

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

АМОКЛАН 875 mg / 125 mg филмирани таблетки
AMOCLAN 875 mg / 125 mg film-coated tablets

Национална агенция по лекарствата	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	2010/0203
Разрешение №	1431, 03.12.2010
Одобрение № / /	

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка филмирана таблетка АМОКЛАН съдържа амоксицилин трихидрат (*amoxicillin trihydrate*), еквивалентен на 875 mg амоксицилин (*amoxicillin*), и калиев клавуланат (*potassium clavulanate*), еквивалентен на 125 mg клавуланова киселина (*clavulanic acid*).

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Бяла до белезникава филмирана таблетка, с размери 21,5 x 10,0 mm

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

Общо описание

АМОКЛАН (β -лактамен антибактериален пеницилин, комбиниран с β -лактамазен инхибитор) е антибиотик с широк спектър на действие срещу най-често срещаните бактериални патогени в общата и в болничната практика. β -Лактамазното инхибиторно действие на клавуланат разширява спектъра на амоксицилин за обхващане на по-широк кръг микроорганизми, включително и на много от резистентните към други β -лактамни антибиотици.

4.1. Терапевтични показания

АМОКЛАН е показан за краткосрочно лечение на следните бактериални инфекции, причинени от грам-отрицателни и грам-положителни, резистентни на амоксицилин, микроорганизми, чиято резистентност е причинена от β -лактамази, които обаче са чувствителни на комбинацията амоксицилин и клавуланат (вижте т. 5.1):

- ◆ Инфекции на горните дихателни пътища (включително УНГ инфекции): рекурентен тонзилит, синузит, отит на средното ухо, причинявани обикновено от *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae**, *Moraxella catarrhalis** и *Streptococcus pyogenes*.
- ◆ Инфекции на долните дихателни пътища: остра екзацербации на хроничен бронхит, придобита в обществото пневмония (лобарна и бронхопневмония), причинявани обикновено от *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae** и *Moraxella catarrhalis**
- ◆ Уро-генитални инфекции (с изключение на простатит): цистит, уретрит, пиелонефрит, инфекции на женската полова система, обикновено причинявани от *Enterobacteriaceae** (главно *Escherichia coli*)*, *Staphylococcus saprophyticus* и *Enterococcus species*, и гонорея, причинявана от *Neisseria gonorrhoeae**
- ◆ Инфекции на кожата и меките тъкани, обикновено причинявани от *Staphylococcus aureus**, *Streptococcus pyogenes* от *Bacteroides species**
- ◆ Костни и ставни инфекции: остеомиелит и др. обикновено причинявани от *Staphylococcus aureus**, където може да е подходящо по-продължително лечение.
- ◆ Други инфекции: септичен аборт, послеродов сепсис, интраабдоминален сепсис.

Подробен списък на чувствителните към амоксицилин/ клавуланова киселина микроорганизми е представен в т. 5.1 Фармакодинамични свойства.

* Някои бактерии от тези видове произвеждат бета-лактамаза, което ги прави нечувствителни към амоксицилин, приложен самостоятелно.

Инфекциите, причинени от чувствителни към амоксицилин микроорганизми, се поддават на лечение с АМОКЛАН, поради съдържащия се в него амоксицилин. Смесените инфекции, причинени от чувствителни към амоксицилин микроорганизми и от β -лактамаза продуциращи микроорганизми, чувствителни към амоксицилин/клавуланат, могат да бъдат лекувани с АМОКЛАН, без използването му в комбинация с други антибиотици.

Стриктно трябва да се следват наложените правила за правилна употреба на антибактериални лекарствени продукти.

4.2. Дозировка и начин на приложение

◆ **Дозировка:**

Дозировката зависи от възрастта, теглото и бъбречната функция на пациента, както и от тежестта на инфекцията.

Възрастни и деца над 12 години

Леки до среднотежки инфекции

1 филмирана таблетка 2 пъти дневно.

Тежки инфекции (включително хронични и рекурентни инфекции на пикочната система и тези на долните дихателни пътища)

1 филмирана таблетка 3 пъти дневно.

Юноши и деца над 40 kg телесно тегло:

При юноши и деца, които тежат $>40\text{ kg}$ лекарственият продукт трябва да се дозира според препоръките за възрастни. Обичайната дозировка на комбинацията 875 mg /125 mg е 2 пъти дневно. Единичните дози трябва да се приемат на равни интервали от време, като идеалният случай е на 12 часа.

Пациенти в напредната възраст

Не се налага корекция на дозата. Лекарството се дозира, както при възрастни. Ако има данни за бъбреично увреждане, дозата трябва да се коригира, както при възрастни пациенти с бъбреично увреждане (вижте по-долу).

Дозиране при пациенти с бъбреично увреждане

Филмирани таблетките от 875 mg/125 mg амоксицилин/ клавуланова киселина трябва да се прилагат само при пациенти с креатининов клирънс над 30 ml/min.

При повечето случаи е за предпочтение парентералната терапия.

Дозиране при пациенти с чернодробно увреждане

Да се дозира внимателно. Чернодробната функция да се проследява на равни интервали от време при пациенти със симптоми за чернодробно увреждане и промяната в дозировката трябва да се основава на вложените от лечението показатели. Амоксицилин/ клавуланова киселина не трябва да се използва при пациенти с тежко увредена чернодробна функция или при пациенти с увредена чернодробна функция, вследствие на предишна тепапия с тази комбинация. Все още данните, на които се основават препоръките за дозиране са недостатъчни.

◆ **Продължителност на лечението**

Лечението с АМОКЛАН по правило трябва да продължи 3-4 дни след подобряване на клиничните симптоми. Продължителност на лечение за повече от 10 дни е показано при инфекции, причинени от β -хемолитични streptococci с цел превенция от по-късни усложнения (напр. ревматично треска, гломерулонефрит). Лечението не трябва да продължава повече от 14 дни без повторен преглед и най-вече оценка на чернодробната функция.

◆ **Начин на приложение**

За да се намали рисъкът от потенциална гастро-интестинална непоносимост се препоръчва прием в началото на храненето.

Резорбцията на амоксицилин/клавуланова киселина е оптимална при прием в началото на храненето.

Филмтаблетката трябва да се приема цяла, без да се сдъвква.

Може да се започне с парентерална терапия, а след това да се продължи с перорално приложение на лекарството.

4.3. Противопоказания

АМОКЛАН е противопоказан:

- ◆ при пациенти с анамнеза за свръхчувствителност към активните вещества, амоксицилин, клавуланова киселина, към други β -лактамни антибиотици (напр. пеницилини и цефалоспорини) или към някое от помощните вещества.
- ◆ при пациенти с анамнеза за силно увредена чернодробна функция или холестатична жълтеница/чернодробна дисфункция, свързана с предшестващ прием на амоксицилин/клавуланат.
- ◆ при пациенти с тежко бъбреично увреждане (с креатининов клирънс над 30 ml/min.)

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Преди започване на лечение с АМОКЛАН, пациентът трябва да се разпита внимателно по отношение на предишни реакции на свръхчувствителност към пеницилини, цефалоспорини или други алергени.

Съобщавани са сериозни и понякога фатални реакции на свръхчувствителност (анафилактоидни) при пациенти, лекувани с пеницилин. По-вероятно е тези реакции да се появят при лица с анамнеза за свръхчувствителност към пеницилин. При появя на алергична реакция, терапията с АМОКЛАН трябва да се

преустанови и да се назначи подходящо алтернативно лечение. Сериозните анафилактоидни реакции налагат незабавно спешно лечение с адреналин. Може да се наложи също прилагане на кислород, кортикоステроиди интравенозно и осигуряване на проходимост на дихателните пътища, вкл. интубация. Появата на еритематоидни обриви се свързва с глангулярна треска, при пациенти, получавали амоксицилин. Лечението с АМОКЛАН трябва да се избягва, ако има подозрение за лимфолевкоза или инфекционна мононуклеоза, тъй като при тези заболявания след употреба на амоксицилин е наблюдавана појава на морбилиформен обрив (exanthema).

Продължителното приложение на лекарството понякога също може да доведе до растеж на нечувствителни микроорганизми. По време на лечението трябва да се има пред вид вероятността от развитие на гъбични или бактериални суперинфекции. Ако се появи тежка и персистираща диария, това може да е следствие от псевдомемброзен колит. Ако симптоматиката продължава, лечението трябва да бъде незабавно преустановено и да се предприемат съответните мерки. Препоръчва се провеждането на антиперисталтична медикация.

Всяка филмтаблетка от лекарството съдържа ~0.65 mmol / 25.3 mg калий. Това трябва да се има пред вид при пациенти с увредена бъбречна функция или при пациенти на контролирана калиева диета.

АМОКЛАН се понася добре и притежава характерната за пеницилиновата група ниска токсичност. При продължително лечение с това лекарство се препоръчва периодична оценка на функцията на системните органи, вкл. на бъбречната, чернодробната и хемопоетичната функция.

Докладвани са редки случаи на удължаване на протромбиновото време при пациенти, приемащи АМОКЛАН. При едновременно приложение на АМОКЛАН BID и антикоагуланти трябва да се извърши редовно проследяване на протромбиновото време.

АМОКЛАН трябва да се прилага внимателно при пациенти с нарушена чернодробна функция.

При пациенти с нарушена бъбречна функция, трябва да се коригира дозировката на АМОКЛАН в зависимост от степента на увреждането (виж 4.2. Дозировка и начин на приложение - Бъбречно увреждане).

При пациенти с намалено отделяне на урина много рядко е наблюдавана кристалурия, главно при парентерално лечение. По време на прилагането на високи дози амоксицилин, се препоръчва поддържане на адекватен прием на течности и отделяне на урина с цел да се намали рисъкът от амоксицилинова кристалурия (виж т. 4.9. Предозиране).

Лечението с амоксицилин/ клавуланова киселина по време на бременност може да се свърже с повишен рисък от некротичен ентероколит при новороденото (вижте т. 4.6 Бременност и кърмене).

При появя на конвулсии, лечението с амоксицилин/ клавуланова киселина трябва да се прекрати.

Пациенти с тежки гастро-интестинални смущения с повръщане и/или диария не трябва да се лекуват амоксицилин/ клавуланова киселина, докато не бъде гарантирана адекватна абсорбция.

4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Пробенецид

Не се препоръчва едновременното приложение на продукта с пробенецид. Пробенецид намалява бъбречната тубулна секреция на амоксицилин. Едновременното приложение с АМОКЛАН може да доведе до удължаване на наличието и повишаване нивата на амоксицилин в кръвта, но не и на клавуланова киселина.

Алопуринол

Приложението на алопуринол по време на лечение с амоксицилин може да увеличи вероятността от појава на кожни алергични реакции. Няма данни от едновременно приложение на алопуринол и амоксицилин/ клавуланова киселина.

Контрацептиви

Както и останалите широкоспектърни антибиотици, АМОКЛАН може да намали ефикасността на пероралните контрацептиви и пациентите трябва да бъдат предупреждавани за това.

Други антибиотици и химиотерапевтици

Продуктът не трябва да се използва едновременно с бактериостатични химиотерапевтици/ антибиотици (напр. тетрациклини, макролиди, сульфонамиди или хлорамфеникол), тъй като *in vitro* е наблюдавано антагонистично взаимодействие.

Дигоксин

Едновременната употреба на амоксицилин и дигоксин може да доведе до повишение на концентрацията на дигоксин в серума.

Дисулфирамови и кумаринови антикоагуланти

Амоксицилин не трябва да се употребява едновременно с дисулфирам. Може да се засили тенденцията към кървене при пациенти, лекувани едновременно с амоксицилин/ клавуланова киселина и кумаринови антикоагуланти.

Метотрексат

Има съобщения за токсичност от страна на метотрексат, вследствие на взаимодействието между амоксицилин и метотрексат. Поради това трябва да се следят серумните нива на метотрексат при пациенти, получаващи едновременно амоксицилин. Амоксицилин повишава реналния клиърънс на метотрексат, вероятно в конкуренция с общата тубуларна секреция.

Сулфасалазин

Аминопеницилин може да намали плазмената концентрация на сулфасалазин.

Други взаимодействия

При бременни жени, лекувани с ампицилин е наблюдавано преходно повишаване на концентрацията на естриол и конюгатите му в урината. Тези ефекти са възможни и с амоксицилин/клавуланова киселина.

При пациенти, лекувани с пеницилин-съдържащи лекарства, са получени фалшиви позитивни резултати с Platelia Aspergillus EIA теста (Bio-Rad Laboratories GmbH). Съобразно това резултатите от този тест трябва да се интерпретират внимателно при пациенти на терапия с пеницилин.

Неензимни методи за определяне на захар в урината може също да дадат фалшиви положителни резултати. Лечението може да повлияе и резултатите от уробилиногенния тест.

4.6 Бременност и кърмене

Приложение по време на бременност

Данните, получени от лечението на приблизително 560 бременни жени, не са дали доказателства за нежелани ефекти на амоксицилин/клавуланова киселина върху протичането на бременността или върху здравето на плода/новороденото. При едно проучване при жени с преждевременна руптура на *m. fetalis* (pPROM) се съобщава, че профилактичното приложение на АМОКЛАН може да е свързано с повишен риск от некротичен ентероколит при новородени. Двете субстанции преминават през плацентата и достигат до ембриона/фетуса. Изследвания за репродуктивна токсичност при животни (при мишки и плъхове в дози до 10 пъти по-големи от използваните при хора), с приложение на амоксицилин/клавуланова киселина перорално или парентерално, не показват тератогенни ефекти (вижте т.5.3. Предклинични данни за безопасност). Както при всички други лекарства, приложението на АМОКЛАН по време на бременност трябва да се избяга, освен ако не се прецени, че е необходимо, т.е. ако потенциалната полза превиши възможните рискове.

Приложение по време на кърмене

Двете активни вещества преминават в майчиното мляко (не са известни ефектите на клавуланова киселина върху кърмачето). Затова може да се очаква появата на диария или гъбична инфекция на мукозната мембра на при новороденото, така че може да се наложи кърменето да бъде преустановено. Трябва да се има пред вид и рисът от алеризиране, свързан с отделянето на минимални количества от лекарството в майчиното мляко. АМОКЛАН може да се прилага през периода на кърмене след преценка на съотношението полза/рисък.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Амоксицилин/клавуланова киселина повлиява в малка до умерена степен способността за шофиране и работа с машини. Понякога комбинацията се свързва с нежелани реакции, като тревожност, рядко замаяност и още по-рядко конвулсии, което може да наруши способността за шофиране, работа с машини и без сигурна опора.(вижте т. 4.8.).

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Нежелани лекарствени реакции са наблюдавани при 13% от пациентите.

Инфекции и инфестации

Чести ($\geq 1/100$ до $<1/10$)

Кандидоза по кожата и лигавиците.

Нарушения на кръвта и лимфната система

Редки ($\geq 1/10\ 000$ до $<1/1\ 000$)

Промени в кръвната картина, обратима тромбоцитоза.

Много редки ($<1/10\ 000$), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

Левкопения (включително неутропения), тромбоцитопения, агранулоцитоза, панцитопения, хемолитична анемия или миелосупресия. Тези симптоми са обратими след прекратяване на лечението. Удължаване на времето на кървене и на проторбиновото време (виж т.4.4. Специални предупреждения и специални предпазни мерки при употреба).

Нарушения на имунната система

Чести ($\geq 1/100$ до $<1/10$)

Свръхчувствителност тип I (реакции, подобни на уртикария, пурпур). Незабавната поява на уртикария е индикация за алергична реакция към амоксицилин и поради това лечението трябва да бъде веднага преустановено.

Редки (>1/10 000 до <1/1 000)

Серумна болест, ангионевротичен оток (оток на Квинке), алергичен васкулит, еозинофилия, лекарствена треска, оток на ларинкса, хемолитична анемия.

Много редки (<1/10 000), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

Анафилактични реакции, тежки реакции на остра свръхчувствителност (напр. анафилактичните реакции), в определени случаи могат да бъдат животозастрашаващи.

Ангионевротичен оток, анафилаксия, синдром, подобен на серумна болест, хиперсензитивен васкулит.

Нарушения на нервната система

Нечести (>1/1 000 до <1/100)

Замаяност, главоболие

Много редки (<1/10 000), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

Обратима хиперкинеза и гърчове. Гърчове могат да се проявят при пациенти с увредена бъбречна функция или при тези, приемащи високи дози. В случай на поява на (епилептична форма) гърчове, обичайните спешни мерки са установени в практиката (напр. на пациента да се осигури приток на свеж въздух, да му се дадат антikonвулсанти като диазепам или барбитурати).

Стомашно-чревни нарушения

Възрастни

Много чести (>1/10)

Диария или кашеви изпражнения

Чести (>1/100 до <1/10)

Гадене, повръщане, флатуленция, абдоминалната болка, енантема (най-вече в областта на устата), суха уста, нарушен вкусови възприятия.

Нечести (>1/1 000 до <1/100)

Диспепсия

Редки (>1/10 000 до <1/1 000)

Инtestинални кандидози

Много редки (<1/10 000), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

Колит, свързан с приложението на антибиотици (вкл. псевдомемброзен и хеморагичен колит). Псевдомемброзният колит в определени случаи може да е животозастрашаващ

Появата на стомашно-чревни нарушения е по-честа при перорален прием на високи дози, и обикновено те са преходни и не са тежки. Те могат да се намалят чрез прием на АМОКЛАН преди храненето.

Хепато билиарни нарушения

Нечести (>1/1 000 до <1/100)

Умерено покачване на AST и/или ALT е установено при пациенти, лекувани с β-лактамни антибиотици, но значението на тези промени не е изяснено.

Много редки (<1/10 000), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

Хепатит и холестатична жълтеница. Такива реакции са установени и след приложение на други пеницилини и цефалоспорини.

Нежеланите реакции от страна на черния дроб са съобщавани предимно при мъже и пациенти в напреднала възраст, най-вече при тези над 65 години. Рискът от тях нараства при продължителност на лечението над 14 дни. При деца тези нежелани лекарствени реакции са съобщавани много рядко.

Симптомите обикновено се появяват по време на или скоро след лечението, но в някои случаи могат да се изявят до няколко седмици след приключване на лечението. Обикновено симптомите са обратими. Реакциите от страна на черния дроб може да са силно изразени, като при изключително редки обстоятелства е съобщаван смъртен изход. Такива случаи са наблюдавани почти винаги при пациенти със сериозно съпътстващо заболяване или при приемащи едновременно с амоксицилин/claveуланова киселина други лекарства, за които е известно, че могат да доведат до реакции от страна на черния дроб.

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

Чести (>1/100 до <1/10)

Екзантема, пруритус, уртикария

Редки ($\geq 1/10\ 000$ до $<1/1\ 000$)

Erythema multiforme

Много редки ($<1/10\ 000$), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

Синдром на Stevens-Johnson, токсична епидермална некролиза, булоузен ексфолиативен дерматит, остра генерализирана екзантематозна пустулоза (AGEP), черен език.

Алергичните кожни реакции са по-чести при другите пеницилини и обикновено имат макулопапулозен характер. Малка част от т.нар. "fifth day rash"-случаи (морбилиформена екзантема) се наблюдават 5-11 дни след началото на лечението. Това зависи индивидуално от дозата и пациента.

Ако се появи алергичен дерматит, лечението трябва да се прекрати.

Нарушения на бъбреците и никочните пътища

Много редки ($<1/10\ 000$), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

Интерстициален нефрит, кристалурия (вижте т. 4.9. Предозиране).

4.9 Предозиране

Симптоми

Предозирането може да доведе до симптоми от страна на храносмилателната система и до нарушение във водно-електролитния баланс.

Наблюдавана е амоксицилинова кристалурия, в някои случаи водеща до бъбречна недостатъчност (вижте т. 4.4. Специални предупреждения и специални предпазни мерки при употреба).

Лечение

Лечението на симптомите от страна на храносмилателната система е симптоматично, като трябва да се обърне специално внимание на водно-електролитния баланс. АМОКЛАН може да бъде отстранен от кръвообращението чрез хемодиализа. Липсва специфичен антитод.

Деца

В проспективно клинично изпитване с 51 деца в спешни центрове е установено, че предозиране с по-малко от 250 mg амоксицилин /kg телесна маса не е свързано със значими клинични симптоми и не налага изпразване на стомаха.

Лекарствена злоупотреба и зависимост:

Няма съобщения лекарствената зависимост, пристрастяването и злоупотребата да представляват проблем при тези съединения.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

ATC код: J01CR02

β-лактамен антибактериален лекарствен продукт, комбинация от пеницилини вкл. β-лактамни инхибитори (Амоксицилин и ензимен инхибитор).

5.1 Фармакодинамични свойства

Механизъм на действие

Амоксицилин е полусинтетичен антибиотик с широк спектър на антибактериална активност срещу много грам-положителни и грам-отрицателни микроорганизми. Амоксицилин обаче може да бъде разрушен от β-лактамазите и затова спектърът му на активност не включва микроорганизмите, които произвеждат тези ензими.

Клавулановата киселина е β-лактам, структурно свързан с пеницилините, който притежава способността да инактивира широк спектър от β-лактамазни ензими, произвеждащи се от микроорганизмите, резистентни към пеницилините и цефалоспорините. Освен това, клавулановата киселина има добра активност срещу клинично значимите плазмидно-медиирани β-лактамази, на които най-често се дължи лекарствената резистентност. Клавулановата киселина е по-слабо ефективна срещу хромозомно-медиирани тип 1 β-лактамази.

Наличието на клавулановата киселина в състава на АМОКЛАН предпазва амоксицилин от разрушаване от β-лактамазните ензими и ефективно разширява антибактериалния спектър на амоксицилин като включва много бактерии, които обикновено са резистентни към амоксицилин, други пеницилини и цефалоспорини. Ето защо АМОКЛАН притежава характерните свойства на широкоспектърен антибиотик и β-лактамазен инхибитор.

Граница на чувствителност:

Тъй като не съществуват EUCAST препоръки за граници на чувствителност спрямо амоксицилин/клавуланова киселина, се използват тези на NCCLS. MIC класификацията на чувствителност към амоксицилин/клавуланова киселина (съгласно NCCLS) множество важни патогени са определени като чувствителни, средно чувствителни или резистентни.

	Чувствителни	Средно чувствителни	Резистентни
<i>Enterobacteriaceae</i>	$\leq 8/4 \text{ mg/l}$	$16/8 \text{ mg/l}$	$\geq 32/16 \text{ mg/l}$
<i>Staphylococcus species</i>	$\leq 4/2 \text{ mg/l}$		$\geq 8/4 \text{ mg/l}$
<i>Haemophilus species</i>	$\leq 4/2 \text{ mg/l}$		$\geq 8/4 \text{ mg/l}$
<i>Streptococcus pneumonia</i>	$\leq 2/1 \mu\text{g/ml}$	$4/2 \mu\text{g/ml}$	$\geq 8/4 \mu\text{g/ml}$

За определени микроорганизми принадлежността към определена група по чувствителност може да варира географски и с времето и в зависимост от локалната информация за резистентност, особено когато става дума за третиране на тежки инфекции. Ако е необходимо, би трябвало да се потърси експертно становище, когато е под въпрос ефикасността на лекарството спрямо някои видове инфекции, когато това се проявява в определен локален мащаб.

Микроорганизмите, класифицирани като средно чувствителни или резистентни на основата на общоприетите принципи на класифициране (вижте по-долу) или на обща информация, може да се окажат чувствителни в клиничната практика в зависимост от локализацията на инфекцията.

АМОКЛАН има бактерициден ефект спрямо широк спектър микроорганизми, включващи:

Грам-положителни аероби:

*Bacillus anthracis**
Corynebacterium species
*Enterococcus faecalis**
*Enterococcus faecium**
Listeria monocytogenes
Nocardia asteroides
*Staphylococcus aureus (methicillin-S)**
*Coagulase negative staphylococci** (вкл. *Staphylococcus epidermidis (methicillin-S)**)
Streptococcus agalactiae
Streptococcus pneumoniae
Streptococcus pyogenes
Streptococcus species
Streptococcus viridans

Грам-положителни анаероби:

Clostridium species
Peptococcus species
Peptostreptococcus species

Грам-отрицателни аероби:

Bordetella pertussis
Brucella species
*Escherichia coli**
Gardnerella vaginalis
*Haemophilus influenzae**
Helicobacter pylori
*Klebsiella species**
Legionella species
*Moraxella catarrhalis** (*Branhamella catarrhalis*)
*Neisseria gonorrhoeae**
*Neisseria meningitidis**
Pasteurella multocida
*Proteus mirabilis**
*Proteus vulgaris**
*Salmonella species**
*Shigella species**
Vibrio cholerae
*Yersinia enterocolitica**



Грам-отрицателни анаероби:

*Bacteroides species** (вкл. *Bacteroides fragilis*)
*Fusobacterium species**

Други:

Borrelia burgdorferi

Chlamydiae

Leptospira icterohaemorrhagiae

Treponema pallidum

* Някои от тези щамове бактерии произвеждат β-лактамаза, което ги прави нечувствителни към амоксицилин, приложен самостоятелно.

Микроорганизми, за които може да бъде проблем придобитата резистентност:

Грам-отрицателни аероби:

*Escherichia coli**

*Klebsiella pneumoniae**

Proteus vulgaris

Микроорганизми с вродена резистентност

Грам-положителни аероби:

Staphylococcus aureus (methicillin-R)

Staphylococcus epidermidis (methicillin-R)

Грам-отрицателни аероби:

Enterobacter aerogenes

Enterobacter cloacae

Morganella morganii

Pseudomonas aeruginosa

Stenotrophomonas maltophilia

Други:

Chlamydia species

Chlamydophila species

Mycoplasma species

Rickettsia species

*): Клинична ефективност спрямо чувствителни микроорганизми е доказана за одобрените терапевтични показания при изолирани организми.

Кръстосана резистентност

Възможна е появата на кръстосана резистентност, особено по отношение на други β-лактамни антибиотици и макролиди, като това зависи от механизма на резистентност на патогените.

5.2 Фармакокинетични свойства

Резорбция

Двете активни вещества на АМОКЛАН (амоксицилин и клавуланова киселина) се разделят напълно във физиологичен разтвор. Двата компонента се резорбират бързо и добре след перорално приложение. Резорбцията на АМОКЛАН е оптимална при прием на лекарството в началото на храненето. Времето на дозиране на АМОКЛАН, свързано с началото на храненето не оказва съществено влияние върху фармакокинетиката на амоксицилин, но AUC на клавуланова киселина е значително по-голяма, ако лекарството се приема преди основното хранене, отколкото ако се приема по време на или 0,5–2,5 часа след това.

Средното време за постигане на пиковите концентрации (t_{max}), е 1,5 часа за амоксицилин и 1,3 часа за клавуланова киселина.

Серумните концентрации на амоксицилин, достигнати след приложението на АМОКЛАН са сходни с тези след перорално приложение на еквивалентни дози амоксицилин.

Разпределение

Както амоксицилин, така и клавуланова киселина, се разпространяват много добре в тъканите и интерстициалната течност. След интравенозно приложение могат да се установят терапевтични концентрации на двете лекарствени вещества в жълчния мехур, коремната и мастната тъкан, кожата, мускулната тъкан, в синовиалната и перитонеалната течности, жълчката и гнойта.

Нито амоксицилин, нито клавуланова киселина се свързват във висока степен с протеините. Изследванията показват, че около 25 % от клавуланова киселина и 18 % от амоксицилин от общото количество на лекарството в плазмата се свързва с протеини. Изследванията с животни показват, че нито един от компонентите не се натрупва в някой от органите.

Времето на елиминационен полуживот ($t_{1/2}$) за амоксицилин и клавуланова киселина варира респективно между 1,0–1,5 часа и 1,0–1,3 часа.

Амоксицилин, както и повечето пеницилини, може да се установи в кърмата. Следи от клавуланат също могат да се открият в кърмата. С изключение на риска от алергизиране, свързан с отделянето в кърмата на активните вещества, не са установени вредни ефекти за кърмачето.

Изследвания за репродуктивна токсичност с животни показват, че амоксицилин и клавуланова киселина преминават плацентарната бариера. Въпреки това няма данни за нарушен fertилитет или увреждане на плода.

Метаболизъм

Амоксицилин частично се екскретира и в урината като неактивна пеницилоева киселина в количества, еквивалентни на 10 до 25 % от началната доза. Клавулановата киселина при хора се метаболизира предимно до 2,5-dihydro-4-(2-hydroxyethyl)-5-oxo-1H-pyrrole-3-carboxylic acid и 1-armno-4-hydroxy-butan-2-one и се отделя в урината и изпражненията и като въглероден диоксид в издишвания въздух.

Елиминиране

Както и при другите пеницилини, основният път на елиминиране на амоксицилин е чрез бъбреците, докато клавуланат се отделя, както чрез бъбречни, така и чрез небъбречни механизми.

Приблизително 60-70 % от амоксицилин и 40-65 % от клавуланова киселина се отделят в урината непроменени през първите 6 часа след прием на една таблетка от 250 mg/125 mg или на една таблетка от 500 mg/125 mg.

Едновременно приложение на пробенецид забавя екскрецията на амоксицилин, но не забавя екскрецията на клавуланова киселина през бъбреците (вижте т. 4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие).

5.3 Предклинични данни за безопасност

Острата токсичност на комбинацията амоксицилин/клавуланова киселина при гризачи е ниска. Установено е, че легалитетът е свързан основно с клавулановата съставка. Няма данни за синергичен ефект на двете съставки. Най-често след перорално дозиране е установявано стомашно-чревно смущение. При проучванията с многократно приложение основните находки са били от страна на предната стена на stomаха, бъбреците и черния дроб.

Предклиничните данни, получени при конвенционалните проучвания за генотоксичност, канцерогенен потенциал и токсичност по отношение на репродукцията, не дават данни за риск при хора.

В студии за хронична токсичност при пътхове и кучета, са били наблюдавани само средни по степен промени в кръвните показатели едва при много високи (съответстващи на 20 до 50 пъти максималната доза при хора), които се възстановяват напълно в нормални граници след прекъсване на терапията.

In-vitro и in-vivo студии не са дали доказателства за мутагенни ефекти на комбинацията амоксицилин и клавуланова киселина. Студии при животни с многократно приложение не са показвали наличието на канцерогенен потенциал на амоксицилин и клавуланова киселина. Комбинацията не е показвала и тератогенност при пътхове.

Амоксицилин не влияе върху бременността и не проявява ембриотоксичност и тератогенност при пътхове и мишки. При пре/постнатални студии с амоксицилин, проведени с пътхове, теглото на новородените при третираната група е било значително по-ниско от това на контролната група. Малформации или аномалии, обаче, не са били наблюдавани.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Всяка филмирана таблетка АМОКЛАН съдържа:

Сърцевина на таблетката:

Натриев нишестен гликолат, магнезиев стеарат, силициев диоксид, колоиден безводен, микрокристална целулоза

Филмово покритие:

Пропиленгликол, етилцелулоза, хипромелоза 15 cP, титанов диоксид (E 171)

6.2 Несъвместимости

Не са известни.

6.3 Срок на годност

3 години

6.4 Специални условия на съхранение

Съхранявайте бутилката пътно затворена! Да се пази от влага! Да се съхранява под 25°C! Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

6.5 Данни за опаковката

Първичната опаковка е бяла бутилка от полиетилен висока плътност (HDPE) с полипропиленова капачка на винт с гаранционен пръстен и капсула с десикант.

Големина на опаковката:

Бутилка, съдържаща 14 филмирани таблетки.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

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

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Име: **Hikma Farmacêutica (Portugal), S.A.**
Адрес: Estrada do Rio da Mô n.º 8, 8A e 8B – Fervença
2705-906 Terrugem SNT
Страна: Португалия
Телефон: +351 219 608 410
Факс: +351 219 615 102
E-mail: geral@hikma.pt

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. № 20100203

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

17/03/2010

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

06/2010