

212/13.03.07

*Мария***КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА****EPILAN-D GEROT tabl.100 mg**

(Епилан-Д Герот табл.100 мг)

1. ТЪРГОВСКО НАИМЕНОВАНИЕ НА ПРОДУКТА
EPILAN-D GEROT**2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ**

1 таблетка съдържа 100 mg phenytoin.

За помощни вещества виж т.6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетка.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ**4.1. Терапевтични индикации**

Епилептични гърчове: генерализирани тонично-клонични (grand mal) и огнищни (Джакънови) гърчове, психомоторни гърчове (при огнище в темпоралния дял).

4.2. Дозировка и начин на приложениеВъзрастни:*Пациенти, които не са лекувани преди това:*

Лечението се започва с една таблетка (100 mg) дневно за една седмица, след което през втората седмица дозата се увеличава на две таблетки (200 mg) дневно. По-нататък дозата може да се увеличава до спиране на гърчовете. След това дозата може да се намали, докато се намери индивидуалната поддържаща доза. В повечето случаи тя е три таблетки (300 mg) дневно, разделени на три отделни приема.

Максимална дневна доза: 5 таблетки (500 mg фенитоин).

Пациенти, които са лекувани преди това:

Предшестващото лечение трябва да бъде редуцирано и заменено с 1 таблетка (100 mg фенитоин) дневно през първата седмица, 2 таблетки (200 mg) през втората седмица и т. н. След около 3 – 5 седмици първоначално приемания лекарствен продукт трябва да бъде напълно заменен с таблетките Epilan-D Gerot. Трябва да се избягват внезапните промени в терапията, тъй като това може да доведе до остро възобновяване на гърчовете.

Деца:

Препоръчителната дозировка за деца е 4-7 mg на килограм телесна маса дневно, разделена на два или три приема. Максимална дневна доза: 300 mg.

В отделни случаи незадоволителен клиничен ефект може да се дължи на прилагането на ниска доза. Тогава дозата трябва да се увеличава постепенно с 25-30 mg, при възможно мониториране на серумното ниво на лекарствения продукт.



Терапевтичните серумни концентрации на лекарствения продукт са в границите 5-20 mg/l (20-80 µmol/l).

Дозировка при пациенти с тежка бъбречна недостатъчност:

Бионаличността на лекарството нараства поради намаляване на свързването му с протеините. Дозата трябва да бъде адаптирана на базата на серумното ниво на фенитоина, както и в съответствие с общата клинична картина.

Начин на приложение

Таблетките трябва да се приемат с много течност по време или след хранене, без да се сдъвкат.

4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към фенитоин и хидантоинови производни, както и към помощните вещества, AV блок втора и трета степен с камерен заместителен ритъм, SA блок, левкопения, декомпенсирана чернодробна недостатъчност.

4.4. Специални предупреждения и предизвикани мерки при употреба

По време на лечението се изисква редовно следене на кръвните и чернодробните показатели. С повишено внимание лекарственото средство трябва да се прилага при пациенти, страдащи от тежки чернодробни увреждания и хипергликемия.

Поради вероятността от повлияване на дейността на щитовидната жлеза при продължително провеждана противоепилептична терапия, се препоръчват лабораторни изследвания на всеки шест месеца. Това е изключително важно при деца.

Внезапното спиране на лечението с фенитоин може да провокира гърчове. Всяко намаляване на дозата трябва да се извърши постепенно, за период от няколко седмици.

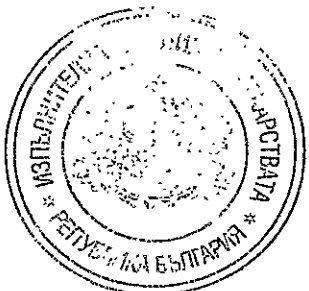
В случай на алергична реакция, която изисква незабавното прекратяване на лечението с това лекарство, той трябва да се замести с алтернативен противоепилептичен лекарствен продукт, който не е от групата на хидантоините.

Около 20% от пациентите, които се лекуват с фенитоин, развиват хиперплазия на венците. Появата на тази нежелана реакция и нейните усложнения може да се избегне чрез подобряване на хигиената на устната кухина.

При развитие на мегалобластна анемия в хода на лечението с фенитоин, се препоръчва заместителна терапия с фолиева киселина. В случай на остеомалация, се препоръчва заместителна терапия с витамин D. При продължителна терапия трябва да се прибави витамин D в доза най-малко 100 мкг (4000 единици) на седмица.

Тъй като фенитоинът може да намали ефекта на оралните контрацептиви, препоръчва се да се използват алтернативни методи за контрацепция.

При лечение с фенитоин трябва да се избягва консумацията на алкохол.



4.5. Взаимодействия с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействия

Нивата на фенитоина могат да нараснат при приемане на:

алкохол (остро приемане), tolbutamide, chlordiazepoxide, coumarin, disulfiram, chloramphenicol, isoniazid, сулфонамиди, салицилати, phenylbutazone, фенотиазини, diazepam, естрогени, ethosuximide, halothane, methylphenidate, cimetidine, omeprazole, imipramine, trazodone, fenyramidol, sultiamine, viloxazine, тиреоидни препарати.

Нивата на фенитоина могат да се намалят при приемане на:

алкохол (хронична употреба), reserpine, carbamazepine, барбитурати.

Нивата на фенитоина могат както да нараснат, така и да спаднат от фенобарбитал или валпроева киселина.

Фенитоинът може да намали ефекта на следните лекарства: quinidine, vitamin D, digitoxin, rifampin, doxycycline, furosemide, verapamil, кортикоиди, орални контрацептиви, орални антикоагуланти.

Поради изместване на methotrexate от залавните му места върху протеините, фенитоинът може да причини нарастване на свободния methotrexate и по този начин да потенцира неговия ефект.

Лабораторни тестове:

Фенитоинът може да повлияе метирапоновия и дексаметазоновия тест, както и кръвните тестове за калций и глюкоза. Фенитоинът може да намали свързания с протеините йод поради изместване.

4.6. Бременност и кърмене.

Ако склонността към епилептични гърчове се прояви за първи път по време на бременността, фенитоин не трябва да се включва в терапията.

В случаите, когато терапията с фенитоин е вече установена, дозата на лекарството трябва да бъде намалена до минималната ефективна доза, особено между 20 и 40 ден от бременността, тъй като съществува риск от развитие на хидантоинов синдром у плода.

Промяната на метаболитните възможности по време на бременността трябва да се има пред вид, като това се контролира с мониториране на серумните нива на лекарството. При възможност се препоръчва избягване на комбинираното лечение с други лекарствени продукти.

Прилагането на витамин Д, фолиева киселина и витамин К през последните два месеца от бременността, оказват благоприятно въздействие за избягване на остеомалация и неонатално кървене.

Фенитоинът са отделя с кърмата, поради което се препоръчва избягване на кърменето.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

В началото на лечението с фенитоин, когато се прилагат повишаващи се дози и/или когато фенитоин се комбинира с други лекарства, които повлияват централната нервна система, реактивността на пациента може да повлиява, което от своя страна



да се отрази на възможността за шофиране или за работа с машини. Това се отнася особено и при комбиниране с алкохол.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Стомащо-чревен тракт: гадене, повръщане, стомашна болка, хиперплазия на венците (предимно у подрастващи), запек, гигантохейлия;

Черен дроб: нарастване на GGT или алкалната фосфатаза, хепатит, жълтеница.

Кръв: потискане на костния мозък с апластична анемия, панцитопения, левкопения, агранулоцитоза, тромбоцитопения, гранулоцитопения, мегалобластна анемия (фолиево-дефицитна анемия), еозинофилия.

Лимфна система: доброкачествена хиперплазия на лимфните възли, псевдолимфом, болест на Hodgkin, преходен дефицит на антитела.

Кожа и съединителна тъкан: хирзуитизъм (предимно у подрастващи момичета), хлоазма, контрактура на Dupuytren, болест на Peyronie, нодозен панартерит, васкулит, лупус еритематодес, морбилиформен или скарлатиформен екзантем, синдром на Stevens-Jones, синдром на Lyell.

Нервна система: безпокойство, безсъние, главоболие, нервност, обърканост, уморяемост, делирни инциденти, трепор, миоклонии, астериксис, безпокойство, периферна невропатия, нистагъм, зрителни нарушения, дистония, атаксия, цереберална дегенерация, хиперкинезия, хорея, временна хемипареза, спастична парализа, влошаване на миастения гравис, затруднения в говора.

Други нежелани реакции: треска, хипергликемия, миокардит, диспнея, интерстициална пневмония, белодробни инфильтрати, спленомегалия, интерстициален нефрит, остеомалация, проводни нарушения на сърдечната дейност, полиартропатия.

4.9. Предозиране

Началните симптоми на остра интоксикация са: нистагъм, атаксия и дизартрия. Пациентът може да изпадне в кома, при която се установяват липса на зенични реакции и хипотония. Възможен е фатален изход поради потискане на дишането.

Лечение на ост्रата интоксикация:

Лечението е неспецифично поради липса на антидот. Публикуваните до сега случаи на предозиране показват, че хемодиализата, перитонеалната диализа, пълното заместително кръвопреливане или форсированата диуреза са с ограничен ефект поради това, че 90% от фенитоина е силно свързан с протеините и е слабо разтворим във вода. Препоръчва се провеждане на интензивна обща терапия и поддържащи мерки, без специални дезинтоксикационни процедури. Препоръчва се следене на серумното ниво на препарата.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

5.1. Фармакодинамични свойства

Фенитоинът намалява възбудимостта на нервните и мускулните структури чрез мембрания стабилизация (хиперполаризация) и чрез стимулиране генерирането на инхибиторни импулси посредством невротрансмитерната система на GABA. Освен това фенитоинът действа и като компетитивен антагонист по отношение на



дигиталисовите рецептори на миокарда. Антиконвулсивното действие на фенитоина се дължи главно на инхибиране на кортикалния и субкортикален поток от импулси, произходящи от епилептичното огнище в мозъка. Фенитоинът проявява терапевтичен ефект и в случаите на пароксизмална невралгична болка (напр. тригеминална невралгия).

5.2. Фармакокинетични свойства

Като слаба киселина, фенитоинът е практически неразтворим в киселата среда на стомашния сок. Абсорбцията настъпва главно в дванадесетопръстника и йеюнума. След приемането на еднократна доза от препарата, максималната плазмена концентрация се получава след 4-12 часа.

След абсорбция, фенитоинът се свързва в 90% с плазмените протеини, предимно с албумина. Ако пациентът има ниски нива на албумин, което се получава при случай на хранителен недоимък, чернодробно или бъбречно заболяване, концентрациите на свободния фенитоин нарастват. Плазменият полуживот на фенитоина е 7-42 часа, като терапевтични концентрации в равновесно състояние /steady state/ на лекарството се достигат в разстояние на 7-10 дни.

Фенитоинът свободно преминава през плацентарната бариера, като нивата в майчината и феталната кръв са балансираны.

Само около 5% от приетия фенитоин се екскретира непроменен с урината и изпражненията. В по-голямата си част фенитоинът се метаболизира в черния дроб до 5-(р-хидроксифенил)-5-фенилхидантон, свързан с глюкоронова киселина, като се елиминира от организма чрез бъбреците посредством гломерулна филтрация и тубулна секреция.

Полуживотът на фенитоина нараства с покачване на плазмените концентрации на препарата (напр. над 25 µg/ml), следвайки сатурационна кинетика. Това вероятно се дължи на сатурацията на метаболизираща ензимна система (цитохром P-450) и на компетитивна инхибиция на чернодробните хидроксилази от главния метаболит. В резултат на това нараства дозата на фенитоина и при някои пациенти може да се развие интоксикация, дори при приемането на обикновено предписваната доза от 100 до 300 mg дневно. Това може да се обясни с факта, че серумното ниво може да нараства експоненциално при прилагане на по-високи дози на препарата.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Изследванията върху остра токсичност, извършени след орално и подкожно приложение на мишки, плъхове и зайци, сочат нива на LD₅₀ между 200 (зайци, прием през устата) и 2500 (плъхове, прием през устата) mg/kg телесно тегло. Хроничната токсичност е изследвана при перорални дози до 100 mg/kg телесно тегло дневно на кучета и плъхове. Не са отбелязани белези на невротоксичност.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Lactose, corn starch, gelatine, sodium carboxymethylcellulose, magnesium stearate, colloidal anhydrous silica.



6.2. Несъвместимости

Не са известни.

6.3. Срок на годност

60 месеца

6.4. Специални условия на съхранение

Да се съхранява при температура над 25°C.

Да се пази от светлина – да се съхранява в кутия.

6.5. Данни за опаковката

Блистери в опаковка по 100 таблетки.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Gerot Pharmazeutika Ges.m.b.H., Arnethgasse 3, A-1160, Vienna, Austria

8. РЕГИСТРАЦИОНЕН НОМЕР В РЕГИСТЪРА ПО ЧЛ.28 ОТ ЗЛАХМ

9600015/10.01.1996

9. ДАТА НА ПЪРВА РЕГИСТРАЦИЯ (БЪЛГАРИЯ)

10.01.1996

10. ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

Март 2007

