

## POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

### 1. IME ZDRAVILA

**Ospamox 500 mg disperzibilne tablete**  
**Ospamox 1000 mg disperzibilne tablete**

### 2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Ena disperzibilna tableta vsebuje 500 mg amoksicilina (v obliki trihidrata).

Pomožna snov z znanim učinkom:

Ena disperzibilna tableta vsebuje 2,6 mg aspartama (E 951), do 0,30 mg benzilalkohola, do 0,14 mg benzilbenzoata, 0,032 mg sorbitola (E 420) in 24 ng žveplovega dioksida (E 220).

**Ena disperzibilna tableta vsebuje 1000 mg amoksicilina (v obliki trihidrata).**

Pomožna snov z znanim učinkom:

**Ena disperzibilna tableta vsebuje 5,2 mg aspartama (E 951), do 0,60 mg benzilalkohola, do 0,29 mg benzilbenzoata, 0,064 mg sorbitola (E 420) in 48 ng žveplovega dioksida (E 220).**

Za celoten seznam pomožnih snovi glejte poglavje 6.1.

### 3. FARMACEVTSKA OBLIKA

Disperzibilna tableta.

*500 mg disperzibilne tablete*

Podolgovate, bikonveksne, bele do rumenkasto bele tablete, velike približno 8 x 18 mm, z zarezo.

***1000 mg disperzibilne tablete***

**Podolgovate, bikonveksne, bele do rumenkasto bele tablete, velike približno 10 x 22 mm, z zarezo.**

Razdelilna zareza je namenjena le delitvi tablete za lažje požiranje in ne delitvi na dva enaka odmerka.

### 4. KLINIČNI PODATKI

#### 4.1 Terapevtske indikacije

Zdravilo Ospamox je indicirano za zdravljenje naslednjih okužb pri odraslih in otrocih (glejte poglavja 4.2, 4.4 in 5.1):

- akutni bakterijski sinuzitis
- akutni otitis media
- akutni streptokokni tonzilitis in faringitis
- akutno poslabšanje kroničnega bronhitisa
- pljučnica, dobljena v domačem okolju

- akutni cistitis
- asimptomatska bakteriurija v nosečnosti
- akutni pielonefritis
- tifus in paratifus
- zobni absces s celulitisom, ki se širi
- okužbe umetnih sklepov
- eradikacija *Helicobacter pylori*
- lymska borelioza

Zdravilo Ospamox je indicirano tudi za preventivo endokarditisa.

Upoštevati je treba uradne smernice za ustrezno uporabo protibakterijskih zdravil.

## 4.2 Odmerjanje in način uporabe

### Odmerjanje

Pri izbiri odmerka zdravila Ospamox za zdravljenje posamezne okužbe je treba upoštevati:

- pričakovane patogene in verjetnost njihove občutljivosti za protibakterijska zdravila (glejte poglavje 4.4);
- izrazitost in mesto okužbe;
- bolnikovo starost, telesno maso in delovanje ledvic, kot je prikazano spodaj.

Trajanje zdravljenja je treba določiti glede na vrsto okužbe in bolnikov odziv in bi praviloma moralo biti najkrajše možno. Nekatere okužbe zahtevajo dolgotrajnejše zdravljenje (glejte poglavje 4.4. glede dolgotrajnega zdravljenja).

### **Odrasli in otroci $\geq 40$ kg**

Indikacija*	Odmerek*
Akutni bakterijski sinuzitis	250 mg do 500 mg vsakih 8 ur ali 750 mg do 1 g vsakih 12 ur.
Asimptomatska bakteriurija v nosečnosti	
Akutni pielonefritis	Pri hudih okužbah 750 mg do 1 g vsakih 8 ur.
Zobni absces s celulitisom, ki se širi	
Akutni cistitis	Akutni cistitis se lahko zdravi s 3 g dvakrat dnevno en dan.
Akutni otitis media	500 mg vsakih 8 ur, 750 mg do 1 g vsakih 12 ur.
Akutni streptokokni tonzilitis in faringitis	
Akutno poslabšanje kroničnega bronhitisa	Pri hudih okužbah 750 mg do 1 g vsakih 8 ur 10 dni.
Pljučnica, dobljena v domačem okolju	500 mg do 1 g vsakih 8 ur.
Tifus in paratifus	500 mg do 2 g vsakih 8 ur.
Okužbe umetnih sklepov	500 mg do 1 g vsakih 8 ur.
Preventiva endokarditisa	2 g peroralno, enkratni odmerek 30 do 60 minut pred posegom.
Eradikacija <i>Helicobacter pylori</i>	750 mg do 1 g dvakrat dnevno v kombinaciji z zaviralcem protonske črpalke (npr. omeprazol, lansoprazol) in drugim antibiotikom (npr. klaritromicin, metronidazol) 7 dni.

Lymska borelioza (glejte poglavje 4.4)	Zgodnji stadij: 500 mg do 1 g vsakih 8 ur do največ 4 g/dan v deljenih odmerkih 14 dni (od 10 do 21 dni). Pozni stadij (sistemska prizadetost): 500 mg do 2 g vsakih 8 ur do največ 6 g/dan v deljenih odmerkih, od 10 do 30 dni.
* Upoštevati je treba uradne smernice zdravljenja za vsako indikacijo.	

### **Otroci <40 kg**

Otroke lahko zdravimo z amoksicilinom v obliki kapsul, disperzibilnih tablet ali vrečic. Suspenzija amoksicilina za otroke je priporočljiva za otroke, mlajše od šestih mesecev. Otrokom, ki tehtajo 40 kg ali več, je treba predpisati odmerke za odrasle.

*Priporočeni odmerki:*

Indikacija <sup>+</sup>	Odmerek <sup>+</sup>
Akutni bakterijski sinuzitis	20 do 90 mg/kg/dan v deljenih odmerkih.*
Akutni otitis media	
Pljučnica, dobljena v domačem okolju	
Akutni cistitis	
Akutni pielonefritis	
Zobni absces s celulitisom, ki se širi	
Akutni streptokokni tonzilitis in faringitis	40 do 90 mg/kg/dan v deljenih odmerkih.*
Tifus in paratifus	100 mg/kg/dan v treh deljenih odmerkih.
Preventiva endokarditisa	50 mg/kg peroralno, enkratni odmerek 30 do 60 minut pred posegom.
Lymska borelioza (glejte poglavje 4.4)	Zgodnji stadij: 25 do 50 mg/kg/dan v treh deljenih odmerkih, od 10 do 21 dni.  Pozni stadij (sistemska prizadetost): 50 mg/kg/dan v treh deljenih odmerkih, od 10 do 30 dni.
+ Upoštevati je treba uradne smernice zdravljenja za vsako indikacijo. * Sheme odmerjanja dvakrat na dan pridejo v poštev le, če je odmerek v zgornjem delu razpona.	

### **Starejši**

Prilagajanje odmerka ni potrebno.

### **Okvara ledvic**

GFR (ml/min)	Odrasli in otroci ≥ 40 kg	Otroci < 40 kg <sup>#</sup>
večja od 30	prilagajanje ni potrebno	prilagajanje ni potrebno
10 do 30	največ 500 mg dvakrat na dan	15 mg/kg dvakrat na dan (največ 500 mg dvakrat na dan)

<b>manjša od 10</b>	največ 500 mg/dan	15 mg/kg v enkratnem dnevnom odmerku (največ 500 mg)
# V večini primerov je zaželena parenteralna terapija.		

*Bolniki, ki so na hemodializi*

Amoksicilin se s hemodializo lahko odstrani iz obtoka.

	<b>Hemodializa</b>
<b>Odrasli in otroci, ki tehtajo več kot 40 kg</b>	500 mg vsakih 24 ur. Pred hemodializo je treba uporabiti dodaten odmerek 500 mg. Za obnovitev koncentracije zdravila v obtoku je treba po hemodializi uporabiti dodaten odmerek 500 mg.
<b>Otroci, ki tehtajo manj kot 40 kg</b>	15 mg/kg/dan v enem dnevnom odmerku (največ 500 mg). Pred hemodializo je treba uporabiti dodaten odmerek 15 mg/kg. Za obnovitev koncentracije zdravila v obtoku je treba po hemodializi uporabiti dodaten odmerek 15 mg/kg.

*Pri bolnikih, ki so na peritonealni dializi*

Amoksicilin največ 500 mg/dan.

### **Okvara jeter**

Zdravilo je treba odmerjati previdno in v rednih presledkih je treba kontrolirati delovanje jeter (glejte poglavji 4.4 in 4.8).

### **Način uporabe**

Zdravilo Ospamox je za peroralno uporabo.

Hrana ne poslabša absorpcije zdravila Ospamox.

Zdravljenje je mogoče začeti parenteralno v skladu s priporočili za odmerjanje za intravensko obliko in ga nadaljevati s peroralno obliko.

Tablete se lahko uporabijo na dva načina. Tableto najprej raztopite v vodi in nato popijte ali pa jo vzemite neposredno z vodo. Tablete lahko za lažje požiranje prelomite.

### **4.3 Kontraindikacije**

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

Anamneza hude takojšnje preobčutljivostne reakcije (npr. anafilaksije) na kakšno drugo betalaktamsko zdravilo (npr. cefalosporin, karbapenem ali monobaktam).

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

### Preobčutljivostne reakcije

Pred uvedbo zdravljenja z amoksicilinom je treba natančno poizvedeti glede predhodnih preobčutljivostnih reakcij na peniciline, cefalosporine ali druge betalaktame (glejte poglavje 4.3 in 4.8).

Pri bolnikih, zdravljenih s penicilini, so bile opisane resne in občasno smrtne preobčutljivostne reakcije (vključno z anafilaktoidnimi in hudimi kožnimi reakcijami). Preobčutljivostne reakcije lahko napredujejo tudi v Kounisov sindrom, resno alergijsko reakcijo, ki lahko povzroči miokardni infarkt (glejte poglavje 4.8). Te reakcije so verjetnejše pri osebah z anamnezo preobčutljivosti na penicilin in pri atopičnih posameznikih. Če se pojavi alergijska reakcija, je treba zdravljenje z amoksicilinom prekiniti in uvesti ustrezno drugo zdravljenje.

O sindromu enterokolitisa, povzročenega z zdravili (DIES - *Drug-induced enterocolitis syndrome*), so poročali predvsem pri otrocih, ki so prejeli amoksicilin (glejte poglavje 4.8). DIES je alergijska reakcija z vodilnim simptomom dolgotrajnega bruhanja (1-4 ure po dajanju zdravila) brez alergijskih kožnih ali dihalnih simptomov. Nadaljnji simptomi lahko vključujejo bolečine v trebuhu, drisko, hipotenzijo ali levkocitozo z nevtrofilijo. Obstajajo hudi primeri, vključno z napredovanjem do šoka.

### Neobčutljivi mikroorganizmi

Amoksicilin ni primeren za zdravljenje nekaterih vrst okužb, razen če je patogen že dokumentiran in znano občutljiv, ali če obstaja zelo velika verjetnost, da bi bil patogen primeren za zdravljenje z amoksicilinom (glejte poglavje 5.1). To še posebej velja v primeru zdravljenja bolnikov z okužbami sečil in hudimi okužbami ušesa, nosu ali žrela.

### Konvulzije

Bolnikom z okvarjenim delovanjem ledvic, bolnikom, ki dobivajo velike odmerke, in bolnikom s predispozicijskimi dejavniki (kot so npr. konvulzije v anamnezi, zdravljena epilepsija ali meningealne bolezni) se lahko pojavijo konvulzije (glejte poglavje 4.8).

### Okvara ledvic

Pri bolnikih z okvaro ledvic je treba odmerek prilagoditi stopnji okvare (glejte poglavje 4.2).

### Kožne reakcije

Če se na začetku zdravljenja pojavi generaliziran eritem z zvišano telesno temperaturo in pustulami, je to lahko simptom akutne generalizirane eksantematozne pustuloze (AGEP) (glejte poglavje 4.8). Ta reakcija zahteva prenehanje uporabe amoksicilina in pomeni kontraindikacijo za vsako poznejšo uporabo.

Uporabi amoksicilina se je treba izogniti v primeru suma na infekcijsko mononukleozo, ker je bila uporaba amoksicilina pri tej bolezni povezana s pojavom morbiliformnega izpuščaja.

### Jarisch-Herxheimerjeva reakcija

Po zdravljenju lymške borelioze z amoksicilinom so opažali Jarisch-Herxheimerjevo reakcijo (glejte poglavje 4.8). Ta nastane neposredno zaradi baktericidnega delovanja amoksicilina na bakterijo-povzročiteljico lymške borelioze, spiroheto *Borrelia burgdorferi*. Bolnikom je treba povedati, da je to pogosta posledica antibiotičnega zdravljenja lymške borelioze in po navadi mine sama od sebe.

### Razrast neobčutljivih mikroorganizmov

Dolgotrajna uporaba lahko občasno povzroči razrast neobčutljivih organizmov.

Z antibiotikom povezani kolitis je opisan pri skoraj vseh protibakterijskih zdravilih in lahko sega od blagega do smrtno nevarnega (glejte poglavje 4.8). Zato je na to diagnozo treba pomisliti pri vseh bolnikih, ki med uporabo ali po uporabi kateregakoli antibiotika dobijo drisko. Če se pojavi z antibiotikom povezani kolitis, je treba z uporabo amoksicilina nemudoma končati, se posvetovati z zdravnikom in uvesti ustrezno zdravljenje. Antiperistaltična zdravila so v takšnem primeru kontraindicirana.

#### Podaljšana terapija

Med podaljšanim zdravljenjem je priporočljivo redno preverjati delovanje organskih sistemov, vključno z ledvicami, jetri in hematopoetskim sistemom. Poročali so o zvišanju jetrnih encimov in spremembi krvne slike (glejte poglavje 4.8).

#### Antikoagulanti

Pri bolnikih, ki so dobivali amoksicilin, je bilo v redkih primerih opisano podaljšanje protrombinskega časa. Med sočasno uporabo antikoagulantov so potrebne ustrezne kontrole. Za vzdrževanje želene stopnje antikoagulacije je lahko potrebna prilagoditev odmerka peroralnih antikoagulantov (glejte poglavji 4.5 in 4.8).

#### Kristalurija

Pri bolnikih z zmanjšanim izločanjem urina so v zelo redkih primerih opazali kristalurijo (vključno z akutno ledvično poškodbo), predvsem med parenteralnim zdravljenjem. Med uporabo velikih odmerkov amoksicilina je priporočljivo vzdrževati ustrezen vnos tekočin in izločanje urina, da bi zmanjšali možnost amoksicilinske kristalurije. Pri bolnikih z urinskim katetrom je treba prehodnost katetra redno preverjati (glejte poglavji 4.8 in 4.9).

#### Vpliv na diagnostične preiskave

Verjetno je, da zvišana koncentracija amoksicilina v serumu in urinu vpliva na določene laboratorijske preiskave. Zaradi visoke koncentracije amoksicilina v urinu so s kemičnimi metodami pogosti lažno pozitivni rezultati.

Med zdravljenjem z amoksicilinom je za testiranje glukoze v urinu treba uporabljati encimske metode z glukoza-oksidadzo.

Prisotnost amoksicilina lahko zmoti rezultate preskusa za estriol pri nosečnicah.

Zdravilo Ospamox vsebuje aspartam, benzilalkohol, benzilbenzoat, natrij, sorbitol, žveplov dioksid.

#### *500 mg disperzibilne tablete*

To zdravilo vsebuje 2,6 mg aspartama na disperzibilno tableto. Aspartam je vir fenilalanina. To zdravilo je treba uporabljati previdno pri bolnikih s fenilketonurijo. Predkliničnih in kliničnih podatkov, s pomočjo katerih bi se ocenila uporaba aspartama pri dojenčkih mlajših od 12 tednov, ni.

To zdravilo vsebuje do 0,30 mg benzilalkohola na disperzibilno tableto. Benzilalkohol lahko povzroči alergijske reakcije. Zaradi možnega kopičenja in toksičnosti (metabolična acidoza) se morajo veliki volumni uporabljati previdno in samo če je nujno potrebno, posebno pri posameznikih z okvarjenim delovanjem jeter ali ledvic. Benzilalkohol je povezan s tveganjem za pojav hudih neželenih učinkov, vključno s težavami z dihanjem (imenovanimi »sindrom lovljenja sape«) pri majhnih otrocih.

To zdravilo vsebuje do 0,14 mg benzilbenzoata na disperzibilno tableto. Benzilbenzoat lahko poveča tveganje za zlatenico (rumeno obarvanje kože in oči) pri novorojenčkih.

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija na disperzibilno tableto, kar v bistvu pomeni 'brez natrija'.

To zdravilo vsebuje 0,032 mg sorbitola na disperzibilno tableto.

To zdravilo vsebuje 24 ng žveplovega dioksida. Redko lahko povzroči resne preobčutljivostne reakcije in bronhospazem.

#### *1000 mg disperzibilne tablete*

To zdravilo vsebuje 5,2 mg aspartama na disperzibilno tableto. Aspartam je vir fenilalanina. To zdravilo je treba uporabljati previdno pri bolnikih s fenilketonurijo. Predkliničnih in kliničnih podatkov, s pomočjo katerih bi se ocenila uporaba aspartama pri dojenčkih mlajših od 12 tednov, ni.

To zdravilo vsebuje do 0,60 mg benzilalkohola na disperzibilno tableto. Benzilalkohol lahko povzroči alergijske reakcije. Zaradi možnega kopičenja in toksičnosti (metabolična acidoza) se morajo veliki volumni uporabljati previdno in samo če je nujno potrebno, posebno pri posameznikih z okvarjenim delovanjem jeter ali ledvic. Benzilalkohol je povezan s tveganjem za pojav hudih neželenih učinkov, vključno s težavami z dihanjem (imenovanimi »sindrom lovljenja sape«) pri majhnih otrocih.

To zdravilo vsebuje do 0,29 mg benzilbenzoata na disperzibilno tableto. Benzilbenzoat lahko poveča tveganje za zlatenico (rumeno obarvanje kože in oči) pri novorojenčkih.

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija na disperzibilno tableto, kar v bistvu pomeni 'brez natrija'.

To zdravilo vsebuje 0,064 mg sorbitola na disperzibilno tableto.

To zdravilo vsebuje 48 ng žveplovega dioksida. Redko lahko povzroči resne preobčutljivostne reakcije in bronhospazem.

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

### Probenecid

Sočasna uporaba probenecida se ne priporoča. Probenecid zmanjša ledvično tubulno sekrecijo amoksicilina. Sočasna uporaba probenecida lahko povzroči povečanje in podaljšanje koncentracije amoksicilina v krvi.

### Alopurinol

Sočasna uporaba alopurinola med zdravljenjem z amoksicilinom lahko poveča verjetnost alergijskih kožnih reakcij.

### Tetraciklini

Tetraciklini in druga bakteriostatična zdravila lahko vplivajo na baktericidni učinek amoksicilina.

### Peroralni antikoagulanti

Peroralni antikoagulanti in penicilinski antibiotiki so bili v praksi široko uporabljani, brez poročanj o interakcijah. Vendar so v literaturi opisani primeri povečanja internacionalnega normaliziranega razmerja pri bolnikih, ki so jemali acenokumarol ali varfarin, in so dobili ciklus amoksicilina. Če je potrebna sočasna uporaba, je treba protrombinski čas in internacionalno normalizirano razmerje natančno kontrolirati, ko se amoksicilin začne uporabljati in ko se njegova uporaba konča. Poleg tega so lahko potrebne prilagoditve odmerka peroralnih antikoagulantov (glejte poglavji 4.4 in 4.8).

Metotreksat

Penicilini lahko zmanjšajo izločanje metotreksata, kar lahko povzroči povečanje toksičnosti.

**4.6 Plodnost, nosečnost in dojenje**Nosečnost

Študije na živalih ne kažejo na neposredne ali posredne škodljive vplive na reproduktivno toksičnost. Maloštevni podatki o uporabi amoksicilina med nosečnostjo pri človeku ne kažejo povečanega tveganja prirojenih malformacij. Amoksicilin se lahko uporablja v nosečnosti, ko možne koristi odtehtajo morebitna tveganja, povezana z zdravljenjem.

Dojenje

Amoksicilin se izloča v materino mleko v majhnih količinah z možnim tveganjem za senzibilizacijo. Zato se pri dojenem otroku lahko pojavita driska in glivična okužba sluznic; zaradi česar bo morda treba dojenje prekiniti. Amoksicilin naj bi med obdobjem dojenja uporabili šele, ko lečeči zdravnik oceni korist in tveganje.

Plodnost

Ni podatkov o učinkih amoksicilina na plodnost pri ljudeh. Reprodukativne študije na živalih niso pokazale učinkov na plodnost.

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

Študije o vplivu na sposobnost vožnje in upravljanja s stroji niso bile izvedene. Vendar se lahko pojavijo neželeni učinki (npr. alergijske reakcije, omotica, konvulzije), ki lahko vplivajo na sposobnost vožnje in upravljanja strojev (glejte poglavje 4.8).

**4.8 Neželeni učinki**

Najpogosteje opisani neželeni učinki so driska, navzea in izpuščaj na koži.

Spodaj so naštetih neželeni učinki, zabeleženi v kliničnih študijah in med obdobjem nadzora po začetku trženja amoksicilina, predstavljeni po organskih sistemih MedDRA.

Za razvrstitev pojavljanja neželenih učinkov so uporabljeni naslednji izrazi:

Zelo pogosti: ( $\geq 1/10$ )

Pogosti: ( $\geq 1/100$  do  $< 1/10$ )

Občasni: ( $\geq 1/1000$  do  $< 1/100$ )

Redki: ( $\geq 1/10\ 000$  do  $< 1/1000$ )

Zelo redki: ( $< 1/10\ 000$ )

Neznana (ni mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov)

<b><u>Infekcijske in parazitske bolezni</u></b>	
Zelo redki	Mukokutana kandidoza
<b><u>Bolezni krvi in limfatičnega sistema</u></b>	
Zelo redki	Reverzibilna levkopenija (vključno z resno nevtropenijo ali agranulocitozo), reverzibilna trombocitopenija in hemolitična anemija.  Podaljšanje časa krvavitve in protrombinskega časa (glejte poglavje 4.4).

<b><u>Srčne bolezni</u></b>	
Neznana	Kounisov sindrom
<b><u>Bolezni imunskega sistema</u></b>	
Zelo redki	Resne alergijske reakcije, vključno z angionevrotičnim edemom, anafilaksijo, serumsko boleznijo in preobčutljivostnim vaskulitisom (glejte poglavje 4.4).
Neznana	Jarisch-Herxheimerjeva reakcija (glejte poglavje 4.4).
<b><u>Bolezni živčevja</u></b>	
Zelo redki	Hiperkinezija, omotica in konvulzije (glejte poglavje 4.4).
Neznana	Aseptični meningitis
<b><u>Bolezni prebavil</u></b>	
<i>Podatki iz kliničnih študij</i>	
*Pogosti	Driska in navzea
*Občasni	Bruhanje
<i>Podatki iz obdobja po pridobitvi dovoljenja za promet</i>	
Zelo redki	Z antibiotikom povezani kolitis (vključno s psevdomembranskim kolitisom in hemoragičnim kolitisom, glejte poglavje 4.4).  Črn "dlakav" jezik  Površinsko obarvanje zob <sup>#</sup>
Neznana	Sindrom enterokolitisa, povzročenega z zdravili
<b><u>Bolezni jeter, žolčnika in žolčevodov</u></b>	
Zelo redki	Hepatitis in holestatska zlatenica. Zmerno zvišanje AST in/ali ALT.
<b><u>Bolezni kože in podkožja</u></b>	
<i>Podatki iz kliničnih študij</i>	
*Pogosti	Kožni izpuščaj
*Občasni	Urtikarija in srbenje
<i>Podatki iz obdobja po pridobitvi dovoljenja za promet</i>	
Zelo redki	Kožne reakcije, kot so multiformni eritem, Stevens-Johnsonov sindrom, toksična epidermalna nekroliza, bulozni in eksfoliativni dermatitis, akutna generalizirana eksantemska pustuloza (AGEP) (glejte poglavje 4.4) ter reakcija na zdravilo z eozinofilijo in sistemskimi simptomi (DRESS).
Neznana	Linearna bolezen IgA
<b><u>Bolezni sečil</u></b>	
Zelo redki	Intersticijski nefritis
Neznana	Kristalurija (vključno z akutno ledvično poškodbo) (glejte poglavje 4.4 in 4.9 Preveliko odmerjanje)
* Navedena pojavnost (incidenca) teh neželenih učinkov temelji na kliničnih študijah s približno 6.000 odraslimi in pediatričnimi bolniki, ki so jemali amoksicilin.	

# Pri otrocih je bilo opisano površinsko obarvanje zob. Dobra ustna higiena lahko pomaga preprečiti obarvanje zob, ki ga je po navadi mogoče odstraniti s ščetkanjem.

#### 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  
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 in znaki prevelikega odmerjanja:

Opazni so lahko gastrointestinalni simptomi (kot so navzea, bruhanje in driska) in moteno ravnovesje tekočine in elektrolitov. Opažali so amoksicilinsko kristalurijo, ki je v nekaterih primerih povzročila odpoved ledvic (glejte poglavje 4.4). Pri bolnikih z okvarjenim delovanjem ledvic in bolnikih, ki dobivajo velike odmerke, se lahko pojavijo konvulzije (glejte poglavji 4.4 in 4.8).

#### Zdravljenje zastrupitve:

Prebavne simptome je mogoče zdraviti simptomatsko; pozornost je treba nameniti ravnovesju vode in elektrolitov.

Amoksicilin je mogoče iz obtoka odstraniti s hemodializo.

## **5. FARMAKOLOŠKE LASTNOSTI**

### **5.1 Farmakodinamične lastnosti**

Farmakoterapevtska skupina: širokospektralni penicilini; ATC oznaka: J01CA04

#### Način delovanja

Amoksicilin je polsintezni penicilin (betalaktamski antibiotik), ki zavira enega ali več encimov (penicilin-vežočih beljakovin, PBP – *penicillin-binding proteins*) v biosintezni poti bakterijskega peptidoglikana, ki je integralna sestavina zgradbe bakterijske celične stene. Zavrtje sinteze peptidoglikana oslabi celično steno, temu po navadi sledi liza celice in smrt.

Amoksicilin je občutljiv za razgradnjo z betalaktamazami, ki jih proizvajajo odporne bakterije, in zato spekter delovanja samega amoksicilina ne zajema organizmov, ki izdelujejo te encime.

#### Razmerje farmakokinetika/farmakodinamika

Čas, ko koncentracija v serumu ostane nad minimalno inhibicijsko koncentracijo ( $t > \text{MIK}$ ), velja kot glavna determinanta učinkovitosti amoksicilina.

Mehanizmi odpornosti

Glavna mehanizma odpornosti proti amoksicilinu sta:

- Inaktivacija z bakterijskimi beta-laktamazami.
- Sprememba PBP, ki zmanjša afiniteto protibakterijskega zdravila za tarčo.

Nepermeabilnost bakterij ali mehanizmi efluksne črpalke lahko povzročijo odpornost bakterij ali pripomorejo k takšni odpornosti, zlasti pri gramnegativnih bakterijah.

Mejne vrednosti

Mejne vrednosti MIK za amoksicilin so navedene v EUCAST (*European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing*) verzija 5.0.

Organizem	MIK mejne vrednosti (mg/L)	
	Občutljivi ≤	Odporni >
Enterobacteriaceae	8 <sup>1</sup>	8
<i>Staphylococcus</i> spp.	Opomba <sup>2</sup>	Opomba <sup>2</sup>
<i>Enterococcus</i> spp. <sup>3</sup>	4	8
Streptokoki skupin A, B, C in G	Opomba <sup>4</sup>	Opomba <sup>4</sup>
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	Opomba <sup>5</sup>	Opomba <sup>5</sup>
Streptokoki skupine Viridans streptococci	0,5	2
<i>Haemophilus influenzae</i>	2 <sup>6</sup>	2 <sup>6</sup>
<i>Moraxella catarrhalis</i>	Opomba <sup>7</sup>	Opomba <sup>7</sup>
<i>Neisseria meningitidis</i>	0,125	1
Grampozitivni anaerobi razen <i>Clostridium difficile</i> <sup>8</sup>	4	8
Gramnegativni anaerobi <sup>8</sup>	0,5	2
<i>Helicobacter pylori</i>	0,125 <sup>9</sup>	0,125 <sup>9</sup>
<i>Pasteurella multocida</i>	1	1
Mejne vrednosti, ki niso vezane na vrsto <sup>10</sup>	2	8

<sup>1</sup> Enterobacteriaceae divjega tipa so uvrščene med občutljive za aminopeniciline. V nekaterih državah divje tipe izolatov *E. coli* in *P. mirabilis* raje uvrščajo med srednje občutljive. Če je tako, uporabite MIK mejno vrednost  $S \leq 0,5$  mg/l.

<sup>2</sup> Večina stafilokokov izdeluje penicilinazo in so odporni proti amoksicilinu. Proti meticilinu odporni izolati so, z redkimi izjemami, odporni proti vsem betalaktamskim učinkovinam.

<sup>3</sup> O občutljivosti za amoksicilin je mogoče sklepati na podlagi ampicilina.

<sup>4</sup> O občutljivosti streptokokov skupin A, B, C in G za peniciline je mogoče sklepati na podlagi občutljivosti za benzilpenicilin.

<sup>5</sup> Mejne vrednosti veljajo le za nemeningitične izolate. Pri izolatih, ki so uvrščeni med srednje občutljive za ampicilin, se izognite peroralnemu zdravljenju z amoksicilinom. Sklepanje o občutljivosti na podlagi MIK za ampicilin.

<sup>6</sup> Mejne vrednosti temeljijo na intravenski uporabi. Beta-laktamaza-pozitivne izolate je treba prijaviti kot odporne.

<sup>7</sup> Tiste, ki tvorijo beta-laktamazo, je treba prijaviti kot odporne.

<sup>8</sup> O občutljivosti za amoksicilin je mogoče sklepati na podlagi benzilpenicilina.

<sup>9</sup> Mejne vrednosti temeljijo na epidemioloških vrednostih ločevanja (ECOFF – *epidemiological cut-off values*), ki ločujejo divje tipe izolatov od izolatov z zmanjšano občutljivostjo.

<sup>10</sup> Mejne vrednosti, ki niso vezane na vrsto, temeljijo na odmerkih vsaj 0,5 g 3-krat ali 4-krat na dan (od 1,5 do 2 g/dan).

Prevalenca odpornosti za izbrane vrste se lahko razlikuje zemljepisno in v času, zato so zaželene lokalne informacije o odpornosti, zlasti pri zdravljenju hudih okužb. Po potrebi je treba poiskati nasvet strokovnjaka, če je lokalna prevalenca odpornosti takšna, da je uporabnost tega zdravila vsaj pri nekaterih vrstah okužb vprašljiva.

<b><i>In vitro</i> občutljivost mikroorganizmov na amoksisicilin</b>
<b>Pogosto občutljive vrste</b>
<u>Grampozitivni aerobi:</u> <i>Enterococcus faecalis</i> Betahemolitični streptokoki (skupin A, B, C in G) <i>Listeria monocytogenes</i>
<b>Vrste, pri katerih je lahko problem pridobljena odpornost</b>
<u>Gramnegativni aerobi:</u> <i>Escherichia coli</i> <i>Haemophilus influenzae</i> <i>Helicobacter pylori</i> <i>Proteus mirabilis</i> <i>Salmonella typhi</i> <i>Salmonella paratyphi</i> <i>Pasteurella multocida</i>
<u>Grampozitivni aerobi:</u> Koagulaza-negativni stafilokoki <i>Staphylococcus aureus</i> <sup>£</sup> <i>Streptococcus pneumoniae</i> Skupina <i>Streptococcus viridans</i>
<u>Grampozitivni anaerobi:</u> <i>Clostridium</i> spp.
<u>Gramnegativni anaerobi:</u> <i>Fusobacterium</i> spp.
<u>Drugi:</u> <i>Borrelia burgdorferi</i>
<b>Inherentno odporni organizmi<sup>†</sup></b>
<u>Grampozitivni aerobi:</u> <i>Enterococcus faecium</i> <sup>†</sup>
<u>Gramnegativni aerobi:</u> <i>Acinetobacter</i> spp <i>Enterobacter</i> spp <i>Klebsiella</i> spp <i>Pseudomonas</i> spp
<u>Gramnegativni anaerobi:</u> <i>Bacteroides</i> spp. (številni sevi <i>Bacteroides fragilis</i> so odporni)
<u>Drugi:</u> <i>Chlamydia</i> spp <i>Mycoplasma</i> spp <i>Legionella</i> spp.
<sup>†</sup> Naravna srednja občutljivost brez mehanizma pridobljene odpornosti. <sup>£</sup> Zaradi tvorbe penicilinaze so proti amoksisicilinu odporni skoraj vsi <i>S.aureus</i> . Poleg tega so proti amoksisicilinu odporni vsi sevi, odporni proti meticilinu.

## 5.2 Farmakokinetične lastnosti

### Absorpcija

Amoksisicilin v vodni raztopini pri fiziološkem pH povsem disociira. Po peroralni uporabi se hitro in dobro absorbira. Po peroralni uporabi je biološka uporabnost amoksisicilina približno 70 %. Čas do največje koncentracije v plazmi ( $T_{max}$ ) je približno eno uro.

Spodaj so predstavljeni farmakokinetični rezultati študije, v kateri so amoksicilin 250 mg trikrat dnevno na tešče uporabili v skupinah zdravih prostovoljcev.

$C_{max}$	$T_{max}^*$	$AUC_{(0-24h)}$	$t_{1/2}$
( $\mu\text{g/ml}$ )	(ur)	( $\mu\text{g}\cdot\text{ur/ml}$ )	(ur)
$3,3 \pm 1,12$	1,5 (1,0-2,0)	$26,7 \pm 4,56$	$1,36 \pm 0,56$
*mediana (razpon)			

V razponu 250 do 3000 mg je biološka uporabnost linearna glede na odmerek (merjena kot  $C_{max}$  in AUC). Sočasni vnos hrane ne vpliva na absorpcijo.

Za eliminacijo amoksicilina se lahko uporabi hemodializa.

#### Porazdelitev

Približno 18 % celotne količine amoksicilina v plazmi je vezanega na beljakovine. Navidezni volumen porazdelitve je približno 0,3 do 0,4 l/kg.

Po intravenski uporabi so našli amoksicilin v žolčniku, trebušnem tkivu, koži, maščevju, mišicah, sinovialni tekočini, peritonealni tekočini, žolču in gnoju. Amoksicilin se ne porazdeli ustrezno v cerebrospinalno tekočino.

Študije na živalih v tkivih niso pokazale znakov bistvenega zadrževanja snovi, nastalih iz učinkovine. Tako kot večino penicilinov je tudi amoksicilin mogoče najti v materinem mleku (glejte poglavje 4.6).

Ugotovljeno je, da amoksicilin prehaja skozi placentno pregrado (glejte poglavje 4.6).

#### Biotransformacija

Amoksicilin se delno izloči v urinu kot neaktivna penicilojska kislina v količinah, ki ustrezajo od 10 do 25 % začetnega odmerka.

#### Izločanje

Glavna pot izločanja amoksicilina je skozi ledvice.

Amoksicilin ima pri zdravih osebah povprečen eliminacijski razpolovni čas približno eno uro in povprečen celotni očistek približno 25 l/uro. Približno 60 do 70 % amoksicilina se izloči nespremenjenega v urinu v prvih 6 urah po uporabi enega 250 mg ali 500 mg odmerka amoksicilina. Različne študije so ugotovile, da se v 24 urah v urinu izloči od 50 do 85 % amoksicilina.

Sočasna uporaba probenecida upočasni izločanje amoksicilina (glejte poglavje 4.5).

#### Starost

Eliminacijski razpolovni čas amoksicilina je podoben pri otrocih od približno 3 mesecev do 2 let starosti, starejših otrocih in odraslih. Pri zelo mladih otrocih (vključno z nedonošenimi novorojenčki) v prvem tednu življenja interval uporabe zaradi nezrelosti ledvične poti izločanja ne sme presegati dajanja dvakrat na dan. Ker je verjetnost zmanjšane delovanja ledvic pri starejših bolnikih večja, jim je treba odmerek določiti previdno, koristno pa je tudi nadziranje delovanja ledvic.

#### Spol

Po peroralni uporabi amoksicilina pri zdravih preiskovancih in preiskovankah spol ne vpliva pomembno na farmakokinetiko amoksicilina.

### Okvara ledvic

Celotni serumski očistek amoksicilina se zmanjšuje sorazmerno z zmanjševanjem delovanja ledvic (glejte poglavji 4.2 in 4.4).

### Okvara jeter

Odmerjanje pri bolnikih z okvaro jeter mora biti previdno in delovanje jeter je treba redno kontrolirati.

## **5.3 Predklinični podatki o varnosti**

Predklinični podatki na osnovi študij farmakološke varnosti, toksičnosti ponavljajočih se odmerkov, genotoksičnosti in vpliva na sposobnost razmnoževanja in razvoj ne kažejo posebnega tveganja za človeka.

Študij kancerogenosti z amoksicilinom ni bilo.

## **6. FARMACEVTSKI PODATKI**

### **6.1 Seznam pomožnih snovi**

breskovo-marelična aroma v prahu (vsebuje benzilbenzoat, sorbitol (E 420), žveplov dioksid (E 220))

aroma pomaranče v prahu (vsebuje benzilalkohol)

magnezijev stearat (E 470b)

aspartam (E 951)

premreženi natrijev karmelozat

manitol (E 421)

smukec (E 553b)

koloidni brezvodni silicijev dioksid (E 551)

mikrokristalna celuloza (E 460)

maltodekstrin

hidroksipropilškrob, grahov, predgelirani

titanov dioksid (E 171)

### **6.2 Inkompatibilnosti**

Navedba smiselno ni potrebna.

### **6.3 Rok uporabnosti**

3 leta

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

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C.

Shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred vlago.

### **6.5 Vrsta ovojnine in vsebina**

Disperzibilne tablete so pakirane v PVC/PVDC/Alu pretisne omote, ki so vstavljeni v škatlo.

*500 mg disperzibilne tablete:*

Velikosti pakiranj:

10, 12, 14, 16, 20, 24, 30, 500, 1000 disperzibilnih tablet

*1000 mg disperzibilne tablete*

Velikosti pakiranj:

2, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 20, 24, 30, 100, 1000 disperzibilnih tablet

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

## **6.6 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje**

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

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

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

## **8. ŠTEVILKE DOVOLJENJ ZA PROMET Z ZDRAVILOM**

H/08/01983/001-009; 018-029

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

Datum prve odobritve: 19.3.2008

Datum zadnjega podaljšanja: 7.1.2010

## **10. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDILA**

23. 8. 2023