

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Орпикс 0,3% капки за очи, разтвор

Orpix 0,3% eye drops, solution

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПС

Кратка характеристика на продукта - №:

Към Рег. № 20210324

Разрешение № 86144776-61757

24-01-2023

Одобрение №

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всеки милилитър от разтвора съдържа 3,493 mg ципрофлоксацин хидрохлорид (*ciprofloxacin hydrochloride*), еквивалентен на 3 mg ципрофлоксацин (*ciprofloxacin*).

Помощно вещество с известно действие: всеки милилитър от разтвора съдържа 0,1 mg бензалкониев хлорид.

За пълния списък на помощните вещества вж точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Капки за очи, разтвор.

Прозрачен, безцветен или зеленикавожълт разтвор, практически свободен от частици.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Възрастни, новородени (0-27 дни), кърмачета и малки деца (28 дни - 23 месеца), деца (2-11 години) и юноши (12-18 години):

лечението на роговични язви и повърхностни бактериални инфекции на окото и неговите придатъци, причинени от чувствителни към действието на ципрофлоксацин патогени (вж точка 5.1).

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Употреба при възрастни, включително в старческа възраст

Роговични язви

Орпикс трябва да се прилага на следните интервали, дори и през нощта.

През първия ден, дозата е по две капки в конюнктивалния сак на засегнатото око/очи на всеки 15 минути за първите 6 часа, след това, до края на първия ден - по две капки на всеки 30 минути.

На втория ден, дозата е на всеки час по две капки в конюнктивалния сак на засегнатото око/очи.



От 3-ти до 14-ти ден, дозата е по две капки в конюнктивалния сак на засегнатото око/очи на всеки 4 часа.

Възможно е язвите на роговицата да изискват лечение с продължителност повече от 14 дни, дозовият режим и продължителността на лечението трябва да бъдат определени от лекуващия лекар.

Повърхностни инфекции на окото и придатъците му

Обичайната доза е 1-2 капки в конюнктивалния сак на засегнатото око/очи 4 пъти дневно.

При тежки инфекции, дозировката през първите два дни е: една или две капки на всеки два часа (през деня).

Обичайната продължителност на лечението е 7-14 дни.

Препоръчва се притискане на назолакрималния канал или внимателно затваряне на клепача след приложението. Това може да намали системната абсорбция на локално прилаганите в окото лекарствени продукти и в резултат да се намалят системните нежелани лекарствени реакции.

Педиатрична популация

Орпикс може да се използва при новородени (0-27 дни), кърмачета и малки деца (28 дни - 23 месеца), деца (2-11 години) и юноши (12-18 години) в същата доза, както при възрастните.

Лица с чернодробно и/или бъбречно увреждане

Орпикс не е изследван при тези групи пациенти.

Начин на приложение

Трябва да се внимава да не се докосват клепачите, заобикалящата ги област или околните повърхности с върха на капкомера, за да се избегне евентуално замърсяване на капкомера и разтвора.

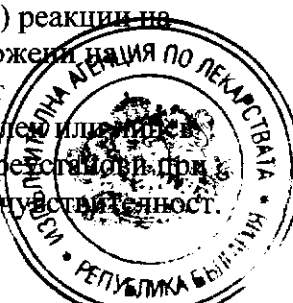
4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активното вещество или някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Само за очно приложение.

Наблюдавани са сериозни, а в някои случаи и фатални (анафилактични) реакции на свръхчувствителност, понякога след първата доза, при пациенти, подложени на системна терапия с хинолони. Някои реакции са били придружавани от кардиоваскуларен колапс, загуба на съзнание, шум в ушите, фарингеален или глаукомен оток, диспнея, уртикария и сърбеж. Лечението с Орпикс трябва да се прекрати при първата появя на кожен обрив или други признаки на реакция на свръхчувствителност.



Малко от тези пациенти са били с анамнеза за свръхчувствителност (вж. точка 4.8).

- Сериозните остри реакции на свръхчувствителност към ципрофлоксацин може да изискат незабавно спешно лечение. Когато е клинично показано, трябва да се приложи кислород и да се поддържат свободни дихателните пътища.
- При пациенти изложени на директна слънчева светлина, по време на системно лечение с някои лекарства от групата на хинолоните е наблюдавана умерена до тежка фототоксичност, проявена като тежка реакция от слънчево изгаряне. Трябва да се избягва продължителното излагане на слънчева светлина. Лечението трябва да се преустанови при поява на фототоксичност.
- Както при всички антибактериални лекарствени продукти, продължителната употреба може да доведе до свърхрастеж на нечувствителни бактериални щамове или гъбички. В случай на развитие на супер-инфекция се препоръчва прилагането на подходяща терапия.
- В следствие на системно приложение на флуорохинолони, включително и ципрофлоксацин, при пациенти в старческа възраст и такива лекувани едновременно и с кортикоステроиди, могат да се появят възпаления и скъсвания на сухожилията. Лечението с Орпикс капки за очи трябва да се преустанови при първите признаци за възпаление на сухожилията (вж. точка 4.8).

При пациенти с язва на роговицата и често приложение на Орпикс капки за очи, са наблюдавани бели локални преципитати (остатък от лекарствения продукт), които изчезват след преустановяване на употребата на Орпикс. Преципитатите не изключват продължителната употреба на Орпикс и не оказват неблагоприятно въздействие върху възстановителния процес.

При употребата на Орпикс капки за очи трябва да се вземе предвид риска от ринофарингеално преминаване, което може да доведе до появата и разпространението на бактериална резистентност.

Орпикс капки за очи, разтвор съдържа като консервант бензалкониев хлорид, който може да причини дразнене и за който е известно, че може да предизвика промяна в цвета на меките контактни лещи.

Носенето на контактни лещи не се препоръчва по време на лечение на очна инфекция. Следователно, пациентите трябва да бъдат посъветвани да не носят контактни лещи по време на лечението с Орпикс капки за очи.

Орпикс капки за очи съдържа бензалкониев хлорид, който може да предизвика дразнене на очите и е известно, че обезцветява меките контактни лещи. Да се избягва контакт с меки контактни лещи. В случай, че на пациентите е позволено да носят контактни лещи, те трябва да бъдат инструктирани да отстраняват контактните лещи преди приложението на Орпикс капки за очи и да изчакат 15 минути след прилагането на лекарствения продукт, преди да ги поставят обратно.

Педиатрична популация

Клиничният опит при деца по-малки от една година, особено при новородени, е ограничен.

Използването на Орпикс капки за очи при новородени с неонатален конънктивит (*ophthalmia neonatorum*) от гонококов или хламидиен произход, не се препоръчва, тъй като



като не е правена оценка при такива пациенти. Новородени с неонатален конюнктивит (*ophthalmia neonatorum*), трябва да получат подходящо лечение за състоянието си.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са провеждани проучвания за взаимодействията.

Системното приложение на някои хинолони може да предизвика увеличение на плазмената концентрация на теофилина, да повлияе метаболизма на кофеина, да увеличи ефекта на пероралните антикоагуланти - варфарин и неговите производни, и също така се свързва с временно повишение на serumния креатинин, при пациенти с циклоспорин като съпътстваща терапия.

Поради показаните ниски системни концентрации на ципрофлоксацин в следствие на локално очно приложение е малко вероятно да настъпят лекарствени взаимодействия.

Педиатрична популация

Проучвания за взаимодействията са провеждани само при възрастни.

При използване на повече от един офтамологичен лекарствен продукт за локално приложение е необходим интервал от поне 5 минути по между им. Мазта за очи трябва да се прилага последна.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Фертилитет

Не са провеждани проучвания за оценка на ефекта на локално приложен ципрофлоксацин върху фертилитета.

Бременност

Липсват или има ограничени данни за употребата на Орпикс при бременни жени. Проучванията при животни с ципрофлоксацин не показват директни вредни ефекти по отношение на токсичността на репродуктивната система (вижте точка 5.3). Системната експозиция на ципрофлоксацин след локална употреба се очаква да бъде ниска. Като предпазна мярка е препоръчително да се избягва употребата на Орпикс по време на бременност, освен ако очакваната терапевтична полза не надминава потенциалния рисък за плода.

Кърмене

Приложението перорално ципрофлоксацин се ескретира в кърмата. Не е известно ципрофлоксацин да се отделя в кърмата в следствие на локално приложение в окото. Рискът за кърмачето не може да бъде изключен.

Орпикс трябва да се прилага внимателно при кърмачки (вж. точка 5.3).

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Временно замъгляване или други смущения в зрението могат да повлияват способността за шофиране или работа с машини. Ако при поставянето на лекарствен продукт в зорното поле се замъгли, пациентът трябва да изчака, докато зорното се промени преди да шофира или да работи с машини.



4.8 Нежелани лекарствени реакции

Следните нежелани реакции са съобщавани по време на клинични изпитвания с Орпикс капки за очи и се класифицират в зависимост от следната конвенция: много чести ($>1/10$), чести ($>1/100$ до $<1/10$), нечести ($>1/1\ 000$ до $<1/100$), редки ($>1/10\ 000$ до $<1/1\ 000$), или много редки ($<1/10\ 000$).

При всяко групиране в зависимост от честотата, нежеланите лекарствени реакции се изброяват в низходящ ред по отношение на тяхната сериозност.

Таблично резюме на нежеланите реакции

Следните нежелани реакции бяха докладвани като свързани при приложението на Орпикс.

Системо-органи класове	Предпочитан термин от MedDRA
Нарушения на имунната система	<i>Редки:</i> свръхчувствителност.
Нарушения на нервната система	<i>Нечести:</i> главоболие. <i>Редки:</i> виене на свят.
Нарушения на очите	<i>Чести:</i> отлагания по роговицата, очен дискомфорт, очна хиперемия. <i>Нечести:</i> кератопатия, точковиден кератит, роговични инфильтрати, фотофобия, намалена зрителна острота, оток на клепача, замъглено виждане, болка в окото, сухота в окото, подуване на окото, очен пруритус, увеличено сълзотделение, отделяне на очен секрет, крусти по клепачния ръб, ексфолиация на клепача, оток на конюнктивата, еритем на клепача. <i>Редки:</i> очна токсичност, кератит, конюнктивит, дефект на роговичния епител, диплопия, хипостезия на окото, астенопия, хордеолум, дразнене в окото, възпаление на окото.
Нарушения на ухото и лабиринта	<i>Редки:</i> болка в ухото.
Респираторни, гръденни и медиастинални нарушения	<i>Редки:</i> параназална хиперсекреция на синусите, ринит.
Стомашно-чревни нарушения	<i>Чести:</i> дисгеузия. <i>Нечести:</i> гадене. <i>Редки:</i> диария, абдоминална болка.
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	<i>Редки:</i> дерматит.

Допълнителни нежелани реакции установени след пост-маркетингово проучване, включват следното. Честотите не могат да бъдат оценени от наличните данни.

Системо-органен клас	Предпочитан термин от MedDRA
Нарушения на мускуло-скелетната система и съединителната тъкан	Увреждане на сухожилията.



Описание на избрани нежелани реакции

При локално приложени флуорохинолони (общо) много рядко се срещат обрив, токсична епидермолиза, ексфолиативен дерматит, синдром на Stevens-Johnson и уртикария.

При локално приложение в окото ципрофлоксацин, в изолирани случаи, са наблюдавани замъглено зрение, намалена зрителна острота и остатък от лекарството.

Сериозни и понякога фатални реакции на свръхчувствителност (анафилактични), някои още след първата доза, са докладвани при пациенти, подложени на системно лечение с хинолони. Някои от тези реакции са придружени от кардиоваскуларен колапс, загуба на съзнание, изтръпване, фарингеален или фациален оток, диспнея, уртикария и сърбеж.

Съкъсвания на сухожилия на рамото, ръката, Ахилесовото или други, които изискват хирургично възстановяване или водят до продължителна инвалидизация, са докладвани при пациенти, получаващи системно флуорохинолони. Проучванията и пост-маркетинговия опит със системно прилагани флуорохинолони показват, че рисът от подобни съкъсвания може да нарасне при пациенти, приемащи и кортикоステроиди, особено при пациенти в старческа възраст, и при пациенти, подложени на стресови натоварвания на сухожилията, включително и Ахилесовото сухожилие. Клиничните и пост-маркетинговите данни до момента не показват ясна връзка между локалните мускулоскелетни нежелани реакции и нежеланите реакции, свързани със съдинителната тъкан.

При пациенти с язва на роговицата и други случаи, налагачи често приложение на Орпикс, са наблюдавани бели локални преципитати, които изчезват след преустановяване на употребата на Орпикс. Преципитатите не изключват продължителната употреба на Орпикс, и не оказват неблагоприятно въздействие върху клиничния ход на възстановителния процес.

Педиатрична популация

При клинично проучване, включващо 230 деца от 0 до 12 годишна възраст, са установени безопасността и ефективността на Орпикс капки за очи. Не са докладвани сериозни нежелани лекарствени реакции при тези пациенти.

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 изиска 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

Поради характеристиките на това лекарство, не се очакват никакви сериозни ефекти, при предозиране след очна употреба или в случай на случайно побъръчане на съдържанието на една бутилка.

При локално предозиране с Орпикс, окото (очите) могат да се промият с студена вода.



Лечението на всяка експозиция е симптоматично и поддържащо.

5 ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: офталмологични средства; антиинфекциозни, флуорохинолони. ATC код: S01AE03.

Механизъм на действие

Орпикс съдържа представител на хинолоните - ципрофлоксацин.

Сидалната и инхибиторната активност срещу бактериите е резултат от взаимодействието с ДНК-гираза, ензим от който се нуждаят бактериите за синтеза на ДНК. Така виталната информация от бактериалните хромозоми не може да бъде транскрибирана, което причинява прекъсване на бактериалния метаболизъм. *In vitro* ципрофлоксацин има активност срещу широк спектър Грам-положителни и Грам-отрицателни бактерии.

Механизъм на резистентност

Резистентността към флуорохинолони, особено към ципрофлоксацин, изиска значителни генетични промени в един или повече от петте основни бактериални механизма: а) ензими за ДНК-синтеза, б) защитни протеини, в) клетъчна пропускливост, г) ефлукс на лекарството или е) плазмид-медиран аминогликозид 6'-N-ацетилтрансфераза, AAC(6')-Ib.

Флуорохинолоните, включително ципрофлоксацин, се различават в химичната структура и начина на действие от аминогликозидите, бета-лактамните антибиотици, макролидите, тетрациклините, сульфонамидите, триметопrim и хлорамфеникол. Затова, организмите резистентни към тези лекарства може да са чувствителни към ципрофлоксацин.

Границни стойности

Няма официални очни гранични стойности за ципрофлоксацин и въпреки, че системните гранични стойности се използват, тяхната приложимост към очната терапия е съмнителна.

Според EUCAST клиничните MIC гранични стойности, използвани за очно приложение са както следва:

<i>Staphylococcus</i> species	S ≤ 1 mg/l, R ≥ 1 mg/l
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	S ≤ 0,125 mg/l, R ≥ 2 mg/l
<i>Haemophilus influenzae</i>	S ≤ 0,5 mg/l, R ≥ 0,5 mg/l
<i>Moraxella catarrhalis</i>	S ≤ 0,5 mg/l, R ≥ 0,5 mg/l
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	S ≤ 0,5 mg/l, R ≥ 1 mg/l

Според EUCAST клиничните MIC гранични стойности, използвани за очно приложение са както следва:



<i>Staphylococcus</i> species	S ≤ 1 mg/l, R ≥ 1 mg/l
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	S ≤ 0,5 mg/l, R ≥ 1 mg/l

Чувствителност към ципрофлоксацин

Преобладаването на придобитата резистентност на избраните щамове може да варира географски и от времето, и от желаната локална информация за резистентност, особено когато се отнася до тежки инфекции. Може да се потърси експертно мнение, когато локално преобладаващата резистентност е такава, че ползата от ципрофлоксацин при някои видове инфекции е съмнителна.

Представеният по-долу списък с бактериални щамове е приложим за външни инфекции на окото.

Обикновено чувствителни щамове

Аеробни Грам-положителни микроорганизми

Corynebacterium accolens

Corynebacterium auris

Corynebacterium propinquum

Corynebacterium pseudodiphtheriticum

Corynebacterium striatum

Staphylococcus aureus (чувствителни към methicillin - MSSA)

Staphylococcus capitis

Staphylococcus epidermidis (чувствителни към methicillin - MSSE)

Staphylococcus hominis

Staphylococcus saprophyticus

Staphylococcus wameri

Streptococcus pneumoniae

Streptococcus viridans Group

Аеробни Грам-отрицателни микроорганизми

Acinetobacter species

Haemophilus influenzae

Moraxella catarrhalis

Pseudomonas aeruginosa

Serratia marcescens

Щамове, за които придобитата резистентност може да е проблем

Аеробни Грам-положителни микроорганизми:

Staphylococcus aureus (резистентни към methicillin - MRSA)

Staphylococcus epidermidis (резистентни към methicillin - MRSE)

Staphylococcus lugdunensis

Аеробни Грам-отрицателни микроорганизми:

Няма

Други микроорганизми:

Няма

Организми с наследствена резистентност



Аеробни Грам-положителни микроорганизми:

Corynebacterium jeikum

Аеробни Грам-отрицателни микроорганизми:

Няма

Други микроорганизми:

Няма

5.2 Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Ципрофлоксацин има отлично проникване след локално приложение в окото при хора. Концентрацията на ципрофлоксацин, постижма в слъзния филм, роговицата и предната камера е десет до няколко стотици пъти по-висока от MIC₉₀ за чувствителните очни патогени.

Системната абсорбция на ципрофлоксацин след локално приложение в окото е ниска. Плазмените нива на ципрофлоксацин след 7 дневно локално приложение показват вариране от незначителни (<1,25 ng/ml) до 4,7 ng/ml. Средният пик на плазменото ниво на ципрофлоксацин, получен след локално очно приложение, е приблизително 450 пъти по-нисък от този, наблюдаван след единична перорална доза от 250 mg ципрофлоксацин.

Няма налични фармакокинетични данни във връзка с очната употреба при деца.

Разпределение

Системните фармакокинетични свойства на ципрофлоксацин са добре изучени. Ципрофлоксацин се разпределя широко в тъканите на тялото, при тъканни нива обикновено по-високи от плазмените. Забележимият обем на дистрибуция в устойчиво състояние е 1,7-2,7 l/kg. Свързаният серумен протеин е 16-43%. Времето на полуживот на ципрофлоксацин в серума е 3-5 часа.

Елиминиране

След перорално приложение на единична доза, варираща от 250 до 750 mg при възрастни с нормална бъбречна функция, 15-50% от дозата се изхвърля с урината до 24 часа като непроменено лекарство и 10-15% като метаболити. Ципрофлоксацин и неговите четири основни метаболити се изхвърлят с урината и изпражненията. Бъбречният клирънс на ципрофлоксацин е обикновено 300-479 ml/min. Приблизително 20-40% от дозата се изхвърля с изпражненията като непроменено лекарство и метаболити до 5 дни.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Докато ставите на младите животни при някои видове са чувствителни към дегенеративните ефекти на флуорохиноните (основно кучето), младите морски свинчета третирани в средното ухо с ципрофлоксацин в продължение на един месец, не показват свързани с лекарствения продукт структурни или функционални промени на кохлеарни власинки (*cochlear hair cells*) и поражения в костиците.



Установено е, че ципрофлоксацин, в дози 30 и 100 mg/kg, перорално, не причинява тератогенни ефекти при зайци, независимо от тежката токсичност от майчина страна. Не са наблюдавани токсичност от майчина страна и ембриотоксичност или тератогенност след интравенозни дози до 20 mg/kg.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Натриев ацетат трихидрат (E262)

Бензалкониев хлорид

Динатриев едетат

Манитол (E421)

Ледена оцетна киселина (E260)

Вода за инжекции

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност

3 години

Четири седмици след първото отваряне.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява при температура под 25°C.

Да не се замразява.

Съхранявайте в плътно затворена опаковка.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Бяла непрозрачна LDPE бутилка от 5 ml с бял LDPE капкомер, покрита с бяла HDPE капачка с винт и защитен пръстен.

Бутилката е поставена в картонена кутия.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

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

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Ворлд Медисине Европа ЕООД
бул. Симеоновско шосе 130, ет. 3
1700 София
България



8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Reg. № 20210324

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

Дата на първо разрешаване: 15 ноември 2021.

Дата на последно подновяване:

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

01/2023

