

## POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

### 1. IME ZDRAVILA

**Spasmex 5 mg tablete**

### 2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Ena tableta vsebuje 5 mg trospijevega klorida.

Pomožna snov z znanim učinkom: laktosa monohidrat.

Ena tableta vsebuje 170.0 mg laktoze monohidrat.

Za celoten seznam pomožnih snovi glejte poglavje 6.1.

### 3. FARMACEVTSKA OBLIKA

tableta

Tablete so skoraj bele, brez vonja, okrogle in bikonveksne.

### 4. KLINIČNI PODATKI

#### 4.1 Terapevtske indikacije

Trospijev klorid je antagonist muskarinskih receptorjev. Deluje spazmolitično na gladke mišice.

Trospijev klorid uporabljamo za zdravljenje:

- funkcionalnih spazmov gladkega mišičja gastrointestinalnega trakta, žolčnika, žolčnih vodov in urogenitalnega sistema,
- postoperativnih spazmov gladkega mišičja gastrointestinalnega trakta, žolčnika, žolčnih vodov in urogenitalnega sistema.
- nezmožnost zadrževati seč in/ali povečana pogostnost in nuja za odvajanje seča, do katere lahko pride pri bolnikih s preveč aktivnim sečnim mehurjem (npr. idiopatična ali nevrološka prekomerna aktivnost detrusorja).

#### 4.2 Odmerjanje in način uporabe

##### Odmerjanje

Priporočeni dnevni odmerek sta 1 do 2 tableti trikrat dnevno (kar je enako 15 do 30 mg trospijevega klorida na dan) ali 4 tablete dvakrat dnevno (kar je enako 40 mg trospijevega klorida na dan).

Najvišji dovoljeni dnevni odmerek znaša 45 mg.

Potrebo po nadaljevanju zdravljenja je treba ponovno preverjati v rednih časovnih presledkih od 3 do 6 mesecev.

##### *Bolniki z zmanjšanim delovanjem ledvic*

Pri bolnikih z močno zmanjšanim delovanjem ledvic (očistek kreatinina < 30 ml/min (0,5 ml/s)), je priporočeni odmerek 20 mg enkrat dnevno, zvečer.

### **Pediatrična populacija**

Zdravilo Spasmex se zaradi pomanjkanja podatkov o varnosti in učinkovitosti ne sme uporabljati pri otrocih, mlajših od 12 let.

### **Način uporabe**

Zdravilo Spasmex se jemlje skupaj s kozarcem vode, najmanj eno uro pred obrokom hrane.

### **4.3 Kontraindikacije**

Tablet Spasmex ne smejo jemati bolniki z znano preobčutljivostjo na zdravilno učinkovino (trospijev klorid) ali katero koli pomožno snov, navedeno v poglavju 6.1. Bolniki s hudo kronično vnetno črevesno boleznijo (ulcerozni kolitis, Crohnova bolezen), toksičnim megakolonom, glavkomom ozkega zakotja, tahiaritmijami in miastenijo gravis tega zdravila ne smejo jemati.

Zdravila ne smejo jemati bolniki z retenco urina in bolniki s hudo ledvično okvaro, ki zahteva hemodializo.

Zaradi pomanjkanja podatkov o varnosti in učinkovitosti trospijevega klorida pri otrocih, otroci, mlajši od 12 let, zdravila ne smejo jemati.

### **4.4 Posebna opozorila in previdnostni ukrepi**

Posebna previdnost je potrebna pri bolnikih z mehanično stenozo gastrointestinalnega trakta (npr. stenoza pilorusa), retenco urina s tveganjem rezidualnega urina (npr. benigna hiperplazija prostate), diafragmatično hernijo (hiatus hernia) in refluksnim ezofagitisom, abnormalnostmi v avtonomnem živčnem sistemu, pri bolnikih, pri katerih hitro bitje srca ni zaželeno (prekomerna aktivnost žleze ščitnice, koronarna srčna bolezen-koronarna obstrukcija, srčna insuficienca) in bolnikih z omejeno jetrno funkcijo ali blago, srednjo do hudo ledvično disfunkcijo (glejte poglavje 4.2).

Pred pričetkom zdravljenja je potrebno izključiti možnost organskega vzroka polakisurije, srčne, ledvične bolezni, polidipsijo in infekcijo ali tumorjev urinarnega trakta.

Posebna previdnost ob zdravljenju s trospijevim kloridom je potrebna pri starejših bolnikih z boleznijo srca in pljuč (obstajajo sicer le poročila ob intravenski aplikaciji zdravila).

### ***Posebna opozorila o pomožnih snoveh***

Zdravilo Spasmex vsebuje laktozo monohidrat. Bolniki z redko dedno intoleranco za galaktozo, odsotnostjo encima laktaze ali malabsorpcijo glukoze/galaktoze ne smejo jemati tega zdravila.

### **4.5 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij**

Pri sočasnem jemanju trospijevega klorida in amantadina, tricikličnih antidepresivov, kinidina, dizopiramide in antihistaminikov se potencira antiholinergični učinek omenjenih zdravil.

Ob sočasnem jemanju trospijevega klorida in beta-simpatikomimetikov se poveča tahikardni učinek te skupine zdravil.

Učinkovitost prokinetičnih zdravil, kot na primer metoklopramida se ob sočasni uporabi trospijevega klorida lahko izgubi.

Zaradi vpliva trospijevega klorida na motiliteto in sekrecijo v gastrointestinalnem traktu se lahko absorpcija sočasno jemanih zdravil spremeni.

Absorpcija trospijevega klorida je lahko zmanjšana ob sočasnem jemanju guarja, holestiramina in holestipola; sočasna uporaba teh zdravil ni priporočljiva.

### **4.6 Plodnost, nosečnost in dojenje**

## Nosečnost

Varnost in učinkovitost trospijevega klorida pri nosečnicah nista bili dokazani. Trospijev klorid se nosečnicam lahko predpisuje le, kadar je morebitna korist zdravljenja večja od tveganj.

## Dojenje

Za trospijev klorid poročajo, da se izloča v mleko pri podghanah, ni pa znano, ali se trospijev klorid izloča v mleko pri ljudeh, prav tako pa niso znani morebitni neželeni učinki pri dojenih otrocih. Zato je treba trospijev klorid pri ženskah, ki dojijo, uporabljati previdno.

## **4.7 Vpliv na sposobnost vožnje in upravljanja strojev**

Trospijev klorid je lahko povezan z motnjami vida, ki lahko neugodno vplivajo na sposobnost za udeležbo v cestnem pometu. Vendar pa preverjanja parametrov, značilnih za sposobnost sodelovanja v cestnem prometu (natančnost vidne orientacije, koncentracija, budnost, motorična koordinacija in odzivnost v stresnih situacijah), niso odkrila nobenih učinkov trospijevega klorida. V primeru pojava motenj vida bolniki ne smejo voziti ali upravljati strojev.

## **4.8 Neželeni učinki**

Navedba pogostnosti pojavljanja po klasifikaciji MedDRA:

Zelo pogosti ( $\geq 1/10$ ); pogosti ( $\geq 1/100$  do  $< 1/10$ ); občasni ( $\geq 1/1.000$  do  $< 1/100$ ); redki ( $\geq 1/10.000$  do  $< 1/1.000$ ); zelo redki ( $< 1/10.000$ ), neznana pogostnost (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti).

*Bolezni imunskega sistema*

Neznana pogostnost: anafilaktična reakcija, angioedem.

*Bolezni živčevja*

Pogosti: glavobol z utrujenostjo.

*Očesne bolezni*

Pogosti: motnje akomodacije.

Neznana pogostnost: zamegljen vid, midriaza.

*Srčne bolezni*

Občasni: tahikardija.

Redki: tahiaritmija.

Neznana pogostnost: bolečine v prsnem košu.

*Bolezni dihal, prsnega koša in mediastinalnega prostora*

Občasni: dispneja.

Trospijev klorid lahko zmanjša sekrecijo bronhialne sluzi.

*Bolezni prebavil*

Zelo pogosti: suha usta.

Pogosti: abdominalna bolečina, slabost (navzeja), driska, napenjanje, dispepsija, zaprtje.

Trospijev klorid lahko sproži gastroezofagealni refluks in lahko zmanjša izločanje sline.

*Bolezni kože in podkožja*

Občasni: eksantem, suha koža.

Trospijev klorid lahko zmanjša delovanje žlez znojnic.

*Bolezni sečil*

Pogosti: motnje v praznjenju mehurja (nastanek rezidualnega seča), zastajanje seča.

*Splošne težave in spremembe na mestu aplikacije*  
Pogosti: izčrpanost.

#### *Preiskave*

Redki: povisane vrednosti jetrnih testov.

#### **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 domnevnom neželenem učinku zdravila na Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke, 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**

Preveliki odmerki lahko povzročijo predvsem klinično sliko antiholinergičnega sindroma z motnjami vida, tahikardijo, izsušenostjo ust in rdečico kože.

V primeru peroralnega prevelikega odmerjanja izperemo želodec, damo aktivno oglje in salinično odvajalo. V kolikor je potrebno, lahko apliciramo parasimpaticomimetike, kot npr. neostigmin ali fiziostigmin parenteralno.

Bolnikom z glavkomom lahko damo pilokarpin lokalno. Tahikardija se lahko zdravi intravensko z zaviralci beta adrenergičnih receptorjev.

### **5. FARMAKOLOŠKE LASTNOSTI**

#### **5.1 Farmakodinamične lastnosti**

Farmakoterapevtska skupina: Druga zdravila za bolezni sečil, ki vključujejo spazmolitike, urospazmolitiki

Oznaka ATC: G04BD09

Trospijev klorid je kvaterna amonijeva baza. Spada med antagoniste muskarinskih receptorjev. Njegov mehanizem delovanja je podoben atropinovemu: deluje kompetitivno antagonistično z acetilholinom in drugimi muskarinskimi antagonistimi, najverjetneje neselektivno na muskarinske receptorje M<sub>1</sub> in M<sub>2</sub>.

Najizrazitejši antimuskarinski učinek trospijevega klorida je njegovo spazmolitično delovanje na gladke mišice.

#### **5.2 Farmakokinetične lastnosti**

##### Absorpcija

Trospij se po peroralni uporabi slabo absorbira iz prebavnega trakta. Koncentracije v krvi so največje 4 do 6 ur po peroralni uporabi. Biološka uporabnost je približno 10-odstotna. Biološka uporabnost trospijevega klorida se zmanjša ob sočasnem uživanju hrane, še posebno hrane, ki vsebuje veliko maščob.

#### Porazdelitev

Porazdelitveni volumen je znašal  $395 \pm 140$  l po peroralnem odmerku 20 mg trospijevega klorida. Trospijev klorid zaradi svojih hidrofilnih lastnosti krvno-možganske pregrade ne prehaja v znatnejšem obsegu. Obseg vezave na beljakovine v plazmi znaša 50 do 85 %.

### Biotransformacija

Biotransformacija trospijevega klorida še ni popolnoma raziskana. Trospijev klorid se z encimi citokroma P450 presnavlja v majhnem obsegu (< 5 % deleža, ki se izloča preko ledvic). Zdi se, da je najpomembnejša pot presnove hidroliza estra v benzilno kislino, ki se konjugira z glukuronsko kislino, pri čemer nastane spiroalkohol.

### Izločanje

Več kot 80 % odmerka trospijevega klorida je mogoče zaznati v blatu.

Večina absorbiranega odmerka trospijevega klorida se izloči v nespremenjeni obliki po mehanizmu aktivne tubularne sekrecije. Majhna količina trospijevega klorida se pojavi v seču kot spiroalkohol.

Pri bolnikih z zelo močno zmanjšanim delovanjem ledvic (očistek kreatinina < 30 ml/min) so zaznali dodatno fazo izločanja (približno 33 ur),  $AUC_{0-\infty}$  in  $C_{\text{maks}}$  trospijevega klorida pa se povečata za faktor 4 oziroma 2 v primerjavi z zdravimi, enako starimi osebami. Pri bolnikih z zmanjšanim delovanjem ledvic je priporočljivo zmanjšanje odmerka ali podaljšanje časovnega presledka med dvema odmerkoma. Farmakokinetike trospijevega klorida pri bolnikih z blago do zmerno zmanjšanim delovanjem ledvic (očistek kreatinina 30 do 80 ml/min (0,5 do 1,34 ml/s)) niso preučevali.

Starost in zmanjšano delovanje jeter nista vplivali na farmakokinetiko trospijevega klorida v klinično pomembnem obsegu, prilaganje odmerkov pa ni potrebno.

## **5.3 Predklinični podatki o varnosti**

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

V predkliničnih raziskavah akutne toksičnosti so bili znaki zastrupitve tonoklonični krči, tremor, cianoza, ataksija in hipalgezija.

V raziskavah o njegovi subakutni toksičnosti so ugotovili, da trospijev klorid ne povzroča pomembnih sprememb vrednosti biokemičnih, fizioloških, anatomskev in histoloških parametrov v organih preiskovanih živali.

Dolgorajno odmerjanje ni povzročilo mikro- ali makroskopskih sprememb, ki bi kazale na okvare zaradi zdravil.

## **6. FARMACEVTSKI PODATKI**

### **6.1 Seznam pomožnih snovi**

Koloidni brezvodni silicijev dioksid,  
koruzni škrob,  
laktoza monohidrat,  
stearinska kislina,  
povidon (K-25),  
natrijev karboksimetilškrob (vrsta A).

### **6.2 Inkompatibilnosti**

Navedba smiselno ni potrebna.

### **6.3 Rok uporabnosti**

5 let

### **6.4 Posebna navodila za shranjevanje**

Za shranjevanje zdravila niso potrebna posebna navodila.

### **6.5 Vrsta ovojnинe in vsebina**

Pretisni omot (Alu//PVC), škatla z 20 tabletami (2 pretisna omota po 10 tablet), škatla s 30 tabletami (3 pretisni omoti po 10 tablet).

### **6.6 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje in ravnanje z zdravilom**

Ni posebnih zahtev.

## **7. IMETNIK DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM**

Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija

## **8. ŠTEVILKA (ŠTEVILKE) DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM**

H/93/01449/003-004

## **9. DATUM PRIDOBITVE/PODALJŠANJA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM**

Datum prve odobritve: 07.05.1993

Datum zadnjega podaljšanja: 24.04.2009

## **10. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDLA**

27. 7. 2020