

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Пеницилин Кристализат Флоелла 1 000 000 IU прах за инжекционен разтвор
Penicillin Crystallise Floella 1 000 000 IU powder for solution for injection

Пеницилин Кристализат Флоелла 5 000 000 IU прах за инжекционен разтвор
Penicillin Crystallisate Floella 5 000 000 IU powder for solution for injection

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Пеницилин Кристализат Флоелла 1 000 000 IU: един флакон съдържа 1 000 000 IU бензилпеницилин калий (*benzylpenicillin potassium*).

Пеницилин Кристализат Флоелла 5 000 000 IU: един флакон съдържа 5 000 000 IU бензилпеницилин калий (*benzylpenicillin potassium*).

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Прах за инжекционен разтвор
Бял или почти бял, кристален прах.

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	20180019120
Разрешение №	БГ/НД/НД-4,872-3
Одобрение №	04-07-2010

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Бензилпеницилин се прилага при тежки инфекции, причинени от чувствителни микроорганизми, когато е необходимо бързо да се достигне висока концентрация на антибиотика.

- Тонзилит, пневмония, бронхит, перикардит, хроничен ендокардит, причинен от стрептококки, (включително група A), пневмококи, стафилококки.
 - Септицемия.
 - Менингококов менингит.
 - Инфекции на кожата и меките тъкани.
 - Дифтерия (в комбинация с антитоксин).
 - Емпием.
 - Еризипел.
 - Остра ревматична треска, причинена от стрептококкова инфекция, артрит.
 - Остеомиелит.
 - Придобит или вроден сифилис.
 - Гонорея.
 - Инфекции на genitalния тракт, причинени от *Fusobacterium spp.*
 - Отравяне от гъби (*Amanita phalloides*).
 - Антракс, Лаймска болест, инфекции дължащи се на *Clostridium spp.* (включително тетанус), листериоза, пастьорелоза, актиномикоза.

Преди започване на лечението трябва да се вземат предвид официални ръководства на съответната държава за употреба на антибиотици.



4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировката зависи от тежестта на инфекцията, чувствителността на инфициращия агент и клиничния статус на пациента, възраст и тегло.

1 million IU бензилпеницилин калий отговаря на 600 mg.

Възрастни

Обичайната доза е 5 милиона IU на всеки 4 до 6 часа.

При тежки инфекции причинени от стрептококи, пневмококи, стафилококи, като пневмония, ендокардит, менингит, минималната доза е 8 милиона IU дневно. При тежки инфекции, дозата може да се увеличи до 20 милиона IU или повече дневно.

Придобит или вроден сифилис. Във връзка с високата честота на прилагане се препоръчва хоспитализация. Дозата и продължителността на лечение зависят от продължителността на заболяването и възрастта на пациента.

Превенция на перинатални инфекции от стрептококи група B (*Streptococcus agalactiae*)

Първата доза е 5 милиона IU интравенозно, и последвано от 2,5 милиона IU на всеки 4 часа до края на раждането.

Деца

Деца до 3-годишна възраст: 50 000 до 80 000 IU/kg дневно, разделени на 2 до 4 дози (на всеки 12–6 часа), интрамускулно или интравенозно.

Деца от 3- до 14-годишна възраст: 90 000 до 1 200 000 IU/kg дневно, разделени на 2 до 4 дози (на всеки 12–6 часа), интрамускулно или интравенозно.

Деца с температура и петехии: 250 000 IU/kg дневно, разделени на 4 до 6 дози, интравенозно.

Пациенти с бъбреично увреждане

Креатининов клирънс (mL/min)	Максимална доза IU	Дозов интервал часа
50–30	1 500 000 IU	4 часа
30–10	1 000 000 IU	4 часа
<10	500 000 IU	8 часа

Допълнителната доза след хемодиализа е 500 000 IU.

Продължителност на лечението

Продължителността на лечението зависи от типа и тежестта на инфекцията.

При инфекции причинени от стрептококи от група А лечението трябва да се проведе за поне 10 дена.

Начин на приложение

Бензилпеницилин може да се прилага интрамускулно (не повече от 2 милиона IU в една инжекция) или интравенозно (една инжекция поставена за 3 до 5 минути или интравенозна инфузия).

Дози над 2 милиона IU трябва да бъдат прилагани бавно интравенозно (не по-бързо от 500 000 IU/min).

Дози от 20 милиона IU и по-високи дози трябва да се прилагат само чрез интравенозна инфузия. Интрамускулните инжекции с пеницилин трябва да се правят много внимателно, така не да се увредят периферни нерви и кръвоносни съдове.

Препоръчва се повищено внимание при интравенозно приложение поради възможността за развитие на тромбофлебити.



Разтворите на пеницилин трябва да се прилагат веднага след приготвянето.
Инструкции за приготвяне на разтвори за прилагане, вижте точка 6.6.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към бета-лактамни антибиотици.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

При пациенти, лекувани с пеницилин, може да възникнат тежки реакции на свръхчувствителност, особено при пациенти алергични към множество алергени. Трябва да сте сигурни, че пациентът не е алергичен към пеницилини, цефалоспорини или други лекарства и да се разпита дали пациентът е имал каквито и да са алергични реакции в миналото, независимо от тяхната причина. Липсата на налични данни в анамнезата за свръхчувствителност към β-лактамни антибиотици не е доказателство, че пациентът няма такава свръхчувствителност. Ако прилагането наベンзилпеницилин е абсолютно необходимо и пациентът има анамнеза за алергични реакции (независимо от задействащия фактор) и ако продуктът за определяне на свръхчувствителността към това лекарство е наличен, тестът трябва да бъде направен в съответствие с инструкциите за употреба на този продукт. Не се препоръчва да се прави тест с пеницилин, защото прилагането на прекомерна доза може да доведе до шок и даже до смърт на пациента.

Ако се появи анафилактичен шок или ангиоедем при пациента, първо се прилага епинефрин, впоследствие антихистаминов агент и накрая кортикоステроид. Трябва да се мониторират също жизнените показатели (дишане, пулс и кръвно налягане).

Лекарственият продукт съдържа калий – доза от 1 million IU съдържа 63 mg калий. Прилагането на високи дозиベンзилпеницилин под формата на калиева сол (10 до 100 miliona IU/дневно) и (или) дългосрочна употреба може да причини остро калиево отравяне, особено при лица с бъбречно увреждане.

Съдържанието на калий трябва да се има предвид при пациенти с бъбречно увреждане и при пациенти, контролиращи съдържанието на калий в своята диета.

При пациенти с бъбречно уврежданеベンзилпеницилин, приложен във високи дози, може да достигне концентрация в ЦНС, която да причини церебрално дразнене, конвулсии и кома.

При някои пациенти може да се развие реакция на Яриш-Херцхаймер (Jarisch-Herxheimer) по време на курса на лечение на сифилис; нейните симптоми са температура, общо неразположение и главоболие. Среща се обикновено най-често по време на лечението на ранен сифилис. Появата на описаните по-горе симптоми по време на лечението на ранен сифилис не са опасни. При пациенти с напреднал стадий на болестта с органни увреждания реакцията на Яриш-Херцхаймер се среща много рядко, но нейната поява в този стадий може да причини обостряне на болестта и да допринесе за тежки усложнения.

Прилагането на антибиотици може да причини прекомерен растеж на нечувствителни бактерии или гъбички. Ако пациентът развие нова гъбична или бактериална инфекция по време на лечението с пеницилин, антибиотикът трябва незабавно да се спре и да се започне подходящо лечение. Антидиарични средства, които потискат перисталтиката, са противопоказани.

При поява на тежка персистираща диария при пациента, трябва да се има предвид възможността за псевдомемброзен колит (в повечето случаи причинен от *Clostridium difficile*). В такъв случайベンзилпеницилин трябва да се спре и да се започне подходящо лечение. Антидиарични средства, които потискат перисталтиката, са противопоказани.

При пациенти с бъбречна увреда или сърдечно-съдови болести трябва да се има предвид намаляване на дозата.



При пациенти, получаващи високи дози пеницилин, се препоръчва мониториране функциите на бъбречната, чернодробната и кръвотворната системи.

При пациенти, получаващи високи интравенозни дози пеницилин, може фалшиво да се позитивира теста на Кумбс (Coombs).

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Пробенецид, приложен едновременно с пеницилин, повишава серумните нива на антибиотика.

Лекарства, изместващи пеницилин от протеин свързващите места, може да причинят повишаване на неговите серумни нива.

Едновременното приложение на пеницилин и бактериостатични антибиотици като еритромицин и тетрациклин може да намали бактерицидния ефект на пеницилините.

Ефикасността на пероралните контрацептивни средства намалява по време на лечение с пеницилин. Препоръчва се да се използват допълнителни ефективни контрацептивни методи в хода на лечението с пеницилин.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Поради липса на достатъчно обширни и добре контролирани клинични проучвания при бременни жени,ベンзилпеницилин може да се използва при бременни жени, само когато е наложително.

Кърмене

Бензилпеницилин се ескретира в майчиното мляко в малки количества, което е причина да се изисква повишено внимание, когато се прилагаベンзилпеницилин на жени в периода на кърмене.

Фертилитет

Проучвания при плъхове, мишки и зайци, получаващи пеницилин в дози много по-високи от средните дози, използвани при хора, не са показвали тератогенни ефекти на това лекарство. Антибиотикът няма ефекти върху фертилитета и не е причинил увреда на фетуса. Съществуващите наблюдения при жени, които са приемали пеницилин по време на бременността, също потвърждават липсата на негативни ефекти на пеницилин върху фетуса.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Няма налични данни за ефектите наベンзилпеницилин върху способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Следната конвенция е използвана за класификация на нежеланите лекарствени реакции:
*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 наличните данни не може да бъде направена оценка).*

Инфекции и инфекции

С неизвестна честота: кожна и мукозна кандидиаза.



Нарушения на кръвта и лимфната система

Редки: неутропения, еозинофилия, тромбоцитопения, хемолитична анемия, особено при пациенти, които са получили високи дози бензилпеницилин.

Нарушения на имунната система

Много редки: тежки реакции на свръхчувствителност, включително ангиоедем, серумна болест, анафилактичен шок (вижте точка 4.4).

С неизвестна честота: понякога може да се развие реакция на Яриш-Херцхаймер (Jarisch-Herxheimer) при пациенти по време на лечение на сифилис; нейните симптоми са температура, общо неразположение и главоболие.

Нарушение на кожата и подкожната тъкан

Нечести: обрив, сърбеж, уртикария.

Много редки: тежки кожни реакции като синдром на Стивън-Джонсън (Stevens-Johnson), токсична епидермална некролиза, булозен ексфолиативен дерматит (вижте точка 4.4).

С неизвестна честота: еритема мултиформе.

Нарушения на нервната система

С неизвестна честота: транзиторна хиперактивност, ажитация, тревожност, съниливост, объркване, замаяност – те отзивчат след спиране на антибиотика. Симптоми на калиево отрядане като хиперрефлексия, конвулсии и кома – те могат да се появят при пациенти с бъбречно увреждане и/или получаващи високи дози бензилпеницилин калий.

Сърдечни нарушения

Много редки: аритмия.

Стомашно-чревни нарушения

С неизвестна честота: псевдомемброзен колит – може да се появи по време или след лечението.

Хепатобилиарни нарушения

С неизвестна честота: леко преходно увеличение на нивата на аспартат аминотрансфераза.

Нарушения на бъбреите и пикочните пътища

Много редки: повишени нива на урея в кръвта, креатинин, интерстициален нефрит, основно при пациенти, получаващи високи интравенозни дози от антибиотика, или пациенти с предхождащо бъбречно увреждане.

Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение

С неизвестна честота: зачервяване, фиброза, атрофия, тромбофлебит на мястото на инжекцията, особено след многократно приложение.

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.: +35 928903417

уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране



Предозирането с пеницилин може да доведе до възбуждане на централната нервна система и конвулсии. В случай на предозиране да се спре антибиотика, да се мониторират жизнените показатели (дишане, пулс, кръвно налягане) и да се използва симптоматично лечение, ако е необходимо.

Бензилпеницилин може да се премахне от тялото чрез хемодиализа.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: антибактериални средства за системна употреба, бета-лактамни антибактериални, β -лактамаза чувствителни пеницилини.

АТС код: J 01 CE 01

Бензилпеницилин е антибиотик от β -лактамната група.

Бактерицидният механизъм на действие на пеницилин включва инхибиране на биосинтезата на клетъчните стени на младите пролифериращи бактериални клетки. Като резултат от потискането на транспептидазната активност пеницилин инхибира формирането на връзки между пентапептидите на мукополизахаридите на бактериалните клетъчни стени. Впоследствие, като резултат от активирането на клетъчните хидролази, настъпва лизис на бактериалните клетки.

Обхватът на антибактериалната активност на бензилпеницилин *in vitro* включва: стафилококи (с изключение на пеницилаза продуциращите щамове), стрептококи (групи A, C, G, H, L и M) и пневмококи. Бензилпеницилин е също така активен срещу *Neisseria gonorrhoeae*, *Corynebacterium diphtheriae*, *Bacillus anthracis*, *Clostridium spp.*, *Actinomyces bovis*, *Streptobacillus moniliformis*, *Listeria monocytogenes*, *Leptospira*, *Treponema pallidum* показва много висока чувствителност към антибактериалното действие на бензилпеницилин. Някои щамове на Грам негативни пръчици, напр. повечето щамове на *Escherichia coli*, всички щамове на *Proteus mirabilis*, *Salmonella* и *Shigella* и някои щамове на *Aerobacter aerogenes* и *Alcaligenes faecalis*, са чувствителни или умерено чувствителни на пеницилин, но само при високи концентрации достигнати при интравенозно приложение. Пеницилаза продуциращите стафилококи (70–95% от всички щамове) са резистентни на бензилпеницилин.

Бензилпеницилин не прониква вътре в клетката и затова не е активен срещу вътреклетъчни микроорганизми.

5.2 Фармакокинетични свойства

Бензилпеницилин се абсорбира бързо в кръвния поток след интрамускулно приложение. След интрамускулна инжекция в доза от 300 000 IU или 1 милион IU, той се абсорбира в рамките на 15–30 минути, достигайки пикова концентрация приблизително 2 mg/l (3 333 IU/l) и 12 mg/l (20 000 IU/l), съответно.

Средната плазмена концентрация след интравенозна инжекция от 5 милиона IU, приложена за 3 до 5 минути, измерено след края на инжекцията, е приблизително 400 mg/l (666 666 IU). По време на интравенозна инфузия, продължаваща повече от 6 часа, при която същата доза е приложена, е постигната константна концентрация от 12 до 20 mg/l (20 000 IU до 33 333 IU/l). След прилагането на бензилпеницилин в доза от 2 милиона IU над 2 часа или 3 милиона IU над 3 часа, антибиотикът достига средна концентрация приблизително 20 mg/l (33 333 IU/l).

Плазменият полуживот на пеницилин е къс и е приблизително 30 минути, въпреки че съществуват големи различия при отделните лица. При лица с бъбречна недостатъчност плазменият полуживот може да се удължи над 10 часа.



При новородени плазменият полуживот на бензилпеницилин е също удължен и се скъсява с възрастта от 3,2 часа в първата седмица до 1,7 часа втората седмица и до 1,4 часа третата седмица от живота. Интрамускулното приложение на бензилпеницилин в дози от 50 000-100 000 IU/kg при новородени се проявява като средна плазмена концентрация приблизително 25 mg/l (41 666 IU/l) или 35 mg/l (58 333 IU/l), съответно.

Бензилпеницилин се свързва с плазмените протеини приблизително 45–65%.

Бензилпеницилин прониква добре в плевралните, перикардиалните, перитонеалните и синовиалните течности, жълчка, бъбреки, лигавица и урина и не толкова добре в амниотичната течност, феталната кръв и цереброспиналната течност (той достига 5% от серумните нива само при възпаление).

Слабо прониква в костите, церебралната течност, вътрешната течност и майчиното мляко.

Бензилпеницилин се метаболизира приблизително 40% в черния дроб до пеницилоилова киселина.

Той се екскрециира основно в урината (60 до 90%), най-вече през първия час. Екскрецията на бензилпеницилин може да се намали от едновременното приложение на пробенецид. При новородени реналната елиминация е по-бавна.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Няма налична информация за дългосрочни изследвания върху животни, проучващи мутагенния и канцерогенен потенциал на бензилпеницилин.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Няма

6.2 Несъвместимости

Бензилпеницилин се инактивира в алкална и в кисела среда, и в разтвори на въглехидрати; не трябва да се смесва в една спринцовка с други лекарствени продукти.

6.3 Срок на годност

Преди отваряне на флакона

3 години

След отваряне на флакона и приготвяне на разтвор

Разтворът на бензилпеницилин трябва да се приложи веднага след приготвянето му.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 25°C. Да се пази от светлина.

За условията на съхранение след разтваряне на лекарствения продукт вижте точка 6.3.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Стъклени флакони с гумена запушалка и алуминиева обватка.

Един флакон е поставен в картонена кутия.



6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Инструкция за приготвяне на разтвори

Инtramускулна инжекция

Разтворете съдържанието на флакона от 1 милион IU в приблизително 2 ml вода за инжекции.

Инtrавенозна инжекция

Разтворете съдържанието на флакона от 1 милион IU в 5 до 10 ml вода за инжекции или в разтвор на натриев хлорид за инжекции.

Инtrавенозна инфузия

Разтворете съдържанието на флакона от 1 милион IU или от 5 милиона IU, съответно, в най-малко 10 ml или 50 ml вода за инжекции или разтвор на натриев хлорид за инжекции и след това долейте до съответния обем с разтвор на натриев хлорид за инжекции.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A.

2, A. Fleminga Street

03-176 Warsaw

Полша

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Пеницилин Кристализат Флоелла 1 000 000 IU: 20180019

Пеницилин Кристализат Флоелла 5 000 000 IU: 20180020

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

Дата на първо разрешаване: 26.01.2018

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

02/2018

