

1.3.1	Mirtazapine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

1. IME ZDRAVILA

Mirzaten 30 mg filmsko obložene tablete
Mirzaten 45 mg filmsko obložene tablete

2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Ena filmsko obložena tableta vsebuje 30 mg ali 45 mg mirtazapina.

Pomožna snov z znanim učinkom:

	30 mg tablete	45 mg tablete
laktoza	120,56 mg	180,84 mg

Za celoten seznam pomožnih snovi glejte poglavje 6.1.

3. FARMACEVTSKA OBLIKA

filmsko obložena tableta

30 mg: oranžno rjave, ovalne, izbočene, z razdelilno zarezo na eni strani. Tableta se lahko deli na enaka odmerka.

45 mg: bele, ovalne, izbočene.

4. KLINIČNI PODATKI

4.1 Terapevtske indikacije

Mirzaten se uporablja za zdravljenje epizod velike depresije pri odraslih.

4.2 Odmerjanje in način uporabe

Odmerjanje

Odrasli

Učinkovit dnevni odmerek je običajno med 15 in 45 mg. Začetni odmerek je 15 ali 30 mg.

Učinek mirtazapina se običajno pokaže po 1 do 2 tednih zdravljenja. Pri uporabi ustreznega odmerka naj bi pozitiven odziv dosegli v 2 do 4 tednih, pri nezadostnem odzivu pa lahko odmerek povečate do največjega odmerka. Če v naslednjih 2 do 4 tednih zdravljenja ni nobenega odziva, zdravljenje prekinite.

Da bodo simptomi depresije zagotovo minili, se morajo bolniki zdraviti zadosti dolgo, najmanj pa 6 mesecev.

Priporočamo, da zdravljenje z mirtazapinom ukinete postopoma, da bi preprečili odtegnitvene simptome (glejte poglavje 4.4).

Starejši bolniki

Priporočeni dnevni odmerek je enak kot pri odraslih. Povečevanje odmerka naj poteka pod strogim nadzorom, da boste lahko dosegli zadovoljiv in varen odziv.

Ledvična okvara

1.3.1	Mirtazapine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Očistek mirtazapina je lahko zmanjšan pri bolnikih z zmerno do hudo ledvično okvaro (kreatininski očistek < 40 ml/min). To morate upoštevati pri predpisovanju zdravila Mirzaten tej skupini bolnikov (glejte poglavje 4.4).

Jetrna okvara

Očistek mirtazapina je lahko zmanjšan tudi pri bolnikih z jetrno okvaro. To je treba upoštevati pri predpisovanju zdravila Mirzaten tej skupini bolnikov, še posebej pri hudi jetrni okvari, ker niso proučevali bolnikov s hudo jetrno okvaro (glejte poglavje 4.4).

Pedijatrična populacija

Zdravila Mirzaten ne smete uporabljati pri otrocih in mladostnikih, ki so mlajši od 18 let, ker v dveh kratkotrajnih kliničnih preskušanjih učinkovitost ni bila dokazana (glejte poglavje 5.1) in iz varnostnih razlogov (glejte poglavja 4.4, 4.8 in 5.1).

Način uporabe

Razpolovna doba mirtazapina je od 20 do 40 ur, zato je zdravilo Mirzaten primerno jemati enkrat na dan. Najbolje je, da ga bolnik jemlje v enkratnem odmerku zvečer pred spanjem. Zdravilo Mirzaten lahko bolnik jemlje tudi v dveh deljenih odmerkih (enega zjutraj in enega zvečer, pri čemer naj večji odmerek vzame zvečer).

Tablete naj bolniki jemljejo peroralno, po potrebi s tekočino, in naj jih pogoltnejo brez žvečenja.

4.3 Kontraindikacije

Preobčutljivost na učinkovino ali katero koli pomožno snov, navedeno v poglavju 6.1.

Sočasna uporaba mirtazapina in zaviralcev monoaminoooksidaze (MAO) (glej poglavje 4.5).

4.4 Posebna opozorila in previdnostni ukrepi

Pedijatrična populacija

Zdravila Mirzaten ne smete uporabljati za zdravljenje otrok in mladostnikov, ki so mlajši od 18 let, ker so v kliničnih preizkušanjih pri otrocih in mladostnikih, zdravljenih z antidepresivi, pogosteje opažali samomorilno vedenje (poskus samomora in samomorilne misli) ter sovražnost (predvsem agresivnost, nasprotovalno vedenje in jezo) kot pri tistih, ki so prejemali placebo. Če pa se na podlagi kliničnih potreb kljub temu odločite, da boste takega bolnika zdravili z zdravilom Mirzaten, ga morate pozorno spremljati, da boste lahko ugotovili morebiten pojav samomorilnih simptomov. Poleg tega tudi ni dolgoročnih podatkov o varnosti zdravila za otroke in mladostnike kar zadeva rast, zorenje ter kognitivni in vedenjski razvoj.

Samomor, samomorilne misli in poslabšanje kliničnega stanja

Depresija je povezana z večim tveganjem za pojav samomorilnih misli, samopoškodovanja in samomorilnosti (s samomorom povezanimi dogodki). Takšno tveganje obstaja, vse dokler ne pride do znatnega izboljšanja zdravstvenega stanja. Ker se zdravstveno stanje prvih nekaj tednov zdravljenja ali dlje morda še ne bo izboljšalo, je treba bolnike skrbno nadzirati, vse dokler ne pride do izboljšanja. Splošne klinične izkušnje kažejo, da se tveganje za samomor v zgodnji fazи izboljšanja lahko poveča. Znano je, da pri bolnikih, ki imajo v anamnezi s samomorom povezane dogodke, ali bolnikih, ki pred uvedbo zdravljenja kažejo znatno stopnjo samomorilne miselnosti, obstaja večje tveganje za pojav samomorilnih misli ali poskusov samomora in jih je treba med zdravljenjem skrbno spremljati.

Metaanaliza s placebom nadzorovanih kliničnih preizkušanj zdravljenja z antidepresivi pri odraslih bolnikih s psihiatričnimi motnjami je pokazala, da pri bolnikih, mlajših od 25 let, pri uporabi antidepresivov obstaja večje tveganje za pojav samomorilnega vedenja kot pri uporabi placebo.

Med zdravljenjem, še posebej po uvedbi zdravljenja in pri vsaki spremembi odmerka, je treba bolnike skrbno nadzirati. Še posebej skrbno je treba nadzirati bolnike z velikim tveganjem. Bolnike (in njihove

1.3.1	Mirtazapine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

skrbnike) je treba opozoriti, da morajo biti pozorni na kakršnokoli klinično poslabšanje, pojav samomorilnega vedenja, misli na samomor in pojav neobičajnih vedenjskih sprememb, ter da se morajo, če ti simptomi ne minejo, nemudoma posvetovati z zdravnikom. Glede na nevarnost samomora, še posebej na začetku zdravljenja, smete bolniku naenkrat predpisati le omejeno število filmsko obloženih tablet zdravila Mirzaten, da zmanjšamo tveganje za preveliko odmerjanje.

Depresija kostnega mozga

Med zdravljenjem z mirtazapinom so poročali o depresiji kostnega mozga, običajno v obliki granulocitopenije ali agranulocitoze. O reverzibilni agranulocitozi kot o redkem pojavu so poročali tudi v kliničnih študijah z mirtazapinom, medtem ko so bili v okviru izkušenj po trženju z mirtazapinom prijavljeni zelo redki primeri večinoma reverzibilne agranulocitoze, ki pa je bila v nekaterih primerih smrtna. Pri smrtnih primerih je šlo večinoma za bolnike, stare več kot 65 let. Zdravnik mora biti pozoren na simptome, kot so zvišana telesna temperatura, vnetje žrela, stomatitis ali drugi znaki okužbe. Če se ti simptomi pojavijo, mora ustaviti zdravljenje in naročiti preiskavo krvne slike.

Zlatenica

Če se pri bolniku pojavi zlatenica, je treba zdravljenje prekiniti.

Bolezni in stanja, pri katerih je potreben nadzor

Bolezni in stanja, pri katerih je potrebno natančno odmerjanje zdravila ter redno in skrbno spremljanje bolnika:

- Epilepsija in sindrom organske prizadetosti možganov. Klinične izkušnje sicer kažejo, da so epileptični napadi med zdravljenjem z mirtazapinom in tudi pri jemanju drugih antidepresivov redki. Zdravilo Mirzaten morate uvesti previdno pri bolnikih, ki imajo v pretekli anamnezi epileptične napade. Pri vseh bolnikih, pri katerih se pojavijo epileptični napadi ali pa se poveča njihova pogostost, je treba zdravilo ukiniti.
- Jetrna okvara. Pri jemanju enkratnega 15-miligramskega peroralnega odmerka mirtazapina se je očistek pri bolnikih z blago do zmerno jetrno okvaro zmanjšal za približno 35 % v primerjavi s preiskovanci z normalnim jetrnim delovanjem, povprečna plazemska koncentracija mirtazapina pa se je povečala za približno 55 %.
- Ledvična okvara. Pri jemanju enkratnega 15-mg peroralnega odmerka mirtazapina se je očistek mirtazapina pri bolnikih z zmerno ledvično okvaro (kreatininski očistek < 40 ml/min) in s hudo ledvično okvaro (kreatininski očistek \leq 10 ml/min) v primerjavi s preiskovanci z normalnim ledvičnim delovanjem zmanjšal za približno 30 do 50 %. Povprečna plazemska koncentracija mirtazapina se je povečala za približno 55 oziroma 115 %. Pri bolnikih z blago ledvično okvaro (kreatininski očistek < 80 ml/min) pa ni bilo bistvenih razlik v primerjavi s kontrolno skupino.
- Srčne bolezni. Pri motnjah prevajanja, angini pektoris in nedavnem miokardnem infarktu je treba upoštevati običajne previdnostne ukrepe in previdno predpisati druga sočasna zdravila.
- Nizek krvni tlak.
- Sladkorna bolezen. Jemanje antidepresivov lahko vpliva na urejenost krvnega sladkorja, zato je morda treba prilagoditi odmerek inzulina in/ali peroralnih hipoglikemikov. Te bolnike je priporočljivo natančno spremljati.

Kot pri drugih antidepresivih je treba upoštevati naslednje:

- Pri predpisovanju antidepresivov bolnikom s shizofrenijo ali z drugimi psihotičnimi motnjami se lahko poslabšajo psihotični simptomi in okrepijo paranoidne misli.
- Pri zdravljenju depresivne faze bipolarne motnje lahko ta preide v manično fazo. Bolnike z manijo ali hipomanijo v pretekli anamnezi morate zato natančno spremljati in zdravljenje z mirtazapinom ukiniti pri vsakem bolniku, ki preide v manično fazo.
- Čeprav mirtazapin ne povzroča zasvojenosti, pa izkušnje po trženju kažejo, da lahko nagla prekinitev zdravljenja po dolgotrajnem jemanju zdravila včasih povzroči odtegnitvene simptome. Odtegnitvene reakcije so večinoma blage in minejo same. Med različnimi

1.3.1	Mirtazapine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

prijavljenimi odtegnitvenimi simptomi so bili najpogosteji omotica, vznemirjenost, tesnoba, glavobol in slabost. Četudi so o teh učinkih poročali med odtegnitvenimi simptomi, pa ne smete pozabiti, da so takšni simptomi lahko povezani tudi z bolnikovo osnovno boleznijo. Kot svetujemo v poglavju 4.2, je priporočljivo, da zdravljenje z mirtazapinom prekinete postopoma.

- Pri bolnikih z motnjami uriniranja, kot je hipertrofija prostate, pa tudi pri tistih z glavkomom ozkega zakotja in zvišanim očesnim tlakom, je potreba previdnost (čeprav je malo možnosti, da se bodo pri jemanju zdravila Mirzaten pojavile težave, saj je njegovo antiholinergično delovanje zelo šibko).
- Akatizija ali psihomotorični nemir. Jemanje antidepresivov je povezano z razvojem akatizije, označene s subjektivno neprijetnim ali mučnim nemirom in potrebo po gibanju, ki jo pogosto spremlja nezmožnost sedenja ali mirnega stanja. To se najverjetneje pojavi v prvih dveh tednih zdravljenja. Pri bolnikih, pri katerih se razvijejo ti simptomi, bi bilo povečanje odmerka lahko škodljivo.
- Pri uporabi mirtazapina po prihodu zdravila na trg so poročali o podaljšanju intervala QT, torsades de pointes, ventrikularni tahikardiji in nenadni smrti. Večina primerov je bila povezana s prevelikim odmerjanjem ali pa se je pojavila pri bolnikih z drugimi dejavniki tveganja za podaljšanje intervala QT, vključno s sočasno uporabo zdravil, ki podaljšajo interval QTc (glejte poglavji 4.5 in 4.9). Previdnost je potrebna pri predpisovanju zdravila Mirzaten bolnikom z znanimi srčno-žilnimi boleznimi ali z družinsko anamnezo podaljšanja intervala QT ter pri sočasni uporabi z drugimi zdravili, ki naj bi podaljšala interval QTc.

Hudi kožni neželeni učinki

V povezavi z zdravljenjem z mirtazapinom so poročali o hudihih kožnih neželenih učinkih, vključno s Stevens-Johnsonovim sindromom (SJS), toksično epidermalno nekrolizo (TEN), reakcijo na zdravilo z eozinofilijo in sistemskimi simptomi (DRESS), buloznim dermatitisom in multiformnim eritemom, ki so lahko živiljenjsko nevarni ali smrtni.

Če se pojavijo znaki in simptomi, ki kažejo na te reakcije, je treba zdravljenje z mirtazapinom takoj prekiniti.

Če je pri bolniku zaradi uporabe mirtazapina prišlo do katere koli izmed teh reakcij, se zdravljenja z mirtazapinom pri tem bolniku ne sme nikoli več ponovno začeti.

Hiponatriemija

Pri jemanju mirtazapina so zelo redko poročali o hiponatriemiji, najverjetneje zaradi neustreznega izločanja antidiuretičnega hormona (ADH). Pri bolnikih s povečanim tveganjem, npr. pri starejših bolnikih ali pri bolnikih, ki sočasno jemljejo zdravila, za katera je znano, da povzročajo hiponatriemijo, je potrebna previdnost.

Serotoninski sindrom

Medsebojno delovanje zdravila s serotoninergičnimi zdravilnimi učinkovinami. Pri sočasnem jemanju selektivnih zaviralcev ponovnega privzema serotoninina (SSRI - selective serotonin reuptake inhibitor) in drugih serotoninskih zdravilnih učinkovin lahko nastopi serotoninski sindrom (glejte poglavje 4.5). Znaki serotoninskega sindroma so lahko hipertermija, rigidnost, mioklonus, avtonomna nestabilnost z možnimi zelo hitrimi spremembami vitalnih znakov, spremembami psihičnega stanja, ki vključujejo zmedo, razdražljivost in skrajno agitacijo, ki se stopnjuje do delirija in kome. Pri sočasnem jemanju teh učinkovin z mirtazapinom je potrebna previdnost in skrben zdravniški nadzor bolnika. Če se pojavijo takšni znaki, je treba zdravljenje z mirtazapinom prekiniti in uvesti podporno simptomatsko zdravljenje. Na podlagi izkušenj po trženju pa je videti, da se serotoninski sindrom zelo redko pojavlja pri bolnikih, ki jemljejo samo mirtazapin (glejte poglavje 4.8).

Starejši bolniki

Starejši bolniki so pogosto bolj občutljivi, še posebej kar zadeva neželene učinke antidepresivov, vendar pa med kliničnimi raziskavami z mirtazapinom niso pogosteje poročali o neželenih učinkih pri starejših bolnikih kot pri bolnikih iz drugih starostnih skupin.

1.3.1	Mirtazapine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Posebne informacije o nekaterih sestavinah zdravila

Zdravilo Mirzaten vsebuje laktozo. 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

Farmakodinamične interakcije

- Mirtazapina ne smete uporabljati sočasno z zaviralci MAO ali dva tedna po prekiniti zdravljenja z zaviralci MAO. Velja pa tudi obratno, namreč da morata miniti približno dva tedna, preden lahko bolnike, ki so se zdravili z mirtazapinom, začnete zdraviti z zaviralci MAO (glejte poglavje 4.3).
- Poleg tega in tako kot pri SSRI lahko sočasno jemanje serotonergičnih zdravilnih učinkovin (l-triptofana, triptanov, buprenorfina, tramadola, metilen modrega, linezolida, SSRI, venlafaksina, litija in šentjanževke – *Hypericum perforatum*) pripelje do s serotoninom povezanih učinkov (serotoninski sindrom; glejte poglavje 4.4). Če bolnik sočasno z mirtazapinom jemlje tudi omenjene zdravilne učinkovine, sta priporočljiva previdnost in skrben klinični nadzor.
- Mirtazapin lahko okrepi sedativno delovanje benzodiazepinov in drugih sedativov (predvsem večine antipsihotikov, H₁-antihistaminikov in opioidov). Pri predpisovanju teh zdravil skupaj z mirtazapinom je torej potrebna previdnost.
- Mirtazapin lahko okrepi delovanje alkohola na osrednje živčevje. Bolnikom svetujte, naj med jemanjem mirtazapina ne pijejo alkoholnih pijač.
- Mirtazapin v odmerku po 30 mg enkrat na dan je povzročil majhno, a statistično značilno povečanje vrednosti mednarodnega normaliziranega količnika (INR) pri preiskovancih, zdravljenih z varfarinom. Pri večjih odmerkih mirtazapina ni mogoče izključiti bolj izraženega učinka zdravila, zato je priporočljivo, da med sočasnim zdravljenjem z varfarinom in mirtazapinom pri bolniku redno spremljate vrednost INR.
- Tveganje za podaljšanje intervala QT in/ali ventrikularne aritmije (npr. torsades de pointes) se lahko poveča s sočasno uporabo zdravil, ki podaljšajo interval QTc (npr. nekateri antipsihotiki in antibiotiki).

Farmakokinetične interakcije

- Karbamazepin in fenitoin, oba induktorja encima CYP3A4, sta povečala očistek mirtazapina za približno dvakrat in tako povzročila zmanjšanje plazemske koncentracije mirtazapina; pri karbamazepinu za 60 %, pri fenitoinu za 45 %. Ob sočasnem jemanju mirtazapina in karbamazepina ali katerega drugega induktorja jetrne presnove (npr. rifampicina), boste morda morali povečati odmerek mirtazapina, če boste prenehali zdravljenje s takšnim zdravilom, pa boste morda morali zmanjšati odmerek mirtazapina.
- Sočasno jemanje močnega zaviralca encima CYP3A4 ketokonazola je povečalo največje plazemske koncentracije mirtazapina in vrednost AUC mirtazapina za približno 40 oziroma 50 %.
- Pri sočasnem jemanju cimetidina (šibkega zavirala CYP1A2, CYP2D6 in CYP3A4) se lahko povprečna vrednost plazemske koncentracije mirtazapina poveča za več kot 50 %. Pri sočasnem jemanju mirtazapina in močnih zaviralcev encima CYP3A4, zavirala HIV-proteaze, azolskih antimikotikov, eritromicina, cimetidina ali nefazodona, je potrebna previdnost in morda zmanjšanje odmerka mirtazapina.
- Študije o interakcijah z drugimi zdravili niso pokazale pomembnih farmakokinetičnih učinkov pri sočasnem zdravljenju z mirtazapinom in paroksetinom, amitriptilinom, risperidonom ali litijem.

Pediatrična populacija

Študije medsebojnega delovanja so izvedli le pri odraslih.

4.6 Plodnost, nosečnost in dojenje

PI_Text013299_1 JAZMP-II/023/G-22.06.2022	- Updated:	Page 5 of 12
--	------------	--------------

1.3.1	Mirtazapine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Nosečnost

Majhno število podatkov o zdravljenju nosečnic z mirtazapinom ne kaže povečanega tveganja za kongenitalne malformacije. Študije na živalih niso pokazale klinično pomembnih teratogenih učinkov, vendar so opazili posledično toksičnost (glejte poglavje 5.3).

Epidemiološki podatki kažejo, da lahko uporaba SSRI med nosečnostjo, zlasti v pozni nosečnosti, poveča tveganje za pojav perzistentne pljučne hipertenzije pri novorojenčku (PPHN - persistent pulmonary hypertension in the newborn). Čeprav v nobeni raziskavi niso proučevali povezave med PPHN in zdravljenjem z mirtazapinom, morebitnega tveganja ne moremo izključiti, če upoštevamo sorodni mehanizem delovanja (povečanje koncentracije serotonina).

Pri predpisovanju zdravila Mirzaten nosečnicam je potrebna previdnost. Če bolnica jemlje zdravilo Mirzaten do poroda ali skoraj do poroda, je priporočljivo spremljati novorojenčka, saj se pri njem lahko pojavijo odtegnitveni učinki.

Dojenje

Študije na živalih in omejeni podatki za človeka so pokazali, da se mirtazapin izloča v materino mleko le v zelo majhnih količinah. Odločitev o tem, ali je bolje, da mati preneha dojiti ali da ukinete zdravljenje z zdravilom Mirzaten, sprejmite po skrbnem razmisleku o koristi dojenja za otroka in koristi zdravljenja matere.

Plodnost

Predklinične študije reproduktivne toksičnosti pri živalih niso pokazale vpliva na plodnost.

4.7 Vpliv na sposobnost vožnje in upravljanja strojev

Zdravilo Mirzaten ima majhen do zmeren vpliv na sposobnost za vožnjo in upravljanje strojev. Lahko namreč zmanjša zbranost in budnost bolnika, še posebej na začetku zdravljenja. Kadarkoli bolnik opazi, da zdravilo vpliva nanj, se mora izogniti opravljanju potencialno nevarnega dela, pri katerem je potrebna dobra koncentracija, na primer vožnji motornega vozila ali upravljanju strojev.

4.8 Neželeni učinki

Bolniki z depresijo imajo več simptomov, ki so povezani z bolezni, zato je včasih težko oceniti, kateri simptomi so posledica osnovne bolezni in kateri se pojavljajo zaradi zdravljenja z mirtazapinom.

Povzetek varnostnega profila

Najpogosteje so poročali o neželenih učinkih, ki so se pojavili pri več kot 5 % bolnikov, zdravljenih z mirtazapinom v randomiziranih in s placebom nadzorovanih preizkušanjih (glejte spodaj). Ti učinki so: somnolenca, sedacija, suha usta, povečana telesna masa, povečanje teka, omotica in utrujenost.

V povezavi z zdravljenjem z mirtazapinom so poročali o hudih kožnih neželenih učinkih, vključno s Stevens-Johnsonovim sindromom (SJS), toksično epidermalno nekrolizo (TEN), reakcijo na zdravilo z eozinofilijo in sistemskimi simptomi (DRESS), buloznim dermatitisom in multiformnim eritemom (glejte poglavje 4.4).

Tabela neželenih učinkov

V vseh randomiziranih in s placebom nadzorovanih preizkušanjih pri bolnikih (vključno z drugimi indikacijami, ne le za veliko depresijo) so ocenjevali neželene učinke mirtazapina. V metaanalizu so vključili bolnike iz 20 preizkušanj z načrtovano dolžino zdravljenja do 12 tednov, pri čemer je 1501 bolnik (134 oseb x leta) prejemal do 60 mg mirtazapina, 850 bolnikov (79 oseb x leta) pa placebo.

Faze podaljšanja omenjenih preizkušanj v to metaanalizo niso bile vključene zato, da bi lahko ohranili primerljivost z uporabo placeba.

1.3.1	Mirtazapine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

V tabeli 1 so neželeni učinki, ki so se v kliničnih preizkušanjih pojavljali statistično značilno pogosteje med zdravljenjem z mirtazapinom kot pri placebo, razdeljeni po organskih sistemih. Dodani so še neželeni učinki iz spontanega prijavljanja. Pogostost neželenih učinkov iz spontanega poročanja temelji na pogostosti njihovega poročanja v kliničnih preizkušanjih. Pogostost neželenih učinkov iz spontanega prijavljanja, za katere v randomiziranih in s placebo nadzorovanih preizkušanjih pri bolnikih, ki so jemali mirtazapin, ni bilo primerov, je opisana kot neznana pogostost.

Tabela 1. Neželeni učinki pri jemanju mirtazapina

Razvrstitev po organskih sistemih	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 $< 1/1.000$)	Pogostnost neznana
<i>Bolezni krvi in limfatičnega sistema</i>					depresija kostnega mozga (granulocitopenija, agranulocitoza, aplastična anemija, trombocitopenija), eozinofilija
<i>Bolezni endokrinega sistema</i>					neustrezno izločanje antidiuretičnega hormona, hiperprolaktinemija (in z njo povezani simptomi galaktoreja in ginekomastija)
<i>Presnovne in prehranske motnje</i>	povečanje telesne mase ¹ , povečan tek ¹				hiponatriemija
<i>Psihiatrične motnje</i>		nenormalne sanje, zmedenost, tesnoba, ^{2, 5} nespečnost ^{3, 5}	nočne more ² , manija, vznemirjenost, ² halucinacije, psihomotorični nemir (vključno akatizija, hiperkinezija)	agresivnost	samomorilne misli, ⁶ samomorilno obnašanje ⁶ , somnambulizem
<i>Bolezni živčevja</i>	somnolenca, ^{1, 4} sedacija, ^{1, 4} glavobol ²	letargija, ¹ omotica, tremor, amnezija ⁷	parestezija, ² nemirne noge, sinkopa	mioklonus	konvulzije (inzulti), serotoninski sindrom, parestezije v ustih, disartrija
<i>Žilne bolezni</i>		ortostatska hipotenzija	hipotenzija ²		
<i>Bolezni</i>	suha usta	navzea, ³	hipoestezija	pankreatitis	edem ust,

1.3.1	Mirtazapine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Razvrstitev po organskih sistemih	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 $< 1/1.000$)	Pogostnost neznana
<i>prebavil</i>		driska, ² bruhanje, ² zaprtost ¹	v ustih		povečano slinjenje
<i>Bolezni jeter, žolčnika in žolčevodov</i>				zvišane aktivnosti serumskih transamina z	
<i>Bolezni kože in podkožja</i>		eksantem ²			Stevens-Johnsonov sindrom, bulozni dermatitis, multiformni eritem, toksična epidermalna nekroliza, reakcija na zdravilo z eozinofilijo in sistemskimi simptomi (DRESS)
<i>Bolezni mišično-skeletnega sistema in vezivnega tkiva</i>		artralgija, mialgija, bolečine v hrbtnu ¹			rabdomioliza
<i>Bolezni sečil</i>					retenca urina
<i>Motnje reprodukcije in dojk</i>					priapizem
<i>Spolne težave in spremembe na mestu aplikacije</i>		periferni edem, ¹ utrujenost			generaliziran edem, lokaliziran edem
<i>Preiskave</i>					povečane vrednosti kreatinin kinaze

¹ V kliničnih preizkušanjih so se ti učinki pojavljali statistično značilno pogosteje med zdravljenjem z mirtazapinom kot pri placebo.

² V kliničnih preizkušanjih so se ti učinki pojavljali pogosteje med jemanjem placebo kot med zdravljenjem z mirtazapinom, vendar niso bili statistično značilno pogostejši.

³ V kliničnih preizkušanjih so se ti učinki pojavljali statistično značilno pogosteje med jemanjem placebo kot med zdravljenjem z mirtazapinom.

⁴ Zmanjšanje odmerka zdravila običajno ne vodi v zmanjšanje somnolence ali sedacije, lahko pa ogrozi učinkovitost antidepresiva.

⁵ Med zdravljenjem z antidepresivi se pri bolnikih lahko pojavita ali poslabšata tesnoba in nespečnost (ki sta lahko simptoma depresije). Tudi med zdravljenjem z mirtazapinom so poročali o pojavi ali poslabšanju tesnobe in nespečnosti.

⁶ Med zdravljenjem ali kmalu po prenehanju zdravljenja z mirtazapinom so bili opaženi primeri

1.3.1	Mirtazapine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

razmišljanja o samomoru in samomorilno obnašanje (glejte poglavje 4.4).

⁷ V večini primerov so bolniki okrevali po prekinitvi uporabe zdravila.

Pri laboratorijskih preiskavah v kliničnih preizkušanjih so opažali prehodno povečanje vrednosti transaminaz in gamaglutamiltransferaze (vendar o s tem povezanih neželenih učinkih niso poročali s statistično značilno večjo pogostostjo tako pri mirtazapinu kot pri placebo).

Pediatrična populacija

V kliničnih preskušanjih pri otrocih so pogosto opazili naslednje neželene učinke: povečanje telesne mase, koprivnico in hipertrigliceridemijo (glejte tudi poglavje 5.1).

Poročanje o domnevnih neželenih učinkih

Poročanje o domnevnih neželenih učinkih zdravila po izdaji dovoljenja za promet je pomembno.

Omogoča namreč stalno spremjanje 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

Simptomi

Dosedanje izkušnje s prevelikim odmerjanjem zdravila Mirzaten kažejo, da so simptomi običajno blagi. Poročali so o depresiji osrednjega živčevja z dezorientacijo in daljšo sedacijo, skupaj s tahikardijo in blago hipertenzijo ali hipotenzijo. Pri odmerkah, ki so veliko večji od terapevtskega odmerka, še posebej pri prevelikem odmerjanju več zdravil hkrati, so možni tudi resnejši izidi (celo smrt). V teh primerih so poročali tudi o podaljšanju intervala QT in torsade de pointes.

Zdravljenje

Pri prevelikem odmerjanju morate bolnika ustrezno simptomatsko zdraviti in poskrbeti za podporno zdravljenje vitalnih funkcij. Potrebno je spremjanje EKG. Presodite, ali sta uporaba aktivnega oglja in izpiranje želodca smiselna.

Pediatrična populacija

V primeru prevelikega odmerjanja pri pediatrični populaciji je treba ukrepati tako, kot je opisano za odrasle.

5. FARMAKOLOŠKE LASTNOSTI

5.1 Farmakodinamične lastnosti

Farmakoterapevtska skupina: psichoanaleptiki, drugi antidepresivi, oznaka ATC: N06AX11.

Mehanizem delovanja/farmakodinamični učinki

Mirtazapin je presinaptični antagonist receptorjev alfa₂ s centralnim delovanjem, ki v osrednjem živčevju okrepi noradrenergični in serotoninergični živčni prenos. Okrepitev serotoninergičnega živčnega prenosa poteka specifično prek delovanja na receptorje 5-HT₁, ker so receptorji 5-HT₂ in

1.3.1	Mirtazapine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

5-HT₃ blokirani pri uporabi mirtazapina. Predpostavlja, da oba enantiomera mirtazapina prispevata k njegovemu antidepresivnemu delovanju, in sicer S(+) enantiomer z blokado receptorjev alfa₂, 5-HT₂, R(-) enantiomer pa z blokado receptorjev 5-HT₃.

Klinična učinkovitost in varnost

Antagonistično delovanje mirtazapina na histaminske receptorje H₁ je povezano z njegovimi sedativnimi lastnostmi. Mirtazapin nima praktično nikakršnega antiholinergičnega delovanja in v terapevtskih odmerkih praktično nima učinkov na srce in ožilje.

Učinek mirtazapina na interval QTc so ocenjevali v randomizirani študiji, nadzorovani s placebom in moksifloksacinom, v katero je bilo vključenih 54 zdravih prostovoljev, ki so dobivali običajen odmerek 45 mg in supraterapevtski odmerek 75 mg. Linearno modeliranje najvišje koncentracije (e-max modelling) je pokazalo, da je podaljšanje intervala QTc ostalo pod pragom klinično pomembnega podaljšanja (glejte poglavje 4.4).

Pediatricna populacija

V dveh randomiziranih, dvojno slepih, s placebom nadzorovanih študijah pri otrocih, starih od 7 do 18 let, s hudo depresivno motnjo (n = 259), ki so prve štiri tedne prejemali različne odmerke (15–45 mg mirtazapina), naslednje štiri tedne pa točno določen odmerek (15, 30 ali 45 mg mirtazapina), niso uspeli dokazati pomembnih razlik med mirtazapinom in placebom glede na primarni in vse sekundarne opazovane dogodke. Pomembno povečanje telesne mase ($\geq 7\%$) so opazili pri 48,8 % preiskovancev, ki so prejemali mirtazapin, v primerjavi s 5,7 % preiskovancev, ki so prejemali placebo. Pogosto so opazili tudi koprivnico (11,8 % v primerjavi s 6,8 %) in hipertrigliceridemijo (2,9 % v primerjavi z 0 %).

5.2 Farmakokinetične lastnosti

Absorpcija

Po peroralni uporabi zdravila Mirzaten se njegova zdravilna učinkovina mirtazapin hitro in dobro absorbira (biološka uporabnost je približno ≈ 50 -odstotna) in doseže največjo plazemske koncentracije po približno dveh urah. Uživanje hrane ne vpliva na farmakokinetiko mirtazapina.

Porazdelitev

Na plazemske beljakovine se veže približno 85 % mirtazapina.

Biotransformacija

Biotransformacija mirtazapina poteka predvsem z demetilacijo in oksidacijo, ki jima sledi konjugacija. *In vitro* podatki za človeške jetrne mikrosome kažejo, da sta pri tvorbi 8-hidroksipresnovka mirtazapina udeležena encima citokroma P450 CYP2D6 in CYP1A2, medtem ko za encim CYP3A4 menijo, da je odgovoren za nastanek N-demetylinskih in N-oksidskih presnovkov. Demetilni presnovek je farmakološko aktiven in videti je, da ima enak farmakokinetični profil kot matična spojina.

Izločanje

Mirtazapin se obsežno presnovi in se v nekaj dneh izloči s sečem in z blatom. Srednja vrednost razpolovne dobe izločanja zdravila je od 20 do 40 ur. Občasno so beležili tudi daljše razpolovne dobe, do 65 ur, pri mladih moških pa so opažali tudi kraje. Razpolovna doba izločanja je zadosti dolga, da dovoljuje odmerjanje zdravila enkrat na dan. Stanje dinamičnega ravnotesja je doseženo po 3 do 4 dneh, potem pa se zdravilo ne kopiči več.

Linearost/nelinearnost

Mirtazapin ima linearno farmakokinetiko v okviru razpona priporočenih odmerkov.

Posebne populacije

Očistek mirtazapina je lahko zmanjšan pri ledvični ali jetrni okvari.

1.3.1	Mirtazapine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

5.3 Predklinični podatki o varnosti

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

V študijah reproduksijske toksičnosti pri podganah in kuncih niso opažali nobenih teratogenih učinkov. V primerjavi z največjo izpostavljenostjo pri terapevtski uporabi na človeku so pri dvojnem sistemskem izpostavljanju pri podganah opazili povečanje poimplantacijskih izgub zarodkov, zmanjšanje porodne mase mladičev in slabše preživetje mladičev v prvih treh dneh laktacije.

Mirtazapin ni bil genotoksičen v vrsti testov na genske mutacije, kromosomske poškodbe in poškodbe DNK. Menijo, da so tumorji žleze ščitnice, ki so jih ugotovili v študiji kancerogenosti zdravila pri podganah, in hepatocellularne neoplazme, ki so jih ugotovili v študiji kancerogenosti zdravila pri miših, značilni izključno za ti dve živalski vrsti in da gre v teh primerih za odziv, ki ni genotoksičen, ampak je povezan z dolgotrajnim prejemanjem velikih odmerkov snovi, ki inducirajo jetrne encime.

6. FARMACEVTSKI PODATKI

6.1 Seznam pomožnih snovi

Jedro tablete:

laktoza monohidrat
uprašena celuloza (E460)
natrijev karboksimetilškrob (vrsta A)
predgelirani škrob
brezvodni koloidni silicijev dioksid (E551)
magnezijev stearat (E470b)

Filmska obloga 30 mg tablet:

hipromeloza (E464)
titanov dioksid (E171)
rdeči železov oksid (E172)
rumeni železov oksid (E172)
smukec (E553b)
makrogol 6000

Filmska obloga 45 mg tablet:

hipromeloza (E464)
titanov dioksid (E171)
smukec (E553b)
makrogol 6000

6.2 Inkompatibilnosti

Navedba smiselno ni potrebna.

6.3 Rok uporabnosti

5 let

6.4 Posebna navodila za shranjevanje

Shranujte pri temperaturi do 25 °C.

1.3.1	Mirtazapine
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

6.5 Vrsta ovojnинe in vsebina

Pretisni omot (Al-folija, PVC/PVDC bela folija): 30 filmsko obloženih tablet (3 pretisni omoti po 10 tablet), v škatli.

Pretisni omot (Al-folija, PVC/PVDC bela folija): 90 filmsko obloženih tablet (9 pretisnih omotov po 10 tablet), v škatli.

6.6 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje

Ni posebnih zahtev za odstranjevanje.

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

7. IMETNIK DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

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

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

H/03/01034/004–007

9. DATUM PRIDOBITVE/PODALJŠANJA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Datum prve odobritve: 25. 4. 2003

Datum zadnjega podaljšanja: 28. 11. 2012

10. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDILA

22. 6. 2022