаудикацион интермитенс или синдром на Рейно
Респираторни, гръден и медиастинални нарушения		Диспнея при физическо усилие	Бронхоспазъм	Ринит	
Стомашно-чревни нарушения		Гадене, епигастрална болка, диария, запек	Повръщане	Сухота в устата	Нарушения във вкуса
Хепатобилиарни нарушения				Абнормални чернодробни функционални тестове	Хепатит
Нарушения на кожата и подкожната тъкан			Обрив (псориазiformна уртикария и кожни лезии индуцирани от дистрофия), засилено изпотяване	Косопад	Фоточувствителност, влошен псориазис, изява на нови псориазисподобни промени на кожата
Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан			Мускулни спазми		Артракгия, мускулна слабост
Нарушения на възпроизвеждащата система и гърдата				Импотенция и други сексуални смущения, индуратори на пениса	



				пластика (болест на Пейрони)	
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	Отпадналост		оток		

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

Симптоми:

Предозирането с метопролол може да предизвика тежка хипотония, синусова брадикардия, атриовентрикуларен блок, сърдечна недостатъчност, кардиогенен шок, сърден арест, бронхоспазъм, загуба на съзнание (дори кома), гадене, повръщане или цианоза.

Едновременен прием на алкохол, антихипертензивни лекарствени продукти, хинидин или барбитурати могат да влошат състоянието на пациента.

Първите симптоми на предозиране могат да се наблюдават от 20 минути до 2 часа след приема на лекарството.

Терапия:

Ако е необходимо, може да се направи стомашна промивка с активен въглен. В случай на тежка хипотония, брадикардия или повишен рисък от сърдечна недостатъчност, на пациента трябва да бъде приложен интравенозно β_1 агонист (например преналтерол) на интервали от 2-5 минути или да бъде направена продължителна инфузия до постигане на желания ефект. Като заместител на селективния β_1 агонист може да бъде приложен допамин. Атропин сулфат (0.5 – 2.0 mg интравенозно) за блокиране на нервус vagus.

Ако желаният ефект не бъде постигнат, могат да бъдат използвани други симпатикомиметични лекарства, например добутамин или норадреналин.

Също така, на пациента може да бъде приложен 1-10 mg глюкагон. Може да се наложи използването на пейсмейкър). За предотвратяване на бронхоспазъм може да бъде приложен интравенозно β_2 агонист.

Забележка! Необходимите дози за овладяване на предозиране са много по-високи от обичайните терапевтични дози тъй като бета-блокерът е блокирал бета рецепторите.



5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

Фармакологични свойства

Фармакотерапевтична група: Бета-блокиращи агенти, селективни.

ATC код: C 07 AB 02

Метопролол е β_1 -селективен блокер, т.е. той действа на β_1 -рецепторите на сърцето в много по-малки дози от тези, които са необходими за блокиране на β_2 -рецепторите.

Метопролол има незначителен мембраностабилизиращ ефект и няма агонистичен ефект.

Стимулиращият ефект на катехоламините (които се освобождават при физически и умствен стрес) се намалява или потиска от метопролол. Метопролол намалява тахикардията, ускореният пулс и сърденния дебит, предизвикани от катехоламините, и понижава кръвното налягане.

Плазмените концентрации и ефекта (β_1 -блокиращ) на таблетките с удължено освобождаване, съдържащи метопролов сукцинат, са по-равномерно разпределени по време на целия ден, отколкото тези постигнати с конвенционалните таблетки на β_1 -селективни блокери.

Тъй като плазмените концентрации са стабилни, клиничната β_1 -селективност е по-добра в сравнение с тази постигната с конвенционалните таблетки съдържащи β_1 -селективни блокери.

Рискът от нежелани реакции, свързан с максималните концентрации, е също минимален (брадикардия или слабост в крайниците).

Ако е необходимо, метопролол може да бъде приложен едновременно с β_2 -агонист при пациенти със симптоми на обструктивна белодробна болест.

Ефект при хронична сърдечна недостатъчност:

MERIT-HF проучване за преживяемостта сравняващо 3 991 пациента със сърдечна недостатъчност (NYHA II-IV функционален клас) и изтласкваша фракция ($\leq 40\%$), при които метопролол е комбиниран със стандартното лечение на сърдечна недостатъчност (т.е. диуретици, ACE-инхибитори или хидралазин, ако пациентите не са толерантни към ACE-инхибитори, нитрати с удължено действие или ангиотензин-II рецепторни антагонисти и, ако е необходимо, сърдечни гликозиди), показва намаляване на общата смъртност с 34% ($p= 0.0062$ (коригирана); $p= 0.00009$ (минимална)). Смъртността (независимо от причината) в групата приемаща метопролол е била 145 (7,2% при пациенти лекувани с метопролол една година) срещу 217 (11,0%) в плацебо групата, с относителен риск 0.66% [95% CI 0.53-0.81].

Педиатрична популация

В едно 4 – седмично проучване при 144 педиатрични пациенти (на възраст от 6 до 16 години) с първична есенциална хипертония е наблюдавано, че метопролов сукцинат понижава систоличното артериално налягане с 5,2 mmHg при доза 0,2 mg/kg ($p=0,145$) с 7,7 mmHg при доза 1,0 mg/kg ($p=0,027$) и с 6,3 mmHg при доза от 2,0 mg/kg ($p=0,049$), при максимална дневна доза от 200 mg, в сравнение с 1,9 mmHg при плацебо. По отношение на диастоличното артериално налягане това понижение е съответно с 3,1 ($p=0,655$), 4,9 ($p=0,280$), 7,5 ($p=0,017$) и 2,1 mmHg. Не са наблюдавани явни разлики по отношение понижението на артериалното налягане в зависимост от възрастта, стадия по Танер или расовата принадлежност.



5.2 Фармакокинетични свойства

Абсорбция и разпределение:

Метопролол се абсорбира напълно след перорален прием. Благодарение на изразения ефект на първо преминаване през черния дроб, системната бионаличност на метопролол след еднократна перорална доза е приблизително 50%. Бионаличността на таблетките с удължено освобождаване е приблизително с 20-30% по-ниска от тази на конвенционалните таблетки, но това няма значим клиничен ефект, тъй като стойностите под кривата плазмена концентрация време (AUC) са същите, като при конвенционалните таблетки. Само малка част от метопролол (прибл. 5-10%) се свързва с плазмените протеини.

Всяка таблетка с удължено освобождаване, съдържаща метопрололов сукцинат, се състои от голям брой гранули, съдържащи метопрололов сукцинат, с контролирано освобождаване. Всяка гранула е обвита в полимерна мембрana, която контролираща скоростта на освобождаване на метопролол.

Таблетката с удължено освобождаване се разпада бързо при контакт с течност и гранулите с контролирано освобождаване се разпределят в stomашно-чревния тракт, където освобождават активното вещество в продължение на 20 часа. Времето на полуживот на метопролол е средно 3,5 часа (вж. т. биотрансформация и елимириране). След прием на еднократна дневна доза, максималните плазмени концентрации на метопролол достигат приблизително два пъти базовите стойности.

Биотрансформация и елимириране:

Метаболизът на метопролол се осъществява чрез оксидация в черния дроб. Установени са три основни метаболита, от които нито един не притежава бета-блокиращ ефект с клинично значение.

Метаболизът на метопролол се осъществява главно но не само, от чернодробния ензим цитохром (CYP) 2D6. Заради полиморфизма на CYP 2D6 гена, плазмените нива на метопролол варират при отделните индивиди. Бавните метаболизатори с намален метаболитен капацитет (приблизително 7-8%) показват високи плазмени концентрации и бавно елимириране в сравнение с бързите метаболизатори, притежаващи нормален метаболитен капацитет. Въпреки това, плазмените концентрации са стабилни и повторими при отделните индивиди.

Повече от 95% от пероралната доза се отделя с урината. Около 5% от приетата доза се екскретира в урината непроменена, като в отделни случаи може да достигне до 30%. Времето на полуелимириране на метопролол е средно 3.5 часа (от 1 до 9 часа). Тоталният плазмен клирънс е приблизително 1 L/min.

Няма значителна разлика във фармакокинетиката при пациентите в старческа възраст в сравнение с по-младите хора. Системната бионаличност и елимирирането на метопролол остават непроменени при пациенти с увредена бъбречна функция. Въпреки това, елимирирането на метаболитите е по-бавно от нормалното. Значително натрупване на метаболити е наблюдавано при пациенти със скорост на гломерулна филтрация по-малко от 5 mL/min. Натрупването на метаболити не потенцира бета-блокиращото действие на метопролол.

При пациенти с чернодробна цироза бионаличността на метопролол може да се повиши и общият клирънс да се понижки. Все пак това има клинично значение само при пациенти с тежко увредена чернодробна функция или с портокавален шънт. При пациенти с портокавален шънт, общият клирънс е приблизително 0,3 mL/min и AUC стойностите са приблизително шест пъти по-високи от тези измерени при здрави доброволци.



Педиатрична популация

Фармакокинетичният профил на метопролол при педиатрични пациенти с хипертония на възраст 6-17 години е сходен с фармакокинетиката, описана по-горе при възрастните. Явният клирънс след перорален прием на метопролол нараства линейно с телесното тегло.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Няма други значими предклинични данни, освен вече изброените в другите точки на кратката характеристика на продукта.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Ядро на таблетката

Микрокристална целулоза
Метилцелулоза
Царевично нишесте
Глицерол
Етилцелулоза
Магнезиев стеарат

Обвивка на таблетката

Микрокристална целулоза
Хипромелоза
Стеаринова киселина
Титанов диоксид (E171)

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност

3 години.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява при температура под 30°C.

6.5 Данни за опаковката

Блистер от ПВХ/ПЕ/ПВДХ/АЛ.

МЕТОСТАД 25 mg

Опаковки с 28, 30, 50 и 100 таблетки с удължено освобождаване.

МЕТОСТАД 50 mg, 100 mg, 200mg

Опаковки с 28, 30, 50, 56 и 100 таблетки с удължено освобождаване.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА



Stada Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel
Германия

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Метостад 25 mg: 20090296

Метостад 50 mg: 20090297

Метостад 100 mg: 20090298

Метостад 200mg: 20090299

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

23.06.2009/21.01.2014

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

01/2017

