

1.3.1	Ciprofloxacin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

1. IME ZDRAVILA

Ciprinol 100 mg koncentrat za raztopino za infundiranje
 Ciprinol 100 mg/50 ml raztopina za infundiranje
 Ciprinol 200 mg/100 ml raztopina za infundiranje
 Ciprinol 400 mg/200 ml raztopina za infundiranje

2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Koncentrat za raztopino za infundiranje

10 ml koncentrata za raztopino za infundiranje (ena ampula) vsebuje 100 mg ciprofloksacina v obliki ciprofloksacinijevega laktata. 1 ml koncentrata za raztopino za infundiranje vsebuje 10 mg ciprofloksacina v obliki ciprofloksacinijevega laktata.

Pomožna snov z znanim učinkom: natrij (0,0005 mmol/ml oz. 0,0124 mg/ml).

Raztopine za infundiranje

50 ml raztopine za infundiranje (ena viala) vsebuje 100 mg ciprofloksacina v obliki ciprofloksacinijevega laktata.

100 ml raztopine za infundiranje (ena viala) vsebuje 200 mg ciprofloksacina v obliki ciprofloksacinijevega laktata.

200 ml raztopine za infundiranje (ena viala) vsebuje 400 mg ciprofloksacina v obliki ciprofloksacinijevega laktata.

1 ml raztopine za infundiranje vsebuje 2 mg ciprofloksacina v obliki ciprofloksacinijevega laktata.

Pomožna snov z znanim učinkom: natrij (0,1526 mmol/ml oz. 3,5104 mg/ml).

Za celoten seznam pomožnih snovi glejte poglavje 6.1.

3. FARMACEVTSKA OBLIKA

koncentrat za raztopino za infundiranje
 Koncentrat je bistra raztopina, rumeno-zelene barve.

raztopina za infundiranje
 Raztopina je bistra, rumeno-zelene barve.

4. KLINIČNI PODATKI

4.1 Terapevtske indikacije

Zdravilo Ciprinol se uporablja za zdravljenje sledečih okužb (glejte poglavji 4.4 in 5.1).

Pred začetkom zdravljenja je potrebno posebno pozornost nameniti podatkom o odpornosti na ciprofloksacin.

Za pravilno uporabo antibakterijskih zdravil je treba upoštevati veljavne smernice.

Odrasli

- okužbe spodnjih dihal, ki jih povzročajo po Gramu negativne bakterije:
- eksacerbacije kronične obstruktivne pljučne bolezni

1.3.1	Ciprofloksacin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Ciprinol se lahko uporablja za eksacerbacije kronične obstruktivne pljučne bolezni samo, če uporaba drugih protibakterijskih zdravil, ki se običajno priporočajo za zdravljenje teh okužb, ni primerna.

- okužbe dihal pri cistični fibrozi ali bronhiektazijah
- pljučnica
- kronično gnojno vnetje srednjega ušesa
- akutna eksacerbacija kroničnega sinusitisa, zlasti če so njegovi povzročitelji po Gramu negativne bakterije
- nezapleteni akutni cistitis

Ciprinol se lahko uporablja za nezapleteni akutni cistitis samo, če uporaba drugih protibakterijskih zdravil, ki se običajno priporočajo za zdravljenje teh okužb, ni primerna.

- akutni pielonefritis
- zapletene okužbe sečil
- bakterijski prostatitis
- okužbe spolovil
 - gonokokni uretritis in cervicitis
 - epididimo-orhitis, tudi če ga povzroča bakterija *Neisseria gonorrhoeae*
 - medenična vnetna bolezen, tudi če jo povzroča bakterija *Neisseria gonorrhoeae*
- okužbe prebavil (npr. potovalna driska)
- intraabdominalne okužbe
- okužbe kože in mehkih tkiv, ki jih povzročajo po Gramu negativne bakterije
- maligno vnetje zunanega ušesa
- okužbe kosti in sklepov
- inhalacijski vranični prisad (preprečevanje in zdravljenje po izpostavitvi povzročitelju)

Ciprofloksacin se lahko uporablja za zdravljenje bolnikov z nevtropenijo in povišano telesno temperaturo, pri katerih obstaja sum na bakterijsko okužbo.

Otroci in mladostniki

- bronhopulmonalne okužbe pri bolnikih s cistično fibrozo, ki jih povzroča bakterija *Pseudomonas aeruginosa*
- zapletene okužbe sečil in akutni pielonefritis
- inhalacijski vranični prisad (preprečevanje in zdravljenje po izpostavitvi povzročitelju)

Ciprofloksacin se lahko uporablja za zdravljenje hudih okužb pri otrocih in mladostnikih, kadar zdravnik presodi, da je to potrebno.

Zdravljenje mora začeti zdravnik, ki ima izkušnje z zdravljenjem cistične fibroze in/ali hudih okužb pri otrocih in mladostnikih (glejte poglavji 4.4 in 5.1).

4.2 Odmerjanje in način uporabe

Odmerjanje

Odmerek je odvisen od vrste, stopnje in mesta okužbe, občutljivosti povzročitelja(ev) na ciprofloksacin, delovanja ledvic in pri otrocih in mladostnikih od telesne mase.

Trajanje zdravljenja je odvisno od resnosti bolezni ter kliničnega in bakteriološkega poteka.

Če je klinično indicirano, se po presoji zdravnika lahko začetno intravensko zdravljenje nadaljuje s peroralnimi oblikami (s tabletami). Takoj ko je možno, je treba z intravenskega zdravljenja preiti na uporabo peroralnih oblik.

V hudih primerih ali če bolnik ne more jemati tablet (npr. bolniki na enteralni prehrani), se priporoča zdravljenje z intravenskimi oblikami zdravila, dokler ni možna peroralna uporaba zdravila.

1.3.1	Ciprofloxacin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Za zdravljenje okužb, ki so jih povzročile bakterije *Pseudomonas aeruginosa*, *Acinetobacter* ali *Staphylococci*, so lahko potrebni večji odmerki ciprofloksacina in sočasna uporaba drugih ustreznih antibakterijskih zdravil.

Pri zdravljenju nekaterih okužb (npr. medenične vnetne bolezni, intraabdominalnih okužb, okužb pri bolnikih z nevtropenijo in okužbah kosti in sklepov) je lahko potrebno sočasno zdravljenje z drugimi ustreznimi antibakterijskimi zdravili, odvisno od povzročitelja.

Odrasli

Indikacije		Dnevni odmerek (mg)	Skupno trajanje zdravljenja (tudi peroralno takoj, ko je možno)
Okužbe spodnjih dihal		400 mg dvakrat na dan do 400 mg trikrat na dan	7 do 14 dni
Okužbe zgornjih dihal	Akutno poslabšanje kroničnega sinusitisa	400 mg dvakrat na dan do 400 mg trikrat na dan	7 do 14 dni
	Kronično gnojno vnetje srednjega ušesa	400 mg dvakrat na dan do 400 mg trikrat na dan	7 do 14 dni
	Maligno vnetje zunanjšega ušesa	400 mg trikrat na dan	28 dni do 3 mesecev
Okužbe sečil	Nezapleten akutni cistitis Zapletene okužbe sečil in akutni pielonefritis	400 mg dvakrat na dan do 400 mg trikrat na dan	7 do 21 dni, v posebnih primerih je lahko podaljšano za več kot 21 dni (npr. absces)
	Bakterijski prostatitis	400 mg dvakrat na dan do 400 mg trikrat na dan	2 do 4 tedne (akutni)
Okužbe spolovil	Epididimo-orhitis in medenična vnetna bolezen	400 mg dvakrat na dan do 400 mg trikrat na dan	Najmanj 14 dni.
Okužbe prebavil in intraabdominalne okužbe	Driska, ki jo povzročajo bakterije, tudi iz vrste <i>Shigella</i> spp., ne pa <i>Shigella dysenteriae</i> tipa 1 in empirično zdravljenje hude potovalne driske	400 mg dvakrat na dan	1 dan
	driska, ki jo povzroča <i>Shigella dysenteriae</i> tipa 1	400 mg dvakrat na dan	5 dni
	driska, ki jo povzroča <i>Vibrio cholerae</i>	400 mg dvakrat na dan	3 dni
	Tifusna vročica	400 mg dvakrat na dan	7 dni
	Intraabdominalne okužbe, ki jih povzročajo po Gramu negative bakterije	400 mg dvakrat na dan do 400 mg trikrat na dan	5 do 14 dni

1.3.1	Ciprofloxacin	
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI	
Okužbe kože in mehkih tkiv	400 mg dvakrat na dan do 400 mg trikrat na dan	7 do 14 dni
Okužbe kosti in sklepov	400 mg dvakrat na dan do 400 mg trikrat na dan	Največ 3 mesece
Okužbe pri bolnikih z nevtropenijo in s povišano telesno temperaturo, pri katerih obstaja sum na bakterijsko okužbo; ciprofloksacin je treba dati hkrati z ustreznim antibakterijskim zdravilom(i) v skladu z veljavnimi smernicami	400 mg dvakrat na dan do 400 mg trikrat na dan	Zdravljenje je treba nadaljevati ves čas nevtropenije
Inhalacijski vranični prisad (zaščita in zdravljenje po izpostavitvi povzročitelju) pri osebah, ki se lahko zdravijo parenteralno, če je to klinično primerno; zdravljenje je treba začeti takoj po domnevni ali potrjeni izpostavitvi povzročitelju.	400 mg dvakrat na dan	60 dni od potrjene izpostavljenosti <i>Bacillus anthracis</i>

Pediatrična populacija

Indikacije	Dnevni odmerki (mg)	Skupno trajanje zdravljenja (lahko vključuje tudi začetno parenteralno zdravljenje s ciprofloksacinom)
Bronhopulmonalne okužbe pri bolnikih s cistično fibrozo	10 mg/kg telesne mase trikrat na dan; največ 400 mg na odmerek	10 do 14 dni
Zapletene okužbe sečil in akutni pielonefritis	6 mg/kg do 10 mg/kg telesne mase trikrat na dan; največ 400 mg na odmerek	10 do 21 dni
Inhalacijski vranični prisad (zaščita in zdravljenje po izpostavitvi povzročitelju) pri osebah, ki se lahko zdravijo parenteralno, če je to klinično primerno; zdravljenje je treba začeti takoj po domnevni ali potrjeni izpostavitvi povzročitelju	10 mg/kg do 15 mg/kg telesne mase dvakrat na dan; največ 400 mg na odmerek	60 dni od potrjene izpostavljenosti <i>Bacillus anthracis</i>
Druge hude okužbe	10 mg/kg telesne mase trikrat na dan; največ 400 mg na odmerek	Odvisno od vrste okužbe

Starejši

Starejšim bolnikom je treba odmerek zdravila prilagoditi glede na resnost bolezni in očistek kreatinina.

1.3.1	Ciprofloxacín
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Okvarjeno delovanje ledvic in jeter

Priporočeni začetni in vzdrževalni odmerki pri bolnikih z okvarjenim delovanjem ledvic:

Očistek kreatinina [ml/min/1,73 m ²]	Serumske vrednosti kreatinina [μmol/l]	Peroralni odmerki [mg]
> 60	< 124	Glej običajno odmerjanje
30–60	124–168	200–400 mg vsakih 12 h
< 30	> 169	200–400 mg vsakih 24 h
Bolniki na hemodializi	> 169	200–400 mg vsakih 24 h (po dializi)
Bolniki na peritonealni dializi	> 169	200–400 mg vsakih 24 h

Bolnikom z okvarjenim delovanjem jeter odmerkov ni treba prilagajati.

Odmerjanja pri otrocih z okvarjenim delovanjem ledvic in/ali jeter niso proučevali.

Način uporabe

Zdravilo Ciprinol je treba pred uporabo vizualno preveriti. Če je raztopina motna, se je ne sme uporabiti.

Zdravilo Ciprinol je treba infundirati intravensko. Pri otrocih traja infundiranje 60 minut.

Pri odraslih bolnikih traja infundiranje zdravila Ciprinol 400 mg/200 ml raztopina za infundiranje 60 minut oz. 30 minut, če se infundira zdravilo Ciprinol 200 mg/100 ml raztopina za infundiranje.

Počasno infundiranje v veliko veno bo zmanjšalo tveganje za vnetje vene, postopek bo za bolnika bolj primeren.

Raztopino za infundiranje se lahko infundira neposredno ali v dodatku z drugimi kompatibilnimi raztopinami za infundiranje (glejte poglavje 6.2).

4.3 Kontraindikacije

- Preobčutljivost na učinkovino, druge kinolone ali katero koli pomožno snov, navedeno v poglavju 6.1.
- Sočasna uporaba ciprofloksacina in tizanidina (glejte poglavje 4.5).

4.4 Posebna opozorila in previdnostni ukrepi

Uporabi ciprofloksacina se je treba izogibati pri bolnikih, pri katerih so se v preteklosti med uporabo zdravil, ki vsebujejo kinolone ali fluorokinolone, pojavili resni neželeni učinki (glejte poglavje 4.8). Zdravljenje teh bolnikov s ciprofloksacinom se sme uvesti le v primeru, da ni drugih možnosti zdravljenja, in po skrbni oceni razmerja med koristmi in tveganji (glejte tudi poglavje 4.3).

Hude okužbe in mešane okužbe s po Gramu pozitivnimi in anaerobnimi patogeni

Ciprofloksacin ni primeren kot monoterapija za zdravljenje hudih okužb in okužb, ki jih povzročajo po Gramu pozitivne ali anaerobne bakterije. V teh primerih je treba sočasno s ciprofloksacinom uporabiti tudi druga ustrezna antibakterijska zdravila.

Okužbe, ki jih povzročajo streptokoki (tudi *Streptococcus pneumoniae*)

Zaradi nezadostne učinkovitosti se ciprofloksacin ne priporoča za zdravljenje streptokoknih okužb.

Okužbe spolovil

Epididimo-orhitis in medenično vnetno bolezen lahko povzroča za fluorokinolone odporna bakterija *Neisseria gonorrhoeae*.

Za zdravljenje epididimo-orhitisa in medenične vnetne bolezni se sme empirično uporabiti

1.3.1	Ciprofloksacin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

ciprofloksacin le v kombinaciji z drugimi ustreznimi antibakterijskimi zdravili (npr. cefalosporinom), razen če se lahko izključi na ciprofloksacin odporno *Neisseria gonorrhoeae*. Če po treh dneh zdravljenja ni kliničnega izboljšanja, je treba o zdravljenju ponovno razmisliti.

Okužbe sečil

Odpornost *Escherichia coli* – najpogostejšega povzročitelja okužb sečil – na fluorokinolone je različna v posameznih državah Evropske unije. Predpisovalcem se priporoča, da upoštevajo lokalne podatke o prevalenci odpornosti *Escherichia coli* na fluorokinolone.

Intraabdominalne okužbe

Podatki o učinkovitosti ciprofloksacina pri zdravljenju intraabdominalnih okužb po kirurških posegih so omejeni.

Potovalna driska

Pri zdravljenju bolnikov s potovalno drisko je potrebno upoštevati podatke o odpornosti povzročiteljev na ciprofloksacin v državah, v katere so potovali.

Okužbe kosti in sklepov

Ciprofloksacin je treba uporabljati v kombinaciji z drugimi antibakterijskimi zdravili, odvisno od mikrobioloških izvidov.

Inhalacijski vranični prisad

Uporaba pri ljudeh je odvisna od *in-vitro* občutljivosti in podatkov pridobljenih iz preskušanj na živalih ter omejenih podatkov pridobljenih pri ljudeh. Zdravnik mora upoštevati nacionalne/mednarodne smernice glede zdravljenja vraničnega prisada.

Pediatrična populacija

Pomembno je, da se pri uporabi ciprofloksacina pri otrocih in mladostnikih upoštevajo veljavne smernice. Zdravljenje s ciprofloksacinom lahko začne le zdravnik, ki ima izkušnje z zdravljenjem cistične fibroze/hudih okužb pri otrocih in mladostnikih.

Ciprofloksacin povzroča artropatijo v nosilnih sklepih nerazvitih živali. Podatki o varnosti iz randomizirane, dvojno slepe študije o uporabi ciprofloksacina pri otrocih (ciprofloksacin: n = 335, povprečna starost = 6,3 leta; primerjalno zdravilo: n = 349, povprečna starost = 6,2 leti, starost = 1 do 17 let) so pokazali, da se z zdravilom domnevno povezana artropatija (glede na klinične znake in simptome) pojavi do 42. dneva v 7,2 % oz. 4,6 %. Pri spremljanju bolnikov do enega leta se je z zdravilom domnevno povezana artropatija pojavila v 9 % oz. 5,7 %. Pogostnost pojava z zdravilom domnevno povezane artropatije čez čas v nobeni skupini ni bila statistično značilna. Zaradi možnih neželenih učinkov na sklepe in/ali sosednja tkiva, se zdravljenje lahko začne samo po skrbni oceni koristnosti zdravljenja in tveganja (glejte poglavje 4.8).

Okužbe dihal pri cistični fibrozi

V klinična preskušanja so bili vključeni otroci in mladostniki v starosti od 5 do 17 let. Izkušnje pri otrocih, starih med 1 in 5 let, so bolj omejene.

Zapletene okužbe sečil in pielonefritisa

O možnosti zdravljenja okužb sečil s ciprofloksacinom je treba razmisliti kadar druga zdravljenja ne pridejo v poštev in na podlagi mikrobioloških izvidov.

V klinična preskušanja so bili vključeni otroci in mladostniki v starosti od 1 do 17 let.

Druge specifične hude okužbe

Za zdravljenje drugih hudih okužb je treba upoštevati veljavne smernice ali natančno oceniti razmerje tveganja in koristi, ko druga zdravljenja ne pridejo v poštev, ali ko je bilo običajno zdravljenje neuspešno in mikrobiološki izvidi opravičujejo uporabo zdravila ciprofloksacin.

Uporabo ciprofloksacina pri hudih okužbah, ki niso omenjene zgoraj, niso ocenjevali v kliničnih

1.3.1	Ciprofloxacín
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

preiskúšanjih. Klinične izkušnje pri drugih hudih okužbah so omejene, zato je pri bolnikih s temi okužbami potrebna posebna pozornost.

Preobčutljivostne reakcije

V nekaterih primerih se preobčutljivostne in alergijske reakcije, tudi anafilaksa in anafilaktoidne reakcije, pojavijo že po prvem odmerku ciprofloksacina (glejte poglavje 4.8) in so lahko življenjsko ogrožajoče. Če se pojavi taka reakcija, je treba zdravljenje s ciprofloksacinom prekiniti in ustrezno ukrepati.

Mišično-skeletni sistem

Ciprofloksacin se praviloma ne sme uporabljati pri bolnikih z boleznimi ali s poškodbami kit v anamnezi, ki so bile povezane z zdravljenjem s kinoloni. V zelo redkih primerih, glede na mikrobiološke izvide, o povzročiteljih in oceni tveganja in koristi, se lahko ciprofloksacin predpiše tudi tem bolnikom za zdravljenje posebno hudih okužb, predvsem če je bilo standardno zdravljenje neuspešno ali odpornost bakterije opravičuje uporabo ciprofloksacina.

Tendinitis in ruptura kite

Tendinitis in ruptura kite (zlasti, a ne izključno, Ahilove tetive), včasih obojestransko, se lahko pojavita že v 48 urah po začetku zdravljenja s kinoloni in fluorokinoloni, o njiju pa so poročali tudi še več mesecev po prenehanju zdravljenja. Tveganje za tendinitis in rupturo kite je povečano pri starejših bolnikih, bolnikih z okvaro ledvic, bolnikih s presajenimi organi in pri tistih, ki so se sočasno zdravijo s kortikosteroidi. Sočasni uporabi kortikosteroidov se je zato treba izogibati.

Ob prvem znaku tendinitisa (npr. boleča oteklina, vnetje), je treba zdravljenje s ciprofloksacinom prenehati in razmisliti o drugačnem zdravljenju. Prizadeto okončino ali okončine je treba ustrezno oskrbeti (npr. imobilizacija). Če se pojavijo znaki tendinopatije, se ne sme uporabiti kortikosteroidov.

Aortna anevrizma in disekcija

V epidemioloških študijah so poročali o povečanem tveganju za aortno anevrizmo in disekcijo po vnosu fluorokinolonov, zlasti pri starejši populaciji.

Pri bolnikih s pozitivno družinsko anamnezo anevrizme ali pri bolnikih, ki so jim postavili diagnozo obstoječe aortne anevrizme in/ali aortne disekcije, ali v prisotnosti drugih dejavnikov tveganja ali stanj, ki so predispozicija za aortno anevrizmo in disekcijo (npr. Marfanov sindrom, vaskularna oblika Ehlers-Danlosovega sindroma, Takayasujev arteritis, velikocelični arteritis, Behçetova bolezen, hipertenzija, znana ateroskleroza), se smejo zato fluorokinoloni uporabljati le po natančni oceni razmerja med koristmi in tveganji ter razmisleku o drugih možnostih zdravljenja.

Ob nenadni bolečini v trebuhu, hrbtu ali prsnem košu se bolnikom priporoča, da se nemudoma posvetujejo z zdravnikom na urgentnem oddelku.

Motnje vida

Če se pojavijo motnje vida ali kakršne koli očesne spremembe, mora bolnik takoj obiskati oftalmologa.

Fotosenzitivnost

Ciprofloksacin povzroča fotosenzitivnostne reakcije. Bolnikom, ki jemljejo ciprofloksacin, je treba odsvetovati daljše izpostavljanje neposredni sončni svetlobi ali ultravijoličnemu sevanju med zdravljenjem (glejte poglavje 4.8)

Osrednje živčevje

Znano je, da kinoloni povzročajo krče in znižujejo prag zanje. Poročali so o primerih epileptičnega statusa (status epilepticus). Pri bolnikih z motnjami osrednjega živčevja, ki so nagnjeni h pojavljanju krčev, je treba ciprofloksacin uporabljati previdno. Če se pojavijo krči, je treba zdravljenje s ciprofloksacinom prekiniti (glejte poglavje 4.8). Psihiatrične reakcije se lahko pojavijo že po prvem odmerku ciprofloksacina. V zelo redkih primerih lahko depresija ali psihoza napredujeta do samomorilnega razmišljanja / misli, ki se končajo s poskusom samomora ali z izvršenim samomorom.

1.3.1	Ciprofloxacín
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

V takih primerih je treba zdravljenje s ciprofloksacinom prekiniti.

Dolgotrajni, onesposablajoči in potencialno ireverzibilni resni neželeni učinki

Pri bolnikih, ki so prejeli kinolone in fluorokinolone, so, neodvisno od njihove starosti in obstoječih dejavnikov tveganja, poročali o zelo redkih primerih dolgotrajnih (več mesecev ali let trajajočih), onesposablajočih in potencialno ireverzibilnih neželenih učinkov, ki so vplivali na različne organske sisteme, včasih na več hkrati (mišično-skeletni sistem, živčevje, duševno zdravje in čutila).

Zdravljenje s ciprofloksacinom je treba prenehati takoj ob prvih znakih ali simptomih kakršnih koli resnih neželenih učinkov, bolniku pa je treba svetovati, naj se posvetuje z zdravnikom, ki mu je zdravilo predpisal.

Periferna nevropatija

Pri bolnikih, ki so prejeli kinolone in fluorokinolone, so poročali o primerih senzorične ali senzorično-motorične polinevropatije, ki se je izražala kot parestezija, hipestezija, disestezija ali šibkost. Bolnikom, ki se zdravijo s ciprofloksacinom, je treba svetovati, da morajo pred nadaljevanjem zdravljenja obvestiti zdravnika, če se pojavijo simptomi nevropatije, npr. bolečina, žarenje, mravljinčenje, odrevenelost ali šibkost, da se prepreči razvoj potencialno ireverzibilnega stanja (glejte poglavje 4.8).

Srčne bolezni

Fluorokinolone, vključno z ciprofloksacin, je treba previdno uporabljati pri bolnikih z znanimi dejavniki tveganja za podaljšanje intervala QT, kot so:

- prirojeni sindrom dolgega intervala QT,
- sočasno jemanje zdravil, za katera je znano, da podaljšujejo interval QT (npr. antiaritmikov razreda IA in III, tricikličnih antidepresivov, makrolidov, antipsihotikov),
- nekorrigirano elektrolitsko ravnovesje (npr. hipokaliemija, hipomagneziemija),
- srčne bolezni (npr. srčno popuščanje, miokardni infarkt, bradikardija).

Starejši bolniki in ženske so lahko bolj občutljive na zdravila, ki podaljšajo interval QT. Pri teh bolnikih je potrebna previdnost pri uporabi fluorokinolonov, tudi ciprofloksacina. (glejte poglavja 4.2 Starejši bolniki, 4.5, 4.8 in 4.9).

Disglukemija

Kot pri drugih kinolonih, so tudi pri ciprofloksacinu poročali o spremembah vrednosti glukoze v krvi, kar vključuje tako hipoglikemijo kot hiperglikemijo (glejte poglavje 4.8), običajno pri bolnikih s sladkorno boleznijo, ki so se sočasno zdravili s peroralnimi antidiabetiki (npr. glibenklamid) ali z insulinom. Poročali so o primerih hipoglikemične kome. Pri bolnikih s sladkorno boleznijo je priporočljivo skrbno spremljanje vrednosti glukoze v krvi.

Prebavila

Če se med zdravljenjem s ciprofloksacinom ali po njem (tudi več tednov po koncu zdravljenja) pojavi huda in trdovratna driska, so ti simptomi lahko povezani s kolitisom, ki nastane zaradi jemanja antibiotikov (življenjsko nevarno stanje z možnim smrtnim izidom), ki zahteva takojšnje zdravljenje (glejte poglavje 4.8). V takih primerih je treba zdravljenje s ciprofloksacinom takoj prekiniti in pričeti z ustreznim zdravljenjem bolnika. Uporaba zdravil, ki zavirajo peristaltiko, je kontraindicirana.

Ledvica in sečila

Poročali so o kristaluriji, ki je povezana z uporabo ciprofloksacina (glejte poglavje 4.8). Bolniki, ki jemljejo ciprofloksacin, morajo biti primerno hidrirani; izogibati se je treba preveliki alkalnosti seča.

Okvarjeno ledvično delovanje

Ker se ciprofloksacin v veliki meri izloča nespremenjen skozi ledvice, je bolnikom z okvarjenim ledvičnim delovanjem treba prilagoditi odmerek, kot je opisano v poglavju 4.2, da bi se izognili povečanju števila neželenih učinkov zaradi kopičenja ciprofloksacina.

1.3.1	Ciprofloksacin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Hepatobiliarni sistem

Pri zdravljenju s ciprofloksacinom so poročali o primerih jetrne nekroze in življenjsko nevarne jetrne okvare (glejte poglavje 4.8). V primeru znakov ali simptomov jetrne bolezni (npr. anoreksija, zlatenica, temen seč, srbenje ali napet trebuh), je treba zdravljenje prekiniti.

Pomanjkanje glukoza-6-fosfat dehidrogenaze

Pri bolnikih s pomanjkanjem glukoza-6-fosfat dehidrogenaze, ki so prejeli ciprofloksacin, so poročali o hemolitičnih reakcijah. V takih primerih se je treba izogibati zdravljenju s ciprofloksacinom, razen če je korist zdravljenja večja od tveganja. Ob tem je potrebno spremljati možnost pojava hemolize.

Odpornost

Med ali po zdravljenju s ciprofloksacinom se lahko izolirajo bakterije odporne na ciprofloksacin z ali brez klinično izražene superinfekcije. Tveganje je večje posebno med dolgotrajnim zdravljenjem, pri zdravljenju nozokomialnih okužb in/ali kadar so povzročitelji iz vrst *Staphylococcus* in *Pseudomonas*.

Citokrom P450

Ciprofloksacin zavira encimski sistem CYP1A2, kar lahko povzroči zvišanje serumskih koncentracij sočasno danih zdravil, ki se presnavljajo s pomočjo tega encima (npr. teofilin, klozapin, olanzapin, ropinirol, tizanidin, duloksetin, agomelatin). Sočasna uporaba ciprofloksacina in tizanidina je kontraindicirana. Bolnike, ki jemljejo ta zdravila sočasno s ciprofloksacinom je treba skrbno nadzorovati glede pojava kliničnih znakov prevelikega odmerjanja in če je potrebno, določiti serumske koncentracije (npr. teofilina) (glejte poglavje 4.5).

Metotreksat

Sočasna uporaba ciprofloksacina in metotreksata se ne priporoča (glej poglavje 4.5).

Interakcije s testi

Pri bolnikih, ki jemljejo ciprofloksacin, so lahko *in vitro* bakteriološki testi učinkovitosti ciprofloksacina proti *Mycobacterium tuberculosis* lažno negativni.

Reakcije na mestu injiciranja

Po intravenski uporabi ciprofloksacina se lahko pojavijo lokalne reakcije. Reakcije so bolj pogoste, če se ciprofloksacin infundira 30 min ali manj. Lokalne kožne reakcije izginejo hitro po koncu infundiranja. Nadaljnja intravenska uporaba ni kontraindicirana, razen če se reakcije ponovijo ali se zdravstveno stanje poslabša.

Natrij

Koncentrat za raztopino za infundiranje vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija na odmerek, kar v bistvu pomeni "brez natrija".

Raztopina za infundiranje ima visoko vsebnost natrija. To je treba upoštevati predvsem pri osebah na dieti z majhnim vnosom soli. Največji dnevni vnos natrija za odrasle osebe, ki ga priporoča SZO, znaša 2 g.

Ciprinol 100 mg/50 ml raztopina za infundiranje vsebuje 175,52 mg natrija na ampulo, kar je enako 8,78 % največjega dnevnega vnosa natrija za odrasle osebe, ki ga priporoča SZO.

Ciprinol 200 mg/100 ml raztopina za infundiranje vsebuje 351,03 mg natrija na ampulo, kar je enako 17,55 % največjega dnevnega vnosa natrija za odrasle osebe, ki ga priporoča SZO.

Ciprinol 400 mg/200 ml raztopina za infundiranje vsebuje 702,07 mg natrija na ampulo, kar je enako 35,1 % največjega dnevnega vnosa natrija za odrasle osebe, ki ga priporoča SZO.

Pri odmerku 111,4 ml se doseže meja 17 mmol (391 mg) natrija. V maksimalnem dnevnem odmerku (600 ml raztopine za infundiranje) je 2106,21 mg natrija, kar je 105,3 % največjega dnevnega vnosa natrija za odrasle osebe, ki ga priporoča SZO.

4.5 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij

SmPCPIL127323_5	21.02.2019 – Updated: 10.02.2020	Page 9 of 22
-----------------	----------------------------------	--------------

1.3.1	Ciprofloksacin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Vpliv drugih zdravil na ciprofloksacin

Zdravila, za katera je znano, da podaljšajo interval QT

Tako kot druge fluorokinolone je treba tudi ciprofloksacin uporabljati previdno pri bolnikih, ki jemljejo zdravila, za katera je znano, da podaljšujejo interval QT (npr. antiaritmike razreda IA ali III, triciklične antidepresivi, makrolide, antipsihotike) (glejte poglavje 4.4).

Probenecid

Probenecid ovira izločanje ciprofloksacina skozi ledvice. Sočasna uporaba probenecida in ciprofloksacina zveča serumsko koncentracijo ciprofloksacina.

Metoklopramid

Metoklopramid pospeši absorpcijo ciprofloksacina (peroralno) in tako skrajša čas za doseg največje plazemske koncentracije. Na biološko uporabnost ciprofloksacina ne vpliva.

Omeprazol

Sočasna uporaba zdravil, ki vsebujejo ciprofloksacin in omeprazol, povzroči rahlo zmanjšanje C_{max} in AUC ciprofloksacina.

Vpliv ciprofloksacina na druga zdravila:

Tizanidin

Tizanidina se ne sme uporabljati sočasno s ciprofloksacinom (glejte poglavje 4.3). V klinični študiji se je pri zdravih prostovoljcih, ki so sočasno s tizanidinom prejeli tudi ciprofloksacin, zvečala serumska koncentracija tizanidina (zvišanje C_{max} : 7-kratno, razpon: 4- do 21-kratno, zvišanje AUC: 10-kratno, razpon: 6- do 24-kratno). Z zvišanjem serumske koncentracije sta bila povezana izrazit hipotenzivni in sedativni učinek.

Metotreksat

Ledvično tubulno izločanje metotreksata je pri sočasni uporabi ciprofloksacina zavrto, zato se lahko zveča njegova plazemska koncentracija in tveganje za pojav z metotreksatom povezanih toksičnih reakcij. Sočasna uporaba se ne priporoča (glejte poglavje 4.4).

Teofilin

Sočasna uporaba ciprofloksacina in teofilina lahko zveča serumsko koncentracijo teofilina. To lahko povzroči neželene učinke, ki so v zelo redkih primerih lahko življenjsko ogrožajoči ali smrtni. Med sočasno uporabo teh dveh zdravil je treba spremljati serumsko koncentracijo teofilina in če je potrebno, njegov odmerek zmanjšati (glejte poglavje 4.4).

Drugi derivati ksantina

Pri sočasni uporabi ciprofloksacina in kofeina ali pentoksifilina (okspentifilin) so poročali o zvečanih serumskih koncentracijah teh ksantinskih derivatov.

Fenitoin

Sočasna uporaba ciprofloksacina in fenitoina lahko povzroči zvišanje ali znižanje serumske koncentracije fenitoina zato se priporoča skrbno spremljanje ravni zdravila.

Ciklosporin

Pri bolnikih, ki so sočasno jemali zdravila, ki vsebujejo ciprofloksacin in ciklosporin, so ugotovili prehodno zvečanje koncentracije serumskega kreatinina, zato je pri teh bolnikih treba pogosto (dvakrat tedensko) določati koncentracije kreatinina v serumu.

Antagonisti vitamina K

1.3.1	Ciprofloxacín
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Sočasna uporaba ciprofloksacina in antagonista vitamina K lahko zveča njegov antikoagulacijski učinek. Tveganje je odvisno od okužbe, starosti in splošnega stanja bolnikov, zato je v teh pogojih težko oceniti vpliv ciprofloksacina na povečanje INR (International Normalised Ratio). Med zdravljenjem in kmalu po sočasni uporabi ciprofloksacina in antagonista vitamina K (npr. varfarin, acenokumarol, fenprokumon ali fluindion) je treba pogosteje določati vrednosti INR.

Duloksetin

V kliničnih raziskavah so ugotovili, da se zaradi sočasne uporabe duloksetina in močnih zaviralcev izoencima CYP450 1A2, npr. fluvoksamina, lahko zvečata AUC in C_{max} duloksetina. Čeprav kliničnih podatkov o možni interakciji s ciprofloksacinom ni, se med njuno sočasno uporabo lahko pričakuje podobne učinke (glejte poglavje 4.4).

Ropinirol

V kliničnih študijah so ugotovili, da se zaradi sočasne uporabe ropinirola in ciprofloksacina, ki je srednje močni zaviralec izoencima CYP450 1A2, zvečata C_{max} in AUC ropinirola za 60 % oz. 84 %. Priporoča se klinično spremljanje bolnika glede neželenih učinkov in ustrezna prilagoditev odmerkov ropinirola med zdravljenjem s ciprofloksacinom in po koncu zdravljenja s ciprofloksacinom (glejte poglavje 4.4).

Lidokain

Pri zdravih osebah so ugotovili, da se ob sočasni uporabi zdravil, ki vsebujejo lidokain, in ciprofloksacina, ki je srednje močan zaviralec izoencima CYP450 1A2, zmanjša očistek intravenskega lidokaina za 22 %. Čeprav so bolniki zdravljenje z lidokainom dobro prenašali, lahko ob sočasni uporabi pride do morebitnega součinkovanja s ciprofloksacinom in s tem povezanih neželenih učinkov.

Klozapin

Po sedemdnevni sočasni uporabi ciprofloksacina v odmerku 250 mg so se zvečale serumske koncentracije klozapina in N-desmetilklozapina za 29 % oz. 31 %. Priporoča se klinično spremljanje bolnika in ustrezna prilagoditev odmerkov klozapina med zdravljenjem in po koncu zdravljenja s ciprofloksacinom (glejte poglavje 4.4).

Sildenafil

Po peroralnem dajanju 50 mg sildenafilu skupaj s 500 mg ciprofloksacina je pri zdravih osebah prišlo do približno dvakratnega zvečanja C_{max} in AUC sildenafilu. Zato je pri predpisovanju ciprofloksacina hkrati s sildenafilom potrebna previdnost in razmislek o koristih in tveganjih zdravljenja.

Agomelatin

Klinične študije so pokazale, da fluvoksamin, kot močan zaviralec izoencima CYP450 1A2, znatno zavira presnovo agomelatina, zaradi česar pride do 60-kratnega povečanja izpostavljenosti agomelatinu. Čeprav ni na voljo kliničnih podatkov o morebitnem medsebojnem delovanju s ciprofloksacinom, ki je zmeren zaviralec CYP450 1A2, lahko pri sočasnem dajanju pričakujemo podobne učinke ("Citokrom P450" v poglavju 4.4).

Zolpidem

Sočasno dajanje ciprofloksacina lahko poveča koncentracijo zolpidema v krvi, zato sočasna uporaba ni priporočljiva.

4.6 Plodnost, nosečnost in dojenje

Nosečnost

Podatki o uporabi ciprofloksacina pri nosečnicah, ki so na voljo, ne kažejo malformacij ali fetoneonatalne toksičnosti. Študije na živalih ne kažejo direktnih ali indirektnih škodljivih učinkov glede vpliva na sposobnost razmnoževanja. Pri mladih in prenatalnih živalih, ki so bile izpostavljene

1.3.1	Ciprofloxacín
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

kinolonom, so opažali učinke na nerazvitem hrustancu, zato se možnosti poškodb sklepnega hrustanca pri nerazvitih organizmih/fetusih ne da zanesljivo izključiti (glejte poglavje 5.3).

Zaradi varnostnih ukrepov se je po možnosti treba izogibati uporabi ciprofloksacina med nosečnostjo.

Dojenje

Ciprofloxacín se izloča v materino mleko. Zaradi možnega tveganja za poškodbe sklepov se ciprofloksacina med dojenjem ne sme uporabljati.

4.7 Vpliv na sposobnost vožnje in upravljanja strojev

Zaradi nevroloških učinkov ciprofloksacín lahko vpliva na odzivne sposobnosti. Sposobnost vožnje in upravljanja strojev je lahko zmanjšana.

4.8 Neželene učinki

Neželena učinka, o katerih so največkrat poročali, sta slabost in driska.

Neželene učinki, ki so jih opazili v kliničnih študijah in v obdobju trženja s ciprofloksacinom (peroralno, intravensko in sekvenčno zdravljenje) so razvrščeni po pogostnosti.

Pri pogostnosti so upoštevani podatki o peroralni in intravenski uporabi ciprofloksacina.

Organski sistem	Pogosti ≥ 1/100 do < 1/10	Občasni ≥ 1/1.000 do < 1/100	Redki ≥ 1/10.000 do < 1/1.000	Zelo redki < 1/10.000	Neznana pogostnost (ni mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov)
Infekcijske in parazitske bolezni		glivične okužbe			
Bolezni krvi in limfatičnega sistema		eozinofilija	levkopenija, anemija, nevtropenija, levkocitoza, trombocitopenija, trombocitemija,	hemolitična anemija, agranulocitoza, pancitopenija (živiljenjsko nevarna), depresija kostnega mozga (živiljenjsko nevarna)	
Bolezni imunskega sistema			alergijska reakcija, alergijski edem/angioedem	anafilaktična reakcija, anafilaktični šok (živiljenjsko nevaren) (glejte poglavje 4.4), reakcija podobna serumski bolezni	
Bolezni endokrinega sistema					sindrom neustreznega izločanja

1.3.1		Ciprofloxacin			
SPC, Labeling and Package Leaflet		SI			
					antidiuretičnega hormona (SIADH)
Presnovne in prehranske motnje		anoreksija	hiperglikemija, hipoglikemija (glejte poglavje 4.4)		hipoglikemična koma (glejte poglavje 4.4)
Psihiatrične motnje*		psihomotorična hiperaktivnost/ agitacija,	zmedenost in dezorientiranost, anksiozna reakcija, nočne more, depresija (ki lahko privedejo do samomorilnih teženj/misli ali poskusov samomora in samomora (glejte poglavje 4.4), halucinacije	psihotične reakcije (ki lahko privedejo do samomorilnih teženj/misli ali poskusov samomora in samomora (glejte poglavje 4.4)	manija, hipomanija
Bolezni živčevja*		glavobol, ometica, motnje spanja, motnje okusa,	parestezija in disestezija, hipoestezija, tremor, krči (vklj. z epileptičnim statusom glejte poglavje 4.4), vrtoglavica	migrena, motnje koordinacije, motnje ravnotežja, motnje vohanja, zvišan intrakranialni tlak, ataksija, hiperestezija, trzanje, cerebralni psevdotumor	periferna nevropatija, polinevropatija (glejte poglavje 4.4)
Očesne bolezni*			motnje vida (diplopija)	motnje zaznavanja barv	
Ušesne bolezni, vključno z motnjami labirinta*			zvonjenje v ušesih, oglušitev/motnje sluha		
Srčne bolezni			tahikardija		ventrikularna aritmija in torsades de pointes (predvsem pri bolnikih z dejavniki tveganja za podaljšanje intervala QT), podaljšanje intervala QT na elektrokardiogramu (glejte poglavji 4.4 in 4.9)

1.3.1			Ciprofloxacin		
SPC, Labeling and Package Leaflet			SI		
Žilne bolezni			vazodilatacija, hipotenzija, sinkopa,	vaskulitis	
Bolezni dihal, prsnega koša in mediastinalnega prostora			dispneja (tudi astmatsko stanje)		
Bolezni prebavil	slabost, driska	bruhanje bolečine v trebuhu, dispepsija, flatulenca	driska, ki nastane zaradi jemanja antibiotikov vključno s pseudomembranskim kolitisom (zelo redko z možnim smrtnim izidom) (glejte poglavje 4.4)	pankreatitis	
Bolezni jeter, žolčnika in žolčevodov		zvišanje vrednosti transaminaz, zvišanje vrednosti bilirubina	jetrna okvara, holestatski ikterus, hepatitis	jetrna nekroza (zelo redko napreduje v življenjsko nevarno jetrno odpoved) (glejte poglavje 4.4)	
Bolezni kože in podkožja		izpuščaji, srbenje, koprivnica,	fotosenzitivne reakcije (glejte poglavje 4.4)	petehije, manjši multififormni eritem, nodozni eritem, Stevens-Johnsonov sindrom (lahko življenjsko nevaren), toksična epidermalna nekroliza (lahko življenjsko nevarna)	akutna generalizirana eksantemska pustuloza (AGEP), z zdravilom povezan izpuščaj z eozinofilijo in sistemskimi simptomi (DRESS)
Bolezni mišično-skeletnega sistema in vezivnega tkiva*		mišično-skeletne bolečine (npr. bolečine v okončinah, hrbtu,	mialgija, artritis, zvečanje mišičnega tonusa in krči	mišična oslabelost, tendinitis, raztrganine tetiv (predvsem Ahilove	

1.3.1		Ciprofloxacin			
SPC, Labeling and Package Leaflet		SI			
		prsnem košu), artralgijska,		tetive) (glejte poglavje 4.4), poslabšanje simptomov miastenije gravis (glejte poglavje 4.4)	
Bolezni sečil		ledvična okvara	ledvična odpoved, hematurija, kristalurija (glejte poglavje 4.4), tubulointersticijski nefritis		
Splošne težave in spremembe na mestu aplikacije*		astenija, zvišana telesna temperatura,	edem, znojenje (hiperhidroza)		
Preiskave		zvišanje vrednosti alkalne fosfataze v krvi	zvišanje vrednosti amilaze	povečana vrednost lipaze	povišano mednarodno normalizirano razmerje (INR - pri bolnikih, ki se zdravijo z antagonisti vitamina K)

*V povezavi z uporabo kinolonov ali fluorokinolonov, v nekaterih primerih neodvisno od obstoječih dejavnikov tveganja, so poročali o zelo redkih primerih dolgotrajnih (več mesecev ali let trajajočih), onesposablajočih in potencialno ireverzibilnih resnih neželenih učinkov zdravila, ki so vplivali na različne organske sisteme in čutila, včasih na več hkrati (vključno z učinki, kot so tendonitis, ruptura kite, artralgijska, bolečine v okončinah, težave pri hoji, nevropatije, povezane s parestezijo, depresija, utrujenost, motnje spomina, motnje spanja ter okvara sluha, vida, okusa in vonja) (glejte poglavje 4.4).

V podskupini bolnikov, ki so se zdravili intravensko ali sekvenčno (intravensko, nato peroralno), so se pogosteje pojavili naslednji neželeni učinki:

Pogosti	bruhanje, prehodno zvišanje vrednosti transaminaz, izpuščaj
Občasni	trombocitopenija, trombocitemija, zmedenost in dezorientiranost, halucinacije, parestezija in disestezija, krči, vrtoglavica, motnje vida, oglušitev, tahikardija, vazodilatacija, hipotenzija, prehodna jetrna okvara, holestatska zlatenica, ledvična odpoved, edem
Redki	pancitopenija, depresija kostnega mozga, anafilaktični šok, psihotične reakcije, migrena, motnje vonja, okvara sluha, vaskulitis, pankreatitis, jetrna nekroza, petehije, pretrganje kite

Pediatrična populacija

Pogostnost pojava zgoraj omenjene artropatije, je podana na podlagi zbranih podatkov iz študij pri odraslih. Artropatija se pri otrocih pojavlja pogosteje (glejte poglavje 4.4).

Poročanje o domnevnih neželenih učinkih

Poročanje o domnevnih neželenih učinkih zdravila po izdaji dovoljenja za promet je pomembno. Omogoča namreč stalno spremljanje razmerja med koristmi in tveganji zdravila. Od zdravstvenih delavcev se zahteva, da poročajo o katerem koli domnevnem neželenem učinku zdravila na:

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke

1.3.1	Ciprofloxacín
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Sektor za farmakovigilanco
 Nacionalni center za farmakovigilanco
 Slovenčeva ulica 22
 SI-1000 Ljubljana
 Tel: +386 (0)8 2000 500
 Faks: +386 (0)8 2000 510
 e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si
 spletna stran: www.jazmp.si

4.9 Preveliko odmerjanje

Prekomerni odmerek 12 g je povzročil blage simptome toksičnosti. Akutni prekomerni odmerek 16 g pa je povzročil akutno ledvično odpoved.

Simptomi prekomernega odmerjanja so vrtočlavlja, tremor, glavobol, utrujenost, krči, halucinacije, zmedenost, neprijeten občutek v trebuhu, ledvične in jetrne okvare in tudi kristalurijska in hematurijska. Poročali so tudi o reverzibilni nefrotoksičnosti.

Poleg običajnih ukrepov nujne medicinske pomoči, kot je izpiranje želodca in dajanje medicinskega oglja, se priporoča nadzor ledvičnega delovanja, in če je potrebno za zaščito pred kristalurijsko tudi nadzor pH in kislosti seča. Bolniki morajo biti primerno hidrirani. Antacidi, ki vsebujejo kalcij ali magnezij, lahko teoretično zmanjšajo absorpcijo ciprofloksacina pri prevelikem odmerjanju. S hemodializo ali peritonealno dializo se lahko iz telesa odstrani le manjša količina ciprofloksacina (< 10%).

V primeru prevelikega odmerjanja je zdravljenje simptomatsko. Zaradi možnosti podaljšanja intervala QT je potreben elektrokardiografski nadzor (EKG).

5. FARMAKOLOŠKE LASTNOSTI

5.1 Farmakodinamične lastnosti

Farmakoterapevtska skupina: zdravila za sistemsko zdravljenje bakterijskih infekcij, fluorokinoloni, oznaka ATC: J01MA02.

Mehanizem delovanja

Kot antibakterijsko zdravilo iz skupine fluorokinolonov ciprofloksacin zavira bakterijska encima topoizomerozo II (DNK girazo) in topoizomerozo IV, ki sta potrebna za podvajanje, prepisovanje, popravljanje in rekombinacijo bakterijske DNK.

Razmerje farmokinetike/farmakodinamike

Učinek je odvisen predvsem od razmerja med največjo serumsko koncentracijo (C_{max}) in minimalno inhibitorno koncentracijo (MIK) ciprofloksacina proti bakterijam oziroma razmerja med področjem pod krivuljo (AUC) in MIK.

Mehanizem odpornosti

In vitro študije so pokazale, da se odpornost proti ciprofloksacinu razvije postopno in je pogosto posledica mutacij na ciljnih mestih DNK giraze in topoizomeroze IV. Stopnja navzkrižne odpornosti med ciprofloksacinom in ostalimi fluorokinoloni je različna. Posamezne mutacije ne povzročajo klinične odpornosti, večkratne mutacije pa pogosto povzročijo klinično odpornost na večino ali vse učinkovine v skupini.

Neprepustnosti in/ali mehanizmi odpornosti, kjer gre za prenos učinkovine iz celice z membransko črpalko, vplivata na različno občutljivost za fluorokinolone, kar je odvisno od fizikalno-kemijskih lastnosti različnih učinkovin znotraj skupine ter afinitete do transportnih sistemov vsake posamezne

1.3.1	Ciprofloxacin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

učinkovine. Vsi *in vitro* mehanizmi odpornosti so običajno opazni pri kliničnih izolatih. Mehanizmi odpornosti, ki inaktivirajo druge antibiotike npr. prepustne pregrade (običajno pri bakteriji *Pseudomonas aeruginosa*) in membranske črpalke lahko vplivajo na občutljivost za ciprofloksacin. Poročali so tudi o odpornosti, pridobljeni s plazmidi, ki imajo qnr gene.

Spekter protibakterijske učinkovitosti

Mejne vrednosti ločujejo občutljive seve od sevov z vmesno občutljivostjo in nato od odpornih sevov: EUCAST (The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing) priporočila

Mikroorganizmi	Občutljiva	Odporna
<i>Enterobacteria</i>	S ≤ 0,5 mg/l	R > 1 mg/l
<i>Pseudomonas</i>	S ≤ 0,5 mg/l	R > 1 mg/l
<i>Acinetobacter</i>	S ≤ 1 mg/l	R > 1 mg/l
<i>Staphylococcus</i> spp. ¹	S ≤ 1 mg/l	R > 1 mg/l
<i>Haemophilus influenzae</i> in <i>Moraxella catarrhalis</i>	S ≤ 0,5 mg/l	R > 0,5 mg/l
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	S ≤ 0,03 mg/l	R > 0,06 mg/l
<i>Neisseria meningitidis</i>	S ≤ 0,03 mg/l	R > 0,06 mg/l
Mejne vrednosti za nespecifične vrste*	S ≤ 0,5 mg/l	R > 1 mg/l

1 *Staphylococcus* spp. – mejne vrednosti za ciprofloksacin povezane z zdravljenjem z visokimi odmerki.

* Mejne vrednosti za nespecifične vrste so določili na podlagi farmakokinetičnih in farmakodinamičnih podatkov in so neodvisne od distribucije MIK-a za specifične vrste. Uporabljajo se samo za vrste, pri katerih mejne vrednosti niso bile določene in se ne uporabljajo za vrste, pri katerih se test občutljivosti ne priporoča.

Razširjenost pridobljene odpornosti se lahko za izbrane vrste razlikuje geografsko in časovno. Predvsem pri zdravljenju hudih okužb je pomembno poznati lokalne podatke o odpornosti, predvsem za zdravljenje hujših okužb. Nasvet izvedenca je nujno potreben, kjer je lokalna razširjenost odpornosti tolikšna, da je koristnost uporabe učinkovine pri vsaj nekaterih vrstah okužb dvomljiva.

Specifične vrste bakterij razvrščene glede na občutljivost za ciprofloksacin (za streptokoke glejte poglavje 4.4).

SPLOŠNO OBČUTLJIVE VRSTE
<u>Aerobni, po Gramu pozitivni mikroorganizmi</u>
<i>Bacillus anthracis</i> (1)
<u>Aerobni, po Gramu negativni mikroorganizmi</u>
<i>Aeromonas</i> spp.
<i>Brucella</i> spp.
<i>Citrobacter koseri</i>
<i>Francisella tularensis</i>
<i>Haemophilus ducreyi</i>
<i>Haemophilus influenzae</i> *
<i>Legionella</i> spp.
<i>Moraxella catarrhalis</i> *
<i>Neisseria meningitidis</i>
<i>Pasteurella</i> spp.
<i>Salmonella</i> spp.*
<i>Shigella</i> spp.*
<i>Vibrio</i> spp.
<i>Yersinia pestis</i>

1.3.1	Ciprofloxacin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI
<u>Anaerobni mikroorganizmi</u>	
<i>Mobiluncus</i>	
<u>Drugi mikroorganizmi</u>	
<i>Chlamydia trachomatis</i> (\$)	
<i>Chlamydia pneumoniae</i> (\$)	
<i>Mycoplasma hominis</i> (\$)	
<i>Mycoplasma pneumoniae</i> (\$)	
VRSTE, PRI KATERIH JE PRIDOBLENA ODPORNOST LAHKO DVOMLJIVA	
<u>Aerobni, po Gramu pozitivni mikroorganizmi</u>	
<i>Enterococcus faecalis</i> (\$)	
<i>Staphylococcus</i> spp.* (2)	
<u>Aerobni, po Gramu negativni mikroorganizmi</u>	
<i>Acinetobacter baumannii</i> +	
<i>Burkholderia cepacia</i> +*	
<i>Campylobacter</i> spp.+*	
<i>Citrobacter freundii</i> *	
<i>Enterobacter aerogenes</i>	
<i>Enterobacter cloacae</i> *	
<i>Escherichia coli</i> *	
<i>Klebsiella oxytoca</i>	
<i>Klebsiella pneumoniae</i> *	
<i>Morganella morganii</i> *	
<i>Neisseria gonorrhoeae</i> *	
<i>Proteus mirabilis</i> *	
<i>Proteus vulgaris</i> *	
<i>Providencia</i> spp.	
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> *	
<i>Pseudomonas fluorescens</i>	
<i>Serratia marcescens</i> *	
<u>Anaerobni mikroorganizmi</u>	
<i>Peptostreptococcus</i> spp.	
<i>Propionibacterium acnes</i>	
ODPORNİ MIKROORGANIZMI	
<u>Aerobni, po Gramu pozitivni mikroorganizmi</u>	
<i>Actinomyces</i>	
<i>Enterococcus faecium</i>	
<i>Listeria monocytogenes</i>	
<u>Aerobni, po Gramu negativni mikroorganizmi</u>	
<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>	
<u>Anaerobni mikroorganizmi</u>	
razen mikroorganizmov navedenih zgoraj	
<u>Drugi mikroorganizmi</u>	
<i>Mycoplasma genitalium</i>	
<i>Ureaplasma urealyticum</i>	
* klinično učinkovitost so dokazali pri občutljivih izolatih za odobrene klinične indikacije + stopnja odpornosti $\geq 50\%$ v eni ali več državah Evropske unije (\$) naravna vmesna občutljivost v odsotnosti pridobljene odpornosti (1): Študije so izvedli pri eksperimentalnih okužbah živali po inhalaciji spor <i>Bacillus anthracis</i> ; te študije so odkrile, da antibiotiki dani čimprej po izpostavitvi, preprečijo pojav bolezni, če zdravljenje zmanjša število spor v organizmu po infektivnem odmerku. Uporaba pri ljudeh se priporoča primarno na osnovi <i>in vitro</i> podatkov o občutljivosti in podatkov iz preskušanj na živalih ter omejenih podatkov pridobljenih pri ljudeh. Dvomesečno zdravljenje s peroralnimi oblikami ciprofloksacina pri ljudeh v odmerkih 500 mg dvakrat na dan, naj bi bila učinkovita zaščita pred okužbo z vraničnim	

1.3.1	Ciprofloxacín
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

prisadom pri ljudeh. Zdravnik mora upoštevati nacionalne in/ali mednarodne smernice glede zdravljenja vraničnega prisada.

(2): Meticilin-odporne bakterije *S. aureus* zelo pogosto izraža koodpornost na flurokinolone. Stopnja odpornosti do meticilina je približno 20 do 50 % med vsemi stafilokoki in je običajno višja pri nozokomialnih izolatih.

5.2 Farmakokinetične lastnosti

Absorpcija

Po intravenski uporabi ciprofloksacina je povprečna najvišja serumska koncentracija ciprofloksacina ob koncu infundiranja. Farmakokinetika ciprofloksacina je linearna pri i.v. odmerkih do 400 mg.

Primerjava farmakokinetičnih parametrov pri i.v. uporabi zdravila dvakrat in trikrat na dan ne potrjuje kopičenja ciprofloksacina in njegovih presnovkov.

Pri 60-minutnem intravenskem infundiranju 200 mg ciprofloksacina ali po peroralni uporabi 250 mg ciprofloksacina na 12 ur je AUC enaka.

60-minutno infuzija 400 mg ciprofloksacina na vsakih 12 ur je bioekvivalentna 500 mg peroralnemu odmerku na 12 ur glede na AUC.

C_{max} je po i.v. uporabi 400 mg ciprofloksacina v 60 minutah na vsakih 12 ur podobna kot pri peroralni uporabi odmerka 750 mg.

AUC je po 60-minutnem infundiranju 400 mg ciprofloksacina na vsakih 8 ur enaka kot pri 750 mg peroralnem odmerku na vsakih 12 ur.

Porazdelitev

Ciprofloksacin se slabo veže na plazemske beljakovine (20 do 30 %) in je v plazmi prisoten pretežno v neionizirani obliki. Ravnotežni volumen porazdelitve je velik, 2 do 3 l na kilogram telesne mase. Ciprofloksacin doseže visoke koncentracije v določenih tkivih kot so pljuča (epitelijska tekočina, alveolarni makrofagi, biopsijska tkiva), sinusi in vnetne lezije in urogenitalni trakt (seč, prostata, endometrij), kjer skupna koncentracija preseže dosežene serumske koncentracije.

Biotransformacija

Znani so štiri presnovki ciprofloksacina, ki so jih odkrili v nizkih koncentracijah. To so desetilenciprofloksacin (M1), sulfociprofloksacin (M2), oksociprofloksacin (M3) in formilciprofloksacin (M4). *In vitro* presnovki delujejo protibakterijsko, vendar je njihova učinkovitost manjša od učinkovitosti ciprofloksacina.

Ciprofloksacin je srednje močan zaviralec izoencimskega sistema CYP450 1A2.

Izločanje

Ciprofloksacin se izloča večinoma nespremenjen skozi ledvice, preostanek pa z blatom.

Izločanje ciprofloksacina (% odmerka)		
	Intravenska uporaba	
	Seč	Blato
ciprofloksacin	61,5	15,2
presnovki (M ₁ -M ₄)	9,5	2,6

Ledvični očistek je 180 do 300 ml/kg/h, celotni telesni očistek pa 480 do 600 ml/kg/h. Ciprofloksacin se izloča z glomerulno filtracijo in tubulno sekrecijo. Hude okvare ledvic zvečajo razpolovni čas ciprofloksacina do 12 ur.

1.3.1	Ciprofloxacin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

Neledvični očistek ciprofloksacina je v glavnem posledica njegovega aktivnega izločanja skozi črevesje in presnove. Z žolčem se izloči 1 % odmerka. Koncentracija ciprofloksacina v žolču je velika.

Pediatrična populacija

Podatki o farmakokinetiki pri otrocih, so zelo omejeni.

V študijah pri otrocih C_{max} in AUC nista bili odvisni od starosti (nad prvim letom starosti). Pri večkratnem odmerjanju (10 mg/kg trikrat dnevno) niso opazili značilnega povečanja C_{max} in AUC.

Pri desetih otrocih s hudo sepsa, mlajših od enega leta, je bila po 60-minutnem intravenskem infundiranju odmerka 10 mg/kg, C_{max} 6,1 mg/l (med 4,6 in 8,3 mg/l); pri otrocih v starosti od 1 do 5 let je bila C_{max} 7,2 mg/l (med 4,7 in 11,8 mg/l).

Vrednosti AUC so bile 17,4 mg*h/l (med 11,8 in 32,0 mg*/l) oz. 16,5 mg*/l (med 11,0 in 23,8 mg*/l) glede na starostno skupino.

Te vrednosti so v mejah vrednosti o katerih so poročali pri uporabi terapevtskih odmerkov pri odraslih. Na podlagi analize farmakokinetike pri pediatričnih bolnikih z različnimi okužbami, je pričakovana povprečna razpolovna doba 4 do 5 ur, biološka uporabnost peroralne suspenzije pa med 50 in 80 %.

5.3 Predklinični podatki o varnosti

Predklinični podatki na osnovi običajnih študij toksičnosti pri enkratnem in ponavljajočih se odmerkih, kancerogenega potenciala ter vpliva na sposobnost razmnoževanja ne kažejo posebnega tveganja za človeka.

Podobno kot drugi kinoloni je ciprofloksacin fototoksičen za živali pri klinično pomembni izpostavljenosti. Podatki o fotomutagenosti/fotokancerogenosti kažejo na šibak fotomutageni ali fototumorogeni učinek ciprofloksacina *in vitro* in v poskusih na živalih. Učinek lahko primerjamo z učinkom drugih zaviralcev giraze.

Vplivi zdravila na sklepe:

Podobno kot drugi zaviralci giraze tudi ciprofloksacin povzroča poškodbe velikih nosilnih sklepov mladih živali. Obseg poškodbe hrustanca je različen in je odvisen od starosti, živalske vrste in odmerka; poškodba se lahko zmanjša z razbremenitvijo sklepa. V študijah pri odraslih živalih (podgana, pes) ni bilo poškodb hrustanca. V študijah na mladih slednih psih, ki so dobivali ciprofloksacin v terapevtskih odmerkih, je le ta po dveh tednih zdravljenja povzročil hude spremembe v sklepih, ki so bile opazne tudi po 5 mesecih.

6. FARMACEVTSKI PODATKI

6.1 Seznam pomožnih snovi

Koncentrata za raztopino za infundiranje:

mlečna kislina
dinatrijev edetat
koncentrirana klorovodikova kislina (E507) za uravnavanje pH
voda za injekcije

Raztopina za infundiranje:

natrijev laktat
natrijev klorid
koncentrirana klorovodikova kislina (E507) za uravnavanje pH
voda za injekcije

1.3.1	Ciprofloxacin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

6.2 Inkompatibilnosti

Zdravila ne smemo mešati z drugimi zdravili, razen s tistimi, ki so omenjena v poglavju 6.6.

Raztopino za infundiranje je treba vedno dajati posebej, razen če je potrjena kompatibilnost z drugimi raztopinami/zdravili. Vidni znaki inkompatibilnosti so npr. precipitacija, skaljenost in obarvanost.

Inkompatibilnost se pojavlja pri vseh raztopinah za infundiranje, ki so fizikalno ali kemično nestabilne pri pH vrednosti raztopin (npr. raztopine penicilina, heparina), še posebej v kombinaciji z raztopinami, prilagojenimi alkalnemu pH (pH raztopin ciprofloksacina: 3,9–4,5).

6.3 Rok uporabnosti

Koncentrat za raztopino za infundiranje: 5 let

Raztopina za infundiranje: 5 let

6.4 Posebna navodila za shranjevanje

Shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo.

Za shranjevanje zdravila ni posebnih temperaturnih omejitev.

6.5 Vrsta ovojnine in vsebina

100 mg koncentrat za raztopino za infundiranje

5 ampul z 10 ml koncentrata za raztopino za infundiranje po 100 mg, v škatli.

100 mg/50 ml raztopina za infundiranje

Viala, gumijasta zaporka, aluminijska zaporka: 1 viala s 50 ml raztopine za infundiranje, v škatli.

200 mg/100 ml raztopina za infundiranje

Viala, gumijasta zaporka, aluminijska zaporka:

- 1 viala s 100 ml raztopine za infundiranje, v škatli
- skupno pakiranje, ki vsebuje 10 škatel po 1 vialo s 100 ml raztopine za infundiranje.

400 mg/200 ml raztopina za infundiranje

Viala, gumijasta zaporka, aluminijska zaporka:

- 1 viala z 200 ml raztopine za infundiranje, v škatli.
- skupno pakiranje, ki vsebuje 10 škatel po 1 vialo z 200 ml raztopine za infundiranje.

6.6 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje in ravnanje z zdravilom

Ni posebnih zahtev za odstranjevanje.

Neuporabljeno zdravilo ali odpadni material zavržite v skladu z lokalnimi predpisi.

Raztopino za infundiranje pripravimo neposredno pred dajanjem.

Ciprinol raztopina za infundiranje je kompatibilna s fiziološko raztopino, z Ringerjevo raztopino, s Hartmannovo raztopino (Ringerjev laktat), 50 mg/ml ali 100 mg/ml raztopino glukoze, 100 mg/ml raztopino fruktoze, 50 mg/ml raztopino glukoze z 2,25 mg/ml NaCl ali 4,5 mg/ml NaCl.

Koncentrat za raztopino za infundiranje moramo pred uporabo razredčiti z ustrezno infuzijsko tekočino. Najmanjši volumen je 50 ml.

7. IMETNIK DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

SmPCPIL127323_5	21.02.2019 – Updated: 10.02.2020	Page 21 of 22
JAZMP-II/012G,IB/015,018,019G-12.2.2020		

1.3.1	Ciprofloxacin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI

KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

8. ŠTEVILKA (ŠTEVILKE) DOVOLJENJA (DOVOLJENJ) ZA PROMET Z ZDRAVILOM

H/92/00381/001-004

H/92/00381/008-009

9. DATUM PRIDOBITVE/PODALJŠANJA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Datum prve odobritve: 19. 6. 1992

Datum zadnjega podaljšanja: 28. 4. 2010

10. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDILA

12.2.2020