

БЪЛГАРСКА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение I	
Код Рез. №	10012683
Бар. код №	B61M7Hb-59485
06-07-2022	

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Суметролим 400 mg/80 mg таблетки

Sumetrolim 400 mg/80 mg tablets

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активни вещества:

Всяка таблетка съдържа 400 mg сулфаметоксазол (*sulfamethoxazole*) и 80 mg триметоприм (*trimethoprim*).

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетка.

Описание:

Бяла или сивкаво-бяла, кръгла, плоска, със скосени ръбове таблетка, маркирана със „SUMETROLIM“ от едната страна и две делителни черти на кръст от другата страна. Таблетката може да бъде разделена на равни дози.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Суметролим таблетки е показан при деца и юноши на възраст от 6 до 18 години и при възрастни в случай на инфекции, причинени от патогени, които са чувствителни към комбинацията. За лечението на деца на възраст от 6 седмици до 6 години трябва да се използва друга лекарствена форма на сулфаметоксазол и триметоприм.

- *Инфекции на горните и долните дихателни пътища*: остра екзацербации на хроничен бронхит, синузит, възпаление на средното ухо. Полезно е при муковисcidоза, за лечение и профилактика на инфекции на долните дихателни пътища, причинени от *Burkholderia cepacia* и за профилактика и лечение на пневмония, причинена от *Pneumocystis jirovecii (carinii)*, при СПИН и при имунокомпрометирани пациенти.

При тонзилофарингит, причинен от бета-хемолитичен *Streptococcus-A*, трябва да бъдат избирана пеницилин-съдържащи лекарства, тъй като комбинацията не ерадикура тези бактерии, поради което не може да предотврати усложненията, например настъпване на ревматична треска (вж. точка 4.4).



- Стомащно-чревни инфекции: коремен тиф, ентерит, „диария на пътуващите”, изопсориазис, свързан със СПИН.
- Инфекции на пикочните пътища и бъбреците: бактериални, неусложнени инфекции на пикочните пътища като остръ цистит, профилактика на рецидивиращи цистити, хроничен цистит, остръ уретрален синдром, уретрит.
- Инфекции на половите органи: гонококов уретрит, простатит, аднексит.
- Инфекции на кожата и меките тъкани: пиодерма, фурункул, абсцес, раневи инфекции.
- Други бактериални инфекции: остра бруцелоза (в комбинация), болест от „одраскване от котка“, мелиоидоза. Нокардиоза, профилактика и лечение на токсоплазмоза.

Има полезен ефект за антимикробната профилактика при неутропенични пациенти, за селективната деконтаминация на устната, фарингеалната и чревната флора, за лечение на ухапвания от кучета и котки (след съответното отстраняване на мъртвите тъкани).

Трябва да се има предвид официалното ръководство за подходяща употреба на антибактериални средства.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Възрастни и деца над 12 години: Препоръчителната начална доза е 2×2 таблетки (сутрин и вечер). По-високи дневни дози, максимално 2×3 таблетки, може да се прилагат в по-тежки случаи. За поддържащо лечение повече от 14 дни се препоръчва дневна доза от 2×1 таблетка.

Педиатрична популация

Дози на kg телесно тегло: препоръчителната доза за деца е еквивалентна на приблизително 6 mg триметопrim и 30 mg сулфаметоксазол на kg телесно тегло дневно, разделени на две равни части. **Дневна доза според възрастта:** За деца под 6-годишна възраст се препоръчва Суметролим сироп. Препоръчителната дневна доза за деца на възраст от 6 до 12 години е $2 \times \frac{3}{4}-1$ таблетки.

Продължителност на лечението: при остири инфекции, с изключение на гонорея, лечението обикновено трябва да продължи най-малко 5 дни или още 2 дни след като симптомите изчезнат. Ако не се отчита клинично подобрене след 7-дневното лечение, трябва да се направи преоценка на терапията.

Лечение с 3-дневна продължителност може да бъде достатъчно при неусложнен остръ цистит при жени, но за неусложнена остра инфекция на пикочните пътища при деца се препоръчва лечение с продължителност най-малко 5 до 7 дни. Продължителността на лечението трябва да бъде най-малко 4 седмици при остра бруцелоза.

При нокардиоза няма консенсус относно най-подходящата доза. Като цяло, при възрастни се прилагат 6 или 8 таблетки дневно за 3 месеца.



Токсоплазмоза: Няма консенсус за най-подходящата доза за лечение или профилактика на това състояние. Решението относно дозата трябва да се базира на клиничния опит. Въпреки това, предложените дози за профилактика на пневмония, причинена от *Pneumocystis jirovecii (carinii)*, могат да бъдат подходящи.

При неусложнена гонорея продължителността на лечението е 1 ден по 5 таблетки два пъти дневно (сутрин и вечер) или 2 дни по 4 таблетки два пъти дневно.

При пневмония, причинена от *Pneumocystis jirovecii (carinii)* препоръчителните дневни дози са 20 mg/kg телесно тегло триметоприм и 100 mg/kg телесно тегло сулфаметоксазол (15-16 таблетки), разделени на 2 или повече приема и приложени за 14-21 дни. Целта е да се получат максимални плазмени или серумни нива на триметоприм по-големи или равни на 5 µg/ml.

За профилактика на **пневмония, причинена от *Pneumocystis jirovecii (carinii)*** препоръчителната доза по време на периода с повишен риск от инфекция при възрастни е 2 таблетки дневно или 2 таблетки през ден, или 2 × 2 таблетки през ден.

За профилактика при деца, нормалната терапевтична доза изчислена въз основа на възрастта на детето и телесната му маса трябва да се прилага като еднократна доза три пъти седмично в последователни дни или в два приема седем дни в седмицата или три пъти на седмица през ден на алтернативни дни или три пъти седмично в последователни дни. Тази доза отговаря на приложението на около 150 mg/m² триметоприм и 750 mg/m² сулфаметоксазол. Общата дневна доза при тази индикация не трябва да превишава 320 mg триметоприм и 1600 mg сулфаметоксазол.

Специални популации

При пациенти с нарушена бъбречна функция дозата трябва да се промени, както е указано по-долу за възрастни и деца над 12 години (не е налична информация за деца под 12-годишна възраст):

Серумен креатинин		Дневната доза като процент от нормалната доза	Дозов интервал
Клирънс на креатинина ml/min	µmol/l		
>30	мъж <265 жена <175	100	12 часа
15-30	мъж 265-620 жена 175-400	50	12 или 24 часа
<15	мъж >620 жена >400	Трябва да се избягва (освен, ако е възможна хемодиализа)	

Измерване на плазмената концентрация на сулфаметоксазол на интервали от 2 до 3 дни се препоръчва в преби, получени 12 часа след приложението на Суметролим. Ако концентрацията на общия сулфаметоксазол надвишава 150 µg/ml, лечението трябва да се прекъсне, докато плазмените нива спаднат под 120 µg /ml.

Пациентите на редовна хемодиализа трябва да получават 50% от обичайната доза преди диализата и половината от приложената доза след диализа, тъй като около 44% от триметоприм и около 57% от сулфаметоксазол са елиминирани при 4-часова диализа. Това лекарство не следва да се прилага в дните без диализа.

Старческа възраст



Използването на Суметролим изисква специално внимание, тъй като нежеланите реакции са по-чести при тях, особено при пациенти със съпътстващо бъбречно и/или чернодробно увреждане или съпътстващи лекарства (вж. точка 4.4).

Начин на приложение

За перорално приложение.

Трябва да се приема с обилно количество течност след хранене.

4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към активните вещества като триметоприм и сулфонамиди (включително и деривати на сулфонамидите, сулфонилурейни антидиабетни средства и тиазидни диуретици) или към някои от помощните вещества, изброени в точка 6.1.
- Остър хепатит, тежка чернодробна недостатъчност, остра чернодробна порфирия.
- Хематологични заболявания, хемо.poетични нарушения, анемия, свързана с дефицит на фолиева киселина, дефицит на глюкозо-6-фосфат дехидрогената (сулфаметоксазол-триметоприм се прилага при пациенти, подложени на цитотоксична терапия с малък или никакъв допълнителен ефект върху костния мозък или периферната кръв).
- Анамнеза за лекарствено индуцирана имуна тромбоцитопения при употребата на сулфонамиди и/или триметоприм.
- Бъбречна недостатъчност с креатининов клирънс $<15 \text{ ml/min}$ (освен, ако хемодиализата е възможна).
- Сулфаметоксазол и триметоприм не трябва да се прилагат при кърмачета през първите 6 седмици след раждането и недоносени деца на възраст под 1 година. Сулфаметоксазол и триметоприм не трябва да се прилагат при деца на възраст под три месеца, освен ако се счита, че ползите, че надвишават възможните рискове (освен за лечение или профилактика на инфекции, причинени от *Pneumocystis jirovecii (carinii)*).
- Бременност и кърмене.
- Препоръчително е да се използва сироп вместо таблетки за деца на възраст под 6 години.

4.4 Специални предупреждения и предизвикани мерки при употреба

Животозастрашаващи нежелани реакции

При употребата на сулфаметоксазол/триметоприм има съобщения за животозастрашаващи кожни реакции като синдром на Стивънс-Джонсън (SJS), токсична епидермална некролиза (ТЕН) и лекарствена реакция с еозинофилия и системни симптоми (DRESS).

Пациентите трябва да бъдат предупредени за признаките и симптомите, и да бъдат наблюдавани внимателно за кожни реакции. Най-високият рисък за възникване на SJS или ТЕН е през първите седмици от лечението, а при DRESS рисъкът от появя е през първите две до осем седмици след прилагане на лекарството.

При наличие на симптоми или признания за SJS, ТЕН (напр. прогресиращ кожен обрив, често с мехури или мукозни лезии) или DRESS (напр. треска, еозинофилия, обрив, лимфаденопатия, абнормни показатели при кръвни/чернодробни тестове и/или засягане на висцерални органи), лечението със Суметролим трябва да бъде преустановено.

Най-добри резултати при лечението на SJS, ТЕН и DRESS има при ранното диагностициране и незабавното преустановяване на всяко подозирano лекарство. Ранното прекратяване е свързано с по-добра прогноза.



Ако пациентът е разви SJS, TEH и DRESS при употребата на Суметролим, той повече не трябва да бъде прилаган при този пациент.

Появата на генерализирана фебрилна еритема, свързана с пустули, трябва да предизвика подозрение за остра генерализирана екзантематозна пустулоза (AGEP) (вж. точка 4.8); това изисква прекратяване на лечението и противопоказва всяко ново приложение на сулфаметоксазол/триметоприм самостоятелно или в комбинация с други лекарства.

Въпреки че те са много редки, могат да възникнат тежки, потенциално фатални нежелани реакции по време на лечението, като фулминантна чернодробна некроза, агранулоцитоза, апластична анемия, кръвни дискрезии, тежки реакции на свръхчувствителност.

Приложението на Суметролим трябва незабавно да бъде спряно при появата на кожен обрив, или ранни симптоми на гореописаните тежки реакции (болки в гърлото, повишена температура, болки в ставите, бледност, пурпура или жълтеница, която не може да се обясни с други причини).

Кашлица, задух и развитие на белодробен инфильтрат може също да бъдат признак на свръхчувствителност.

Пациенти с тежка алергия или бронхиална астма

Приложението на това лекарство изисква специално внимание, ако има тежка алергия или бронхиална астма в анамнезата на пациента.

Респираторна токсичност

По време на лечението с ко-тримоксазол са докладвани много редки, тежки случаи на респираторна токсичност, понякога прогресиращи до остръ респираторен дистрес синдром (ARDS). Появата на белодробни признания като кашлица, треска и диспнея във връзка с радиологични признания на белодробни инфильтрати и влошаване на белодробната функция могат да бъдат предварителни признания на ARDS. При такива обстоятелства ко-тримоксазолът трябва да бъде преустановен и да се проведе подходящо лечение.

Хемофагоцитна лимфохистиоцитоза (HLH)

Случаи на HLH са докладвани много рядко при пациенти, лекувани с ко-тримоксазол. HLH е животозастрашаващ синдром на патологично имунно активиране, характеризиращ се с клинични признания и симптоми на прекомерно системно възпаление (напр. треска, хепатосplenомегалия, хипертриглицеридемия, хипофибриногенемия, висок серумен феритин,цитопения и хемофагоцитоза). Пациентите, които развиват ранни прояви на патологично имунно активиране, трябва да бъдат оценени незабавно. Ако се установи диагноза HLH, лечението с ко-тримоксазол трябва да се преустанови.

Старческа възраст

Използването на Суметролим изисква специално внимание, тъй като нежеланите лекарствени реакции са по-чести при тях, особено при пациенти със съпътстваща бъбречна или чернодробна недостатъчност или съпътстващо лечение. Тежки кожни реакции, потискане на костния мозък и тромбоцитопения са най-честите нежелани ефекти. Пациенти в старческа възраст на диуретично лечение, особено тези, които използват тиазиди, са по-склонни да развият тромбоцитопенична пурпура (вж. точка 4.5).

Дозата трябва да се коригира при нарушена бъбречна функция (вж. точка 4.2).



Хемо.poетични нежелани реакции, характерни при дефицит на фолиева киселина може да се появят при пациенти в старческа възраст, както и при такива с вече съществуващ недостиг на фолиева киселина. В съответствие с това трябва да се обмисли даването на фолиева киселина като хранителна добавка по време на лечението при пациенти в старческа възраст, а също и при пациенти със съмнение за недостатъчност на фолиева киселина (хронични алкохолици, пациенти на лечение с антikonвулсанти, условия на недохранване и/или малабсорбция, бъбречна недостатъчност).

При продължително приложение трябва редовно да се следят броя на кръвните клетки, тромбоцитите, бъбречната и чернодробната функция и седимента на урината. Фолиева киселина (5-10 mg дневно) може да се дава по време на лечението, за да се коригират хематологичните аномалии, развиващи се в процеса на лечението, но това трябва да започне с повишено внимание поради възможна намеса в антимикробната ефикасност.

Нежеланите реакции са с по-висока честота и при пациенти със СПИН, както и при пациенти с други хронични заболявания като чернодробно увреждане.

Бъбречно увреждане

Дозата трябва да бъде намалена при **нарушена бъбречна функция** и в такива случаи се препоръчва проследяване на плазмените нива (вж. точка 4.2).

Хиперкалиемия и хипонатриемия

Активното вещество триметоприм в Суметролим може да предизвика хиперкалиемия при пациенти, приемащи други лекарства, увеличаващи нивото на калия или с нарушена обмяна на калия (напр. хронична бъбречна недостатъчност). Може да е необходимо в такива случаи да се проверяват редовно електролитите или да се спре лечението, ако се наблюдава хиперкалиемия или хипонатриемия.

Метаболитна ацидоза

Сулфаметоксазол/триметоприм се свързва с метаболитна ацидоза, когато са изключени други възможни основни причини. Винаги е препоръчително внимателно наблюдение, когато се подозира метаболитна ацидоза.

Хипогликемия

Главно в първите няколко дни на лечението, това лекарство може да предизвика **хипогликемия**, дори и при пациенти без диабет. Пациентите с чернодробна или бъбречна недостатъчност или недохранени пациенти, а също и тези, които използват високи дози са особено предразположени към хипогликемия.

Кристалурия

По време на лечението трябва да се осигури прием на достатъчно количество течности, поне 1.5 литра дневно, с цел да се избегне появя на кристалурия. Рискът от кристалурия е по-голям при малнутриция.

Други предупреждения

При глюкозо-6-фосфат дехидрогеназен дефицит, Суметролим може да предизвика хемолиза (вж. точка 4.3).



При тонзилофарингит, причинен от β -хемолитичен *Streptococcus-A*, трябва да бъдат избрани пеницилин-съдържащи лекарства, тъй като комбинацията не ерадицира бактериите, затова не може да се предотврати настъпването на усложнения, например ревматична треска (вж. точка 4.2).

Установено е, че триметоприм нарушава метаболизма на фенилаланин, но това не е от значение при пациенти с **фенилкетонурия** на подходящ хранителен режим.

Ако се наблюдава **тежка, продължителна диария**, трябва да се разгледа възможността за псевдомемброзен колит. Суметролим трябва да се преустанови и в такива случаи трябва да се прилага перорален метронидазол или ванкомицин, ако последният не е ефективен.

Лечението със Суметролим при **пациенти с порфирия или заболяване на щитовидната жлеза** изисква специално внимание, тъй като както и триметоприм, така и сулфаметоксазол може да предизвикат рецидив или обостряне на тези заболявания.

Тъй като Суметролим може да предизвика **фоточувствителност**, пациентите трябва да бъдат съветвани да избягват пряка слънчева светлина или да използват защитни дрехи и/или слънцезащитни продукти по време на лечението.

Необходимо е повищени внимание, когато Суметролим се прилага при пациенти, страдащи от **умствена изостаналост, свързана с X-хромозома**, тъй като недостигът на фолиева киселина може да влоши психомоторните нарушения в развитието, свързани с болестта.

Натрий

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на таблетка, т.е. по същество не съдържа натрий.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

По отношение на тяхната химическа структура, дериватите на сулфонамидите са тясно свързани с гоитрогенни лекарства, диуретици (напр. ацетазоламид, тиазиди) и перорални антидиабетни средства. Съществува възможност за кръстосана свръхчувствителност между тези съединения. Рядко може да настъпи повищена диуреза и/или хипогликемия при пациенти, лекувани със сулфонамиди (вж. точка 4.4).

Диуретици (тиазиди)

Пациенти в старческа възраст на лечение с диуретици, особено тези, които използват тиазиди, са по-предразположени към тромбоцитопения с или без пурпура (вж. точка 4.4).

Антикоагуланти

Суметролим засилва ефекта на пероралните антикоагуланти (кумарини) чрез стереоселективно потискане на техния метаболизъм. Сулфаметоксазол може да измести *in vitro* варфарин от местата на свързване с белтъка албумин в плазмата. Съответно, протромбиновото време трябва да се следи по- внимателно и дозата на антикоагуланта трябва да бъде коригирана, ако е необходимо, когато Суметролим се дава на пациенти на перорална антикоагулантна терапия.

Фенитоин



Ако се прилага едновременно, Суметролим увеличава елиминационния полуживот на фенитоин с 39% и намалява метаболитния му клирънс с 27%, което може да доведе до фенитоинова токсичност. Внимателно проследяване на клиничните симптоми и кръвните нива на фенитоин се препоръчва, ако двете лекарства се прилагат едновременно.

Метотрексат

Чрез намаляване на свързването с протеините и засягане на бъбреchnия му транспорт, сульфонамидите могат да повишат свободната концентрация в плазмата и риска от токсичност на метотрексат. Фолиевата киселина като хранителна добавка може да се счита, че намалява риска от хемопоетични нежелани ефекти.

Рифампицин

Едновременната употреба на рифампицин и Суметролим води до скъсяване на плазмения полуживот на триметоприм след период от около една седмица. Това не се смята за клинично значимо.

Циклоспорин

Пациенти с бъбреchnа трансплантиация на терапия с циклоспорин могат да имат преходно бъбреchnо нарушение при лечение със Суметролим.

Дигоксин

Основно при пациенти в старческа възраст, едновременното прилагане на Суметролим и дигоксин може да увеличи серумната концентрация на последния, следователно може да е необходимо да се следи нивото на серумния дигоксин.

Нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС)

Индометацин и други нестероидни противовъзпалителни лекарства могат да увеличат концентрацията на сульфонамидния компонент.

Пираметамин

Спорадично може да се наблюдава мегалобластна анемия при пациенти, лекувани със Суметролим, които използват повече от 25 mg пираметамин седмично за профилактика на малария.

Трициклични антидепресанти

Суметролим може да намали ефикасността на трицикличните антидепресанти.

Перорални антидиабетици

Както и при другите сульфонамиди, Суметролим увеличава ефикасността на сульфонилурейните перорални антидиабетни средства, поради което въглехидратната обмяна трябва да се наблюдава отблизо по време на прилагането на Суметролим.

Триметоприм може да увеличи експозицията на репаглинид, което може да доведе до хипогликемия.

Едновременното приложение на триметоприм и различни средства (напр. амантадин и прокайнамид), които са катиони при физиологично pH и частично се елиминират чрез тубулна секреция, може да увеличи концентрацията на всяко вещество, прилагано едновременно, поради конкурентно инхибиране на тубулната секреция.



Зидовудин

В някои случаи, едновременното лечение със зидовудин може да увеличи риска от хематологични нежелани реакции към Суметролим. Ако едновременното лечение е необходимо, трябва да се обсъди мониториране на хематологичните показатели.

Ламивудин

Прилагането на триметоприм/сулфаметоксазол 160 mg/800 mg причинява 40% увеличение на експозицията на ламивудин поради компонентата триметоприм. Ламивудин не повлиява фармакокинетиката на триметоприм или сулфаметоксазол.

Хиперкалиемия

Необходимо е повищено внимание при пациенти, приемащи други лекарства, които могат да предизвикат хиперкалиемия. Едновременното приложение на Суретролим със спиронолактон (калий-съхраняващ диуретик), ACE инхибитори, ангиотензин рецепторни блокери може да доведе до клинично звачима хиперкалиемия.

Фолинова киселина

Доказано е, че добавката на фолинова киселина пречи на антимикробната ефикасност на сулфаметоксазол/триметоприм. Това е наблюдавано при профилактика и лечение на пневмония, причинена от *Pneumocystis jirovecii*.

Азатиоприн

Има противоречиви клинични съобщения за взаимодействия между азатиоприн и сулфаметоксазол/триметоприм, водещи до сериозни хематологични аномалии.

Лабораторни изследвания:

Активното вещество триметоприм в комбинацията може да повлияе детерминирането на метотрексат, ако редуктазата на дихидрофолиевата киселина се използва за конкурентен протеин-свързващ анализ.

Суметролим може да повлияе определянето на креатинина, извършвани чрез алкална пикратова реакция на Jaffe's. Взаимодействието увеличава стойността на теста с около 10%.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

a) Предклинични данни

Бременност

Триметоприм и сулфаметоксазол, приложени при по-високи от терапевтичните дози при пълхове са причинили цепване на небцето и други малформации на плода, характерни за антагонистите на фолиевата киселина. Ефектите на триметоприм могат да бъдат предотвратени чрез приложение на фолиева киселина. При зайци, високи дози триметоприм причиняват повищена загуба на плода.

b) Клинични данни

Бременност

Няма клинични данни доказващи безопасността при приложението на Суметролим по време на бременност. Суметролим преминава през плацентата. Тъй като обаче, двата компонента на това лекарство засягат метаболизма на фолиевата киселина (проучванията случай-контрола показват, че може да има връзка между излагането на фолиатни антагонисти и вродени дефекти при хората),



Суметролим трябва да се избягва по време на целия период на бременността, освен, ако не се прецени, че очакваните ползи надвишават риска за плода. Добавянето на фолиева киселина трябва да се разглежда, ако приложението на Суметролим е необходимо. Ако се приложи в третия триместър, Суметролим увеличава риска от керниктер при новороденото (вж. точка 4.3). Сулфаметоксазол се конкурира с билирубина за свързването му с плазмения албумин. Тъй като за няколко дни в новороденото се задържат значителни нива на активното вещество, получено от майката, може да има риск от ускоряване или изостряне на неонаталната хипербилирубинемия, свързани с теоретичен риск от керниктер, когато Суметролим се прилага на майката близо до момента на раждане. Този теоретичен риск е от особено значение при деца с повишен риск от хипербилирубинемия, като например тези, които са недоносени и такива с глюкозо-6-фосфат дехидрогеназен дефицит.

Кърмене

Двете активни вещества на Суметролим се екскретират в кърмата. Ако Суметролим трябва да се използва по време на кърмене, кърменето трябва да бъде спряно и на бебето трябва да се дава кърма от друга жена или бебешка храна по време на лечение на майката, а също и за още 3 дни след като лечението е спряно (вж. точка 4.3).

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Няма клинични данни, които да показват, че комбинацията ще повлияе на способността на пациентите за шофиране или работа с машини. Тъй като неблагоприятният ефект върху тези дейности не може да бъде предвиден от фармакологичните свойства на лекарството, клиничното състояние на пациента и профилът на нежеланите ефекти на Суметролим трябва да се имат предвид при разглеждането на възможността пациентите да работят с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Комбинацията обикновено се понася добре, ако се използва в препоръчителните дози. Стомашно-чревни проблеми и алергични кожни реакции са най-честите нежелани реакции.

По време на лечението могат да възникнат тежки, потенциално фатални нежелани реакции, като синдром на Стивънс-Джонсън, синдром на Lyell (токсична епидермална некролиза), остра генерализирана екзантематозна пустулоза (AGEP), фулминантна чернодробна некроза, агранулоцитоза, апластична анемия, кръвни дисkrазии, много тежки реакции на свръхчувствителност, както и лекарствена реакция с еозинофилия и системни симптоми (DRESS), с неизвестна честота (вж. точка 4.4).

Табличен списък на нежеланите реакции

Нежеланите лекарствени реакции са изброени по-долу според техните системо-органен клас и 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 ($< 10\ 000$), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

Системо-органен клас (MedDRA)	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
----------------------------------	--------------------------------	--	--	--	----------------------------------	--



						наличните данни)
Инфекции и инфекстации		обилен растеж на <i>Candida</i>				
Нарушения на кръвта и лимфната система ¹					левкопения, неутропения, тромбоцитопения, агранулоцитоза, мегалобластна анемия, апластична анемия, хемолитична анемия, метхемоглобинемия, еозинофилия, пурпурата, хемолиза при някои чувствителни пациенти с глюкоза-6- хидрогеназа дехидрогеназа	
Нарушения на имунната система					серумна болест, анафилаксия, алергичен миокардит, ангиоедем, лекарствена треска, пурпурата на Henoch-Schönlein, периартрит нодоза, системен лупус еритематозус, Ефекти, свързани с управлението на РJP (тежки реакции на свръхчувствителност, обрив, треска, неутропения, тромбоцитопения, повишени чернодробни ензими,	



					хиперкалиемия, хипонатриемия, рабдомиолиза) ²	
Нарушения на метаболизма и храненето	хиперкалиемия ³				хипогликемия, хипонатриемия ³ , анорексия, метабо-литна ацидоза	
Психични нарушения					халюцинации, депресия	психотични разстройства
Нарушения на нервната система		главоболие			асептичен менингит ⁴ , конвулсии, периферен неврит, атаксия, замаяност, световъртеж, шум в ушите	слабост, умора, безсъние, апатия
Нарушения на очите					увеит	
Респираторни, гръден и медиастинални нарушения					кашлица, диспнея, белодробни инфилтрати, алергичен еозинофилен алвеолит	
Стомашно-чревни нарушения		повръщане (3-5%), диария (1%)	гадене	глосит, стоматит	псевдомембрano-зен колит, панкреатит	загуба на апетит
Хепато-билиарни нарушения					преходно повишаване на нивата на билирубина, повишаване на серумните трансаминази, хепатит, холестатична жълте-ница, чернодробна некроза	
Нарушения на кожата и подкожната тъкан		кожни обриви (при 3-5%)			фоточувствителност, ексфолиативен дерматит, фиксирана лекарствена ерупция, еритема мултиформе.	остра фебрилна неутрофилна дерматоза (синдром на Sweet), лекарствена реакция с



					Тежки кожни нежелани реакции (SCARs) ⁷ : синдром на Stevens-Johnson (SJS) и токсична епидермална некролиза (TEN) и остра генерализирана екзантематозна пустулоза (AGEP)	еозинофилия и системни симптоми (DRESS) ⁷
Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан					артралгия, миалгия, рабдомиолиза (при пациенти със СПИН)	
Нарушения на бъбреците и пикочните пътища					нарушена бъбречна функция (понякога се съобщава и за бъбречна недостатъчност) ⁸ , интерстициален нефрит ⁸ , бъбречна тубулна ацидоза	

1. По-голямата част от хематологични промени обикновено са леки и обратими спонтанно, когато лечението бъде спряно. Повечето от промените не предизвикват клинични симптоми, въпреки че те могат да се влошат в изолирани случаи, особено при хора в старческа възраст, при едновременна чернодробна и бъбречна недостатъчност или при пациенти с дефицит на фолиева киселина. Смъртни случаи са били регистрирани при пациенти, изложени на риск, поради това тези пациенти трябва да бъдат наблюдавани внимателно. Предварително съществуващи дефицити на фолиева киселина и витамин B12 са предразполагащи фактори за анемия, мегалобластна хемопоеза и неутропения.

При педиатричната популация рисъкът от хематологична токсичност е по-голям, от този при възрастни. Препоръчва се внимателно проследяване на цялостния хематологичен профил при деца, при които се приема продължителна терапия със Суметролим.

2. При високи дози, използвани за лечение на пневмонит (PPJ), причинен от *Pneumocystis jirovecii* (carinii), са докладвани тежки реакции на свръхчувствителност, които налагат прекратяване на терапията, тъй като се възстановяват след повторно излагане на сулфаметоксазол/триметоприм, понякога след няколкодневен интервал. Ако се появят признания за потискане на костния мозък, на пациента трябва да се даде добавка от фолиева киселина в дневна доза от 5-10 mg.



Има съобщения за рабдомиолиза при ХИВ-позитивни пациенти, получаващи сулфаметоксазол/триметоприм за профилактика или лечение на РРР.

3. Хиперкалиемия и хипонатриемия може да настъпи главно при пациенти, приемащи високи дози, при пациенти в старческа възраст и пациенти със СПИН.
4. Асептичният менингит е бързо обратим при спиране на това лекарство, но рецидивира в редица случаи при повторно излагане на комбинираното лечение или при самостоятелно приложение на триметоприм.
5. Кашлица, диспнея и белодробни инфильтрати могат да са ранни индикатори на респираторна свръхчувствителност, които, въпреки че са много редки, са фатални. Алергичен еозинофилен алвеолит е много рядка нежелана реакция с потенциално фатален изход.
6. Предварително съществуващите проблеми с чернодробната функция може да се влошат от лечението. Холестатична жълтеница и чернодробна некроза могат да бъдат фатални.
7. Има съобщения, че синдромът на Stevens-Johnson (SJS), токсичната епидермална некролиза (TEN) и лекарствената реакция с еозинофилия и системни симптоми (DRESS) са животозастрашаващи (вж. точка 4.4). Както при всяко друго лекарство, при пациенти със свръхчувствителност към компонентите на лекарството могат да се появят алергични реакции като сърбящ обрив и уртици. Наблюдавани са много редки случаи на остра генерализирана екзантематозна пустулоза (AGEP) (вж. точка 4.4).
8. Лека нефротоксичност на комбинацията може да бъдат приписана на активното вещество сулфаметоксазол. Токсичността може да се появи на базата на съществуващо бъбречно увреждане и се появява като увеличение нивата на урея и креатинин и като интерстициален нефрит. Препоръчва се обилно приемане на течности за профилактика на кристалурията.

При пациенти със СПИН, лекувани с високи дози, честотата на появя на нежелани лекарствени реакции може да достигне 40-50%, такива като неутропения, кожен обрив, повишение на чернодробните ензими и серумния креатинин.

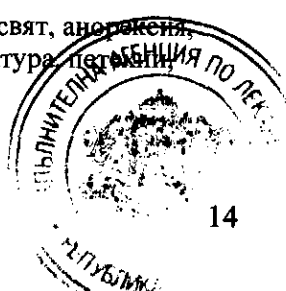
Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/risk за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване към Изпълнителната агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +35928903417, уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

Симптоми

Възможни симптоми на предозиране: главоболие, гадене, повръщане, виене на свят, анорексия, колика, нарушено зрение, психични нарушения, обърканост, повишенна температура.



пурпурна, жълтеница, костно-мозъчна депресия. Хемопоетичните промени обикновено се появяват по-късно. Хематурия, кристалурия и анурия може също да настъпят.

Поведение

В допълнение към симптоматичното лечение са препоръчителни индуцирано повръщане, стомашна промивка (макар че усвояването от стомашно-чревния тракт е обикновено много бързо и завършва в рамките на около два часа) и форсирана диуреза. Алкализирането на урината може да улесни елиминирането на сулфаметоксазол, но това може да намали елиминирането на триметоприм.

Комбинацията не може да се отстрани чрез перитонеална диализа, обаче, тя може частично да се отстрани чрез хемодиализа. Реакцията на свръхчувствителност трябва да бъде лекувана със стероиди.

В случай на потискане на костния мозък, причинена от дългосрочно приложение на Суметролим във високи дози, може да се прилага 5-15 mg левковорин всеки ден, докато хемопоезата се нормализира.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Антибактериални средства за системно приложение, Комбинации от сулфонамиди и триметоприм, вкл. производни
ATC код: J01E E01

Механизъм на действие

Суметролим е комбинирано антибактериално лекарство с бактериостатични или, в зависимост от условията, с бактерицидни ефекти, които се дължат на взаимодействието на двете лекарствени вещества, сулфаметоксазол и триметоприм.

Те блокират две последователни стъпки от биосинтезата на бактериалната фолиева киселина, т.е. инхибират биосинтезата на нуклеиновите киселини и протеини. Чрез конкурентно инхибиране, сулфаметоксазол потиска инкорпорирането на парааминобензоена киселина, която представлява съединение със жизнено важно значение за микроорганизмите, и инхибира функцията на синтетазата на дихидрофолиева киселина. Триметоприм селективно инхибира редуктазата на дихидрофолиева киселина, която е ензим, конвертиращ дихидрофолиевата киселина в тетрахидрофолиева киселина. Това е селективен ефект, тъй като афинитетът на триметоприм към редуктазата на бактериалната дихидрофолиева киселина е няколко пъти (10^5) по-висока, отколкото към човешкия ензим, и тъй като човешкият организъм е в състояние да приема фолиева киселина и фолинова киселина от околната среда, то за разлика от тях микроорганизмите следва да синтезират сами тези съединения. Бактериостатичните концентрации на отделно приложените съставки стават бактерицидни, когато се използват в комбинация.

Много от общите патогенни бактерии са чувствителни *in vitro* към триметоприм и сулфаметоксазол в концентрации значително под тези, достигани в кръвта, тъканните течности и в пикочните пътища след прилагане на препоръчваната доза. Както и при други антибиотици, обаче, *in vitro* активност не означава непременно, че клиничната ефикасност е доказана и следва да се отбележи, че задоволителното изпитване за чувствителност се постига само в препоръчителни среди без наличие на инхибитори, особено тимидин и тимин.



Комбинацията намалява риска от развитие на резистентност, въпреки че развитието на плазмид-свързана резистентност остава възможна.

Антибактериалният ефект доминира над широк спектър от Грам-положителните и Грам-отрицателни бактерии, а също и в случай на протозои.

Комбинацията обикновено е ефикасна срещу следните микроорганизми:

Грам-положителните бактерии:

Listeria monocytogenes

Nocardia asteroides

Staphylococcus aureus (в 90%), и коагулаза-негативни стафилококки

Грам-отрицателни бактерии:

Aeromonas spp.

Bartonella henselae

Bordetella pertussis

Chlamydia trachomatis

Escherichia coli (в 70%)

Haemophilus ducrey

Haemophilus influenzae

Klebsiella spp.

Morganella morganii

Neisseria meningitidis

Proteus spp.

Burkholderia (Pseudomonas) cepacia, Burkholderia (Pseudomonas) pseudomallei

Salmonella spp., включително *S. typhi, S. paratyphi* (в 90%)

Vibrio cholerae

Yersinia enterocolitica (в 90%)

Stenotrophomonas (Xanthomonas) maltophilia

Протозои:

Isospora Belli

Plasmodium spp.

Pneumocystis jirovecii (carinii)

Toxoplasma gondii

Частично ефективна срещу следните микроорганизми:

Brucella spp.

Enterobacter spp.

Moraxella catarrhalis

Neisseria gonorrhoeae

Serratia marcescens

Shigella spp.

Streptococci, включително *Streptococcus pneumoniae*

Streptococcus pyogenes

Резистентни микроорганизми:

Mycobacterium tuberculosis

Mycoplasma spp.

Enterococcus faecalis

Pseudomonas aeruginosa



Treponema pallidum

Комбинацията е слабо ефективна срещу анаеробни бактерии и не оказва влияние върху анаеробни видове от нормалната чревна flora.

5.2 Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Двете активни вещества на Суметролим имат сходна фармакокинетика. Това сходство позволява комбинираното приложение на двете активни вещества. И двете активни вещества имат добра перорална абсорбция, около 90% от триметоприм и около 80% от сулфаметоксазол се абсорбират от стомашно-чревния тракт. Едновременният прием на храна намалява AUC на триметоприм с около 20%.

Разпределение

Нивата на равновесно състояние при възрастни се достигат след прием в продължение на 2-3 дни. Нито една от съставките няма значим ефект върху концентрациите, постигнати в кръвта от другата.

Съвързването с плазмените протеини е 42-46% за триметоприм и 66% за сулфаметоксазол. Терапевтичният ефект може да се припише на свободната фракция.

Комбинацията показва добро разпределение в тъканите, като видимият обем на разпределение е в размер на 69 до 133 литра за триметоприм и 10 до 16 литра за сулфаметоксазол.

Сулфаметоксазол е слаба киселинна молекула с pH 6,0. Концентрацията на активната сулфаметоксазол в различни телесни течности е от порядъка на 20-50% от плазмената концентрация.

Триметоприм е слаба базова липофилна молекула с pH 7,4, неговата концентрация надвишава тази в плазмата за жълчката, простатната течност, слюнката, храчките и вагиналните секрети, като особено високи концентрации се развиват в белия дроб и бъбреците.

Двете активни вещества проникват през кръвно-мозъчната бариера, плацентата (концентрациите в околоплодната течност и фетални тъкани достигат приблизително тези в майчиния serum), и двете могат да бъдат открити в ликвора, средното ухо, вагиналната течност, синовиалната течност, слюнката, жълчката, а за триметоприм също и в бронхиалната ексекция.

Биотрансформация

Двете активни вещества на комбинацията се метаболизират основно в черния дроб.

Елиминиране

Активните вещества и техните метаболити се екскретират през бъбреците (чрез гломерулна филтрация и тубулна секреция); пикочната концентрация и на триметоприм, и на сулфаметоксазол е по-висока от кръвната концентрация. Елиминационният полуживот на триметоприм е 10-12, а на сулфаметоксазол – 9-12 часа при нормална бъбречна функция. Той се увеличава с коефициент от 1,5 до 3,0 при креатининов клирънс под 10 ml/min.

Около 50% от приложената доза триметоприм и около 30% от приложената доза сулфаметоксазол се екскретират непроменено активно вещество. Измерими кръвни нива могат да се установят и за двете съединения 24 часа след дозата.

Само малка част от молекулите претърпява билиарна екскреция.



Нито една от съставките не може да бъде елиминирана чрез перitoneална диализа, въпреки това, и двете могат частично да се елиминират чрез хемодиализа.

Двете съставки на Суметролим се екскретират в майчиното мляко.

Педиатрична популация

Фармакокинетиката при педиатричната популация с нормална бъбречна функция на двете съставки на Суметролим, триметоприм и сулфаметоксазол, зависи от възрастта. Елиминирането на триметоприм-сулфаметоксазол се намалява при новородени през първите два месеца след раждането, след което както триметоприм, така и сулфаметоксазол показват по-висока степен на елиминиране, с по-висок телесен клирънс и по-кратък полуживот на елиминиране. Разликите са най-изявени при малки деца ($>1,7$ месеца до 24 месеца) и намаляват с увеличаване на възрастта в сравнение с малките деца (1 година до 3,6 години), децата (7,5 години и <10 години) и възрастните (вж. точка 4.2).

Старческа възраст

Сулфаметоксазол има по-нисък бъбречен клирънс.

Хронична бъбречна недостатъчност

При хронична бъбречна недостатъчност (креатининов клирънс под 25 ml/min), елиминационният полуживот на двете вещества се удължава (20-30 часа).

5.3 Предклинични данни за безопасност

Не са провеждани дългосрочни изпитвания върху канцерогенността на комбинацията от триметоприм и сулфаметоксазол. Триметоприм е показал, че няма мутагенен ефект при теста на Ames. Не са установени хромозомни аберации в периферните левкоцити при пациенти, приемащи 320 mg триметоприм и 1600 mg сулфаметоксазол дневно в продължение на 112 дни.

При пъльове, дози триметоприм от 70 mg/kg телесно тегло в комбинация с дози сулфаметоксазол от 350 mg/kg телесно тегло не оказват влияние върху плодовитостта на животните и не показват никакви токсични ефекти върху възпроизводството.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Картофено нишесте
Талк
Желатин
Магнезиев стеарат
Натриев нишестен гликолат (тип А)
Глицерол (85 процента)
Стеаринова киселина

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.



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

Всяка картонена кутия съдържа 20 таблетки в блистерна опаковка.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Egis Pharmaceuticals PLC
1106 Budapest, Keresztúri út 30-38.
Унгария

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Суметролим 400 mg/80 mg таблетки: Рег. №: 2001 0683

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

Дата на първо разрешаване: 7.12.1973 г.

Дата на последно подновяване: 12.08.2011 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Март, 2022 г.

