

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Латамед 50 микрограма/ml + 5 mg/ml капки за очи, разтвор  
Latamed 50 micrograms/ml + 5 mg/ml eye drops, solution

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Лекарствен № .....	до 210093
Лекарствен № .....	БГ/МА/МБ 54200
Разрешение № .....	14. 04. 2021
Одобрение № .....	/

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всеки ml съдържа 50 микрограма латанопрост (*latanoprost*) и 6,83 mg тимололов малеат (*timolol maleate*), съответстващ на 5 mg/ml тимолол (*timolol*).

Помощно вещество с известно действие:

Бензалкониев хлорид 0,20 mg/ml

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Капки за очи, разтвор.

Разтворът е прозрачна, безцветна течност. Не би трябвало да съдържа видими частици.

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1 Терапевтични показания

Латамед е показан при възрастни (включително пациенти в старческа възраст) за намаление на вътреочното налягане (ВОН) при пациенти с откритоъгълна глаукома и повишено очно налягане, при които има недостатъчен отговор към локално приложени бета-блокери или простагландинови аналоги.

#### 4.2. Дозировка и начин на приложение

##### Дозировка

*Възрастни (включително при пациенти в старческа възраст)*

Препоръчителната терапия е една капка за очи в засегнатото око (очи) веднъж дневно. Ако една доза бъде пропусната, лечението трябва да продължи със следващата доза, както е планирано. Известно е, че при прилагане на латанопрост повече от веднъж дневно, ефектът на намаляване на ВОН отслабва. Дозата не бива да превиши една капка в засегнатото око (очи) дневно.



## *Педиатрична популация*

Безопасността и ефикасността на Латамед при деца и юноши не са установени.

### Начин на приложение

Контактните лещи трябва да се свалят преди прилагане на капките за очи и може да се поставят отново след 15 минути (вж. точка 4.4).

Ако се използва повече от едно локално лекарство за очи, лекарствата трябва да се прилагат през интервал от поне пет минути.

### Начин на приложение

Контактните лещи трябва да се свалят преди прилагане на капките за очи и може да се поставят отново след 15 минути (вж. точка 4.4).

Когато се прилага натиск върху назолакрималния канал или се затворят клепачите за две минути, системната абсорбция се понижава. Това може да доведе до намаляване на системните нежелани реакции и засилване на локалната активност.

Латамед се накапва във всяко око по следния начин:

1. Измийте ръцете си и се настанете удобно.
2. Развийте външната капачка, за да я премахнете (може да се изхвърли).



3. Развийте вътрешната предпазна капачка. Запазете я.



4. Дръпнете долния си клепач надолу, за да се образува малък „джоб“ между клепача и окото Ви. В това поле се накапва капката.





5. Приближете върха на флакона близо до окото си, но не го докосвайте до окото.
6. Леко стиснете флакона и накапете само една капка Латамед. Освободете клепача.
7. След употреба на Латамед, натиснете с пръст тъгъла на окото си до носа или затворете клепачите си за 2 минути, както е показано по-долу. Това ще предотврати попадането на тимолол и латанопрост по други части на тялото Ви.



8. Ако лекарят Ви е казал да прилагате лекарството и в двете очи, повторете същите стъпки и за другото око.
9. Затворете добре флакона с вътрешната предпазна капачка след употреба.

Ако капката не попадне в окото, опитайте отново.

#### 4.3 Противопоказания

Латамед е противопоказан при пациенти с:

- Свръхчувствителност към активните вещества или някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.
- Реактивни заболявания на дихателните пътища, включително бронхиална астма, анамнеза за бронхиална астма или тежка хронична обструктивна белодробна болест.
- Синусова брадикардия, синдром на болния синусов възел, сино-атриален блок, атриовентрикуларен блок втора и трета степен, който не се контролира с пейсмейкър, изявена сърдечна недостатъчност, кардиогенен шок.



#### **4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба**

##### **Системни ефекти**

Подобно на други локално прилагани очни лекарства, Латамед се резорбира системно. Поради бета-адренергичния компонент тимолол, може да се проявят същите сърдечно-съдови, белодробни и други нежелани реакции, като тези, наблюдавани при системно приложени бета-блокери. Честотата на системните НЛР след приложение в окото е пониска в сравнение с тази след системно приложение. За понижаване на системната абсорбция вижте точка 4.2.

##### **Сърдечни нарушения**

При пациенти със сърдечно-съдови заболявания (напр. коронарна болест на сърцето, ангина на Prinzmetal и сърдечна недостатъчност) и хипотония лечението с бета-блокери трябва да бъде непременно оценено, а лечението с други активни вещества трябва да се преразгледа. Пациенти със сърдечно-съдови заболявания трябва да следят за признания на влошаване на тези заболявания и на нежелани реакции.

Поради негативният им ефект върху времето на провеждане на импулса, бета-блокерите трябва да се прилагат при пациенти със сърден блок първа степен само с повищено внимание.

След прилагане на тимолол са съобщавани реакции от страна на сърцето и, рядко, смърт поради сърдечна недостатъчност.

##### **Съдови нарушения**

Пациенти с тежки циркуляторни нарушения (напр. тежки форми на болест на Raynaud или синдром на Raynaud) трябва да бъдат лекувани с повищено внимание.

##### **Дихателни нарушения**

Има съобщения за дихателни реакции след прилагане на някои бета-блокери с употреба в офтальмологията, включително дължаща се на бронхоспазъм смърт при пациенти с астма. Латамед трябва да се прилага внимателно при пациенти с лека/умерена хронична обструктивна белодробна болест (ХОББ) и само ако потенциалната полза надвишава възможния рисък.

##### **Хипогликемия/диабет**

Бета-блокерите трябва да се прилагат внимателно при пациенти със спонтанна хипогликемия или при пациенти с неустойчив захарен диабет, тъй като бета-блокерите могат да маскират признаците и симптомите на остра хипогликемия.

Бета-блокерите могат също да маскират признаците на хипертиреоидизъм.



### Заболявания на роговицата

Бета-блокерите за приложение в окото могат да предизвикват сухота в очите. Пациенти със заболявания на роговицата трябва да бъдат лекувани внимателно.

### Други бета-блокери

Ефектът върху вътрешното налягане или известните ефекти на системна бета-блокада може да се потенцират, когато тимолол се прилага при пациенти, които вече приемат системен бета-блокер. Ефектът при тези пациенти трябва строго да се наблюдава. Употребата на два локални бета-блокера не се препоръчва (вж. точка 4.5).

### Анафилактични реакции

По време на лечение с бета-блокери пациенти с анамнеза за атопична алергия или анамнеза за тежка анафилактична реакция към различни алергени може да имат поизразени реакции при повторно излагане на тези алергени и да са нечувствителни към обикновените дози адреналин, използвани за лечение на анафилактични реакции.

### Отлепване на хориоидеята

Има съобщения за отлепване на хориоидеята при прилагане на лечение, потискащо продукцията на вътрешна течност (напр. тимолол, ацетазоламид), след филтрационни процедури.

### Хирургична анестезия

Офтالмологичните продукти, съдържащи бета-блокер може да блокират системните бета-адренергични ефекти напр. тези на адреналин. Анестезиологът трябва да бъде информиран, когато пациентът приема тимолол.

### Съпътстваща терапия

Тимолол може да взаимодейства с други лекарства (вж. точка 4.5).

### Други простагландинови аналоги

Не се препоръчва едновременното използване на два или повече простагландини, простагландинови аналоги или простагландинови производни (вж. точка 4.5).

### Промени в пигментацията на ириса

Латанопрост може постепенно да промени цвета на очите, като повишава количеството на кафяв пигмент в ириса. Подобно на установеното при капки за очи латанопрост, при 16-20% от всички пациенти, лекувани с Латамед, е наблюдавана увеличена пигментация на ириса в рамките на една година (основаващо се на фотографии). Този ефект е бил наблюдан предимно при пациенти със смесено оцветени ириси, т.е. зелено-кафяви, жълто-кафяви или синьо/сиво-кафяви и се дължи на повишеното съдържание на меланин в меланоцитите на стромата на ириса. Обикновено кафявата пигментация около очи са същите кафяви.



разпространява концентрично към периферията на засегнатите очи, но целият ирис или части от него може да станат по-кафяви. По време на две години терапия в клинични проучвания с латанопрост, такава промяна е била наблюдавана рядко при пациенти с хомогенно сини, сиви, зелени или кафяви очи.

Промяната в цвета на ириса се проявява бавно и може да бъде незабележима в течение на няколко месеца или години и не е била свързана с никакъв симптом или патологични промени.

След прекратяване на лечението не е наблюдавано по-нататъшно увеличение на кафявия пигмент на ириса, но настъпилата промяна в цвета може да бъде постоянна.

Невусите или точиците върху ириса не са били повлияни от лечението.

Не е било наблюдавано кумулиране на пигмент в трабекуларната мрежа или другаде в предната камера, но пациентите трябва да се изследват редовно и в зависимост от клиничното състояние лечението може да бъде прекратено, ако настъпи увеличаване на пигментацията на ириса.

Преди започване на лечението, пациентите трябва да бъдат информирани за възможността за промяна в цвета на очите. Едностренното лечение може да доведе до трайна хетерохромия.

#### Промени в клепача и миглите

Във връзка с употребата на латанопрост се съобщава за потъмняване на кожата на клепача, което може да е обратимо.

Латанопрост може постепенно да предизвика промени в миглите и околоочния мъх на лекуваното око. Тези промени включват повишена дължина, дебелина, пигментация и брой на миглите или фините косъмчета, както и израстване на миглите в неправилна посока. Промените в миглите са обратими след спиране на лечението.

#### Глаукома

Няма документиран опит с латанопрост при възпалителна, неоваскуларна или хронична закритоъгълна глаукома, при откритоъгълна глаукома при пациенти с псевдофакия и при пигментна глаукома. Латанопрост има съвсем слаб или никакъв ефект върху зеницата, но няма документиран опит при остри атаки от закритоъгълна глаукома. Поради това, при тези състояния се препоръчва Латамед да се прилага внимателно до натрупването на повече опит.

#### Херпетичен кератит

Латанопрост трябва да се използва с повищено внимание при пациенти с анамнеза за херпетичен кератит и трябва да се избягва в случаи на активен херпес симплекс кератит и при пациенти с анамнеза за рецидивиращ херпетичен кератит, особено свързан с употребата на простагландинови аналоги.



### Макулен едем

Има съобщения за макулен едем, включително кистозен макулен едем, по време на лечение с латанопрост. Тези съобщения са главно при пациенти с афакия, пациенти с псевдофакия с разкъсана задна капсула на лещата или при пациенти с известен риск от макулен едем. При такива пациенти Латамед трябва да се използва внимателно.

### Консервант

Латамед съдържа бензалкониев хлорид, който обикновено се използва като консервант в офталмологичните продукти. Има съобщения, че бензалкониевият хлорид причинява точковидна кератопатия и/или токсична улцеративна кератопатия, може да причини очно дразнене. При честа или продължителна употреба на Латамед се изисква внимателно проследяване на пациентите със сухота в очите или при заболявания, при които роговицата е нарушена.

### Контактни лещи

Контактните лещи могат да абсорбирамт бензалкониевия хлорид, за който е известно, че обезцветява контактните лещи. Контактните лещи трябва да се свалят преди прилагане на Латамед, но могат да се поставят отново след 15 минути (вж. точка 4.2).

### **4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

Не са провеждани проучвания за специфични лекарствени взаимодействия с Латамед.

Има съобщения за парадоксални повишения на вътречното налягане вследствие едновременното очно приложение на два простагландинови аналоза. Поради това, не се препоръчва употребата на два или повече простагландина, простагландинови аналоги или простагландинови производни.

Съществува възможност за адитивни ефекти, водещи до хипотония и/или изразена брадикардия, когато капки за очи с тимолол се приложат заедно с перорални блокери на калиевите канали, бета-блокери, антиаритмични средства (включително амиодарон), дигиталисови гликозиди, парасимпатомиметици, гванетидин.

При комбинирано лечение с инхибитори на CYP2D6 (напр. хинидин, флуоксетин, пароксетин) и тимолол се съобщава за потенцирана системна бета-блокада (напр. понижена сърдечна честота, депресия).

Ефектът върху вътречното налягане или известните ефекти на системната бета-блокада може да се усилят, когато Латамед се прилага на пациенти, които вече приемат перорален бета-блокер, а употребата на два или повече локални бета-блокери не се препоръчва.

Понякога се съобщава за мидриаза вследствие едновременната употреба на бета-блокери за приложение в окото и адреналин (епинефрин).



Хипертоничната реакция при внезапно прекратяване на лечение с клонидин може да бъде потенцирана от бета-блокери.

Бета-блокерите могат да увеличат хипогликемичния ефект на антидиабетните агенти. Бета-блокерите могат да маскират признаците и симптомите на хипогликемия (вж. точка 4.4).

#### **4.6 Фертилитет, бременност и кърмене**

##### **Бременност**

###### ***Латанопрост***

Няма достатъчно данни за употребата на латанопрост при бременни жени. Проучвания при животни показват репродуктивна токсичност (вж. точка 5.3). Потенциалният риск при хора не е известен.

###### ***Тимолол***

Няма достатъчно данни за употребата на тимолол от бременни жени. Тимолол не трябва да се прилага по време на бременност, освен ако това не е безусловно необходимо. За намаляване на системната абсорбция вижте точка 4.2.

Епидемиологичните проучвания не показват наличието на малформативни ефекти, но при перорално приложение на бета-блокери показват рисък за забавяне на вътреутробния растеж. В допълнение при новороденото може да се наблюдават признаци и симптоми на бета-блокада (напр. брадикардия, хипотония, респираторен дистрес и хипогликемия), ако преди раждането са прилагани бета-блокери. Ако този лекарствен продукт се прилага преди раждането, новороденото трябва да е под строг контрол през първите дни от живота му.

Следователно Латамед не трябва да се използва по време на бременност (вж. точка 5.3).

##### **Кърмене**

Бета-блокерите се екскретират в кърмата. Въпреки това, в терапевтичните дози, в които тимолол се използва в очните капки, е малко вероятно в кърмата да премине количество, достатъчно да предизвика клинични симптоми на бета-блокада при кърмачето. За понижаване на системната абсорбция вижте точка 4.2.

Латанопрост и неговите метаболити могат да преминат в кърмата. Поради това Латамед не трябва да се използва при жени, които кърмят.

##### **Фертилитет**

Не са установени ефекти както на латанопрост, така и на тимолол върху мъжкия или женския фертилитет в проучвания при животни.



#### **4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Латамед повлиява в малка степен способността за шофиране и работа с машини. Подобно на други очни продукти, прилагането на капките за очи може да предизвика преходно замъгливане на зрението. Докато не изчезне, пациентите не трябва да шофират или работят с машини.

#### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

По-голямата част от нежеланите лекарствени реакции на латанопрост са очни. В данните от разширена фаза на основните проучвания с Латамед, при 16-20% от пациентите е наблюдавана увеличена пигментация на ириса, която може да бъде постоянна. В отворено 5-годишно проучване за безопасност с латанопрост, при 33% от пациентите е наблюдавана увеличена пигментация на ириса (вж. точка 4.4). Другите очни нежелани реакции по принцип са преходни и възникват след прилагане на доза. За тимолол, най-сериозните нежелани реакции по естество са системни, включващи брадикардия, аритмия, застойна сърдечна недостатъчност, бронхоспазъм и алергични реакции.

Както останалите продукти за приложение в окото, тимолол се абсорбира в системното кръвообращение. Това може да причини нежелани реакции, подобни на тези при системните бета-блокери. Честотата на системните НЛР след приложение в окото е по-ниска в сравнение с тази при системно приложение. Изброените нежелани реакции включват реакции, характерни за класа бета-блокери, употребявани в офтальмологията.

Много чести: ( $\geq 1/10$ ), чести ( $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ ), нечести ( $\geq 1/1\ 000$  до  $< 1/100$ ) и редки ( $\geq 1/1\ 000$  до  $< 1/1\ 000$ ), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

**Таблица 1.: Нежелани реакции, наблюдавани в изпитванията на Латамед**

Системо-органен клас	Много чести ( $\geq 1/10$ )	Чести ( $\geq 1/100$ до $< 1/10$ )	Нечести ( $\geq 1/1\ 000$ до $< 1/100$ )
Нарушения на нервната система			Главоболие
Нарушения на очите	Хиперпигментация на ириса	Болка в окото, дразнене на окото (вкл. съмдене, парене, сърбеж, усещане за чуждо тяло в окото)	Нарушения на роговицата, конюнктивит, блефарит, очна хиперемия, замъглено зрение, повишено съзлоотделение
Нарушения на кожата и подкожната тъкан			Кожен обрив, сърбеж



Допълнителни нежелани реакции, специфични за употребата на отделните компоненти на Лагамед, които са съобщени или в клинични проучвания, или спонтанни съобщения, или в наличната литература.

За латанопрост те са изброени в следващата таблица.

**Таблица 2.: Нежелани лекарствени реакции: Латанопрост**

Системо-органен клас	Нежелани реакции
Инфекции и инфестации	Херпетичен кератит
Нарушения на нервната система	Замайване
Нарушения на очите	Промени в миглите и околоочния мъх (увеличени дължина, дебелина, пигментация и брой на миглите), точковиден кератит, периорбитален едем, ирит,uveitis; макулен едем, вкл. кистоиден макулен едем (при пациенти с афакия, пациенти с псевдофакия с разкъсана задна капсула на лещата или при пациенти с известни рискови фактори за макулен едем), сухо око, кератит, роговичен едем, ерозия на роговицата, трихиаза, киста на ириса, фотофобия; периорбитални промени и промени в клепача, водещи до задълбочаване на клепачната бразда; едем на клепача, локализирана кожна реакция по клепачите, псевдопемфигоид на очната конюнктива*, потъмняване на кожата на клепачите
Сърдечни нарушения	Стенокардия, нестабилна стенокардия, палпитации
Респираторни, гръден и медиастинални нарушения	Астма, влошаване на астма, задух
Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан	Миалгия, артralгия
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	Болка в гърдите

\*Потенциално е възможно да бъде свързан с консерванта бензалкинев хлорид



За тимолол те са изброени в следващата таблица.

**Таблица 3.: Нежелани лекарствени реакции: Тимолов малеат (очно приложение)**

Системо-органен клас	Нежелани реакции
Нарушения на имунната система	Системни алергични реакции, включително анафилактична реакция, ангиоедем, уртикария, локализиран и генерализиран обрив, сърбеж
Нарушения на метаболизма и храненето	Хипогликемия
Психични нарушения	Загуба на памет, безсъние, депресия, кошмари
Нарушения на нервната система	Мозъчно-съдов инцидент, церебрална исхемия, замаяност, засилване на признаците и симптомите на миастения гравис, парестезия, главоболие, синкоп
Нарушения на очите	Отлепване на хориоидеята след антиглаукомна операция (вижте точка 4.4), ерозия на роговицата, кератит, диплопия, намалена чувствителност на роговицата, признания и симптоми на очно дразнене (напр. парене, смъдене, сърбеж, болка и зачеряване), сухота в очите, птоза, блефарит, замъглено зрение
Нарушения на ухото и лабиринта	Шум в ушите
Сърдечни нарушения	Сърдечен арест, сърдечна недостатъчност, атрио-вентрикуларен блок, застойна сърдечна недостатъчност, болка в гърдите, аритмия, брадикардия, оток, палпитации
Съдови нарушения	Студени ръце и крака, хипотония, феномен на Raynaud
Респираторни, гръден и медиастинални нарушения	Астма, влошаване на астма, задух
Стомашно-чревни нарушения	Коремна болка, повръщане, диария, сухота в устата, дисгеузия, диспепсия, гадене
Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан	Миалгия
Нарушения на възпроизводителната система и гърдата	Нарушена сексуална функция, понижено либидо
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	Астения, уморяемост

Много рядко са съобщавани случаи на калификация на роговицата при някои пациенти със значителноувредени роговици във връзка с употребата на капки за очи, съдържащи фосфати.



### Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изиска да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез Изпълнителна агенция по лекарствата ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +359 2 8903417, уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

### **4.9 Предозиране**

Липсват данни за предозиране с Латамед при хора.

#### Симптоми

Симптомите на системно предозиране с тимолол са: брадикардия, хипотония, бронхиален спазъм и спиране на сърцето.

Освен очно дразнене и хиперемия на конюнктивата, не са известни други очни или системни нежелани реакции при предозиране на латанопрост.

#### Лечение

Лечението трябва да бъде симптоматично и поддържащо. Трябва да се проследяват нивата на серумните електролити (особено на калий) и pH на кръвта.

Ако се погълне случайно, може да бъде полезна следващата информация. Проучванията показват, че тимолол не се диализира лесно. Необходим е стомашен лаваж. Латанопрост се метаболизира в значителна степен по време на първото преминаване през черния дроб. При здрави доброволци, интравенозна инфузия на 3 µg/kg не е предизвикала никакви симптоми, но доза от 5,5-10 µg/kg предизвиква гадене, коремна болка, замайване, уморяемост, горещи вълни и изпотяване. По тежест, тези явления са били леки до умерени и са преминавали без лечение в рамките на 4 часа след прекратяване на инфузията.

## **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

### **5.1 Фармакодинамични свойства**

Фармакотерапевтична група: Офталмологични бета-блокери - тимолол, комбинации  
ATC код: S01ED51

#### Механизъм на действие

Латамед се състои от два компонента: латанопрост и тимололов малеат. Тези два компонента намаляват повишеното вътречно налягане (ВОН) по различен механизъм на действие и комбинираният ефект води до допълнително понижение на ВОН, със самостоятелното им приложение.



Латанопрост, аналог на простагландин F<sub>2α</sub> е селективен агонист на рецептора на простаноид FP, който намалява ВОН, като увеличава оттока на вътрешна течност. Основният механизъм на действие е увеличеното увеосклерален отток. Допълнително има съобщения за известно увеличение на капацитета за отток (намаляване на трабекуларната резистентност на оттока) при хора. Латанопрост няма значим ефект върху образуването на вътрешна течност, бариерата кръв-вътрешна течност или вътрешната циркулация на кръвта. Хронично приложение на латанопрост в очите на маймуна, която е претърпяла извънкапсулна екстракция на лещата не е повлияло кръвоносните съдове на ретината, което е било определено посредством флуоресцентна ангиография. При краткосрочно лечение латанопрост не е причинил излив на флуоресцин в задния очен сегмент на очите при пациенти с псевдофакия.

Тимолол е бета-1 и бета-2 (неселективен) блокиращ адренергичния рецептор агент, който няма съществена вътрешна симпатикомиметична активност, директно потискащо миокарда действие или мемраностабилизираща активност. Тимолол намалява ВОН като понижава образуването на вътрешна течност в цилиарния епител.

Точният механизъм на действие не е ясно установен, но се предполага инхибиране на предизвикания от ендогенна бета-адренергична стимулация засилен синтез на цикличен АМФ. Не е установено значимо влияние на тимолол върху пропускливостта на бариерата кръв-вътрешна течност за плазмени протеини. При зайци, тимолол е бил без ефект върху регионалния очен кръвоток след хронично третиране.

#### Фармакодинамични ефекти

##### *Клинична ефикасност и безопасност*

В проучвания за установяване на дозата, Латамед е предизвикал значимо по-големи понижения в средното депонощно ВОН, в сравнение с латанопрост и тимолол, приложени веднъж дневно като монотерапия. В две добре контролирани, двойно-маскирани, 6-месечни клинични проучвания, понижаващият ВОН ефект на Латамед е бил сравнен с монотерапия с латанопрост и тимолол при пациенти с ВОН най-малко 25 mmHg или по-голямо. След 2-4 седмична въвеждаща терапия с тимолол (5 mmHg средно понижение на ВОН от началото на проучването), допълнителни понижения на средното депонощно ВОН с 3,1, 2,0 и 0,6 mmHg са били наблюдавани след 6 месеца лечение съответно с Латамед, латанопрост и тимолол (два пъти дневно). Понижаващият ВОН ефект на Латамед е бил поддържан в открито, 6-месечно продължение на тези проучвания.

Съществуващите данни предполагат, че вечерното приложение може по-ефективно да понижи ВОН, отколкото сутрешното приложение. Независимо от това, когато се преценява препоръчването на вечерно или сутрешно приложение, трябва да се отдели достатъчно внимание на начина на живот на пациента и възможната им съгласуваност.

В случай на недостатъчна ефикасност на фиксираната комбинация, трябва да се има предвид, че резултати от проучвания показват, че използването на нефиксирано приложение на тимолол два пъти дневно и латанопрост веднъж дневно, може да бъде също ефективно.



Началото на действието на Латамед е в рамките на един час, а максималният ефект се проявява след шест до осем часа. При многократно приложение е показано наличие на адекватен понижаващ ВОН ефект до 24 часа след дозиране.

## 5.2 Фармакокинетични свойства

### *Латанопрост*

#### Абсорбция

Латанопрост е изопропил-естерен лекарствен прекурсор, сам по себе си неактивен, но след хидролиза от естерази в роговицата до киселината на латанопрост става биологично активен. Лекарственият прекурсор се резорбира добре през роговицата и цялото количество, което навлезе във вътрешната течност се хидролизира по време на преминаването си през роговицата.

#### Разпределение

Проучвания при хора показват, че максималната концентрация във вътрешната течност, приблизително 15-30 ng/ml, се достига около 2 часа след локалното самостоятелно приложение на латанопрост. При маймуни, след локално приложение, латанопрост е бил разпределен предимно в предния сегмент, конюнктивата и клепачите.

Киселината на латанопрост има плазмен клирънс 0,40 l/h/kg и малък обем на разпределение, 0,16 l/kg, което води до кратък полуживот в плазмата - 17 минути. След локално очно прилагане, системната бионаличност на киселината на латанопрост е 45%. Киселината на латанопрост се свързва в 87% с плазмените протеини.

#### Биотрансформация и елиминиране

В окото киселината на латанопрост практически не се метаболизира. Основният метаболизъм се извършва в черния дроб. В опити при животни главните метаболити - 1,2-динор и 1,2,3,4-тетранор метаболитите, нямат или имат само слаба биологична активност и се екскретират предимно с урината.

### *Тимолол*

#### Абсорбция и разпределение

Максималната концентрация на тимолол във вътрешната течност се достига около 1 час след локално приложение на капки за очи. Част от дозата се резорбира системно и максимална плазмена концентрация от 1 ng/ml се достига 10-20 минути след локалното прилагане на една капка за очи на всяко око веднъж дневно (300 µg/ден).



### **Биотрансформация**

Полуживотът на тимолол в плазмата е около 6 часа. Тимолол в значителна степен се метаболизира в черния дроб.

### **Елиминиране**

Метаболитите се екскретират с урината заедно с известно количество непроменен тимолол.

### ***Латамед***

#### **Връзка фармакокинетика-фармакодинамика**

Не са наблюдавани фармакокинетични взаимодействия между латанопрост и тимолол, въпреки че в сравнение с монотерапията, 1-4 часа след прилагане на Латамед е налице 2 пъти по-висока концентрация на киселината на латанопрост във вътрешната течност.

### **5.3 Предклинични данни за безопасност**

Профилът на очната и системната безопасност на индивидуалните компоненти е добре установен. Не са наблюдавани нежелани очни или системни ефекти у зайци, локално третирани с фиксирана комбинация или с едновременно приложени очни разтвори на латанопрост и тимолол. Проучвания за фармакологична, генотоксична и карциногенна безопасност с всеки от компонентите разкриват липсата на особен риск при хора. Латанопрост не повлиява заздравяването на рана на роговицата в око на заек, докато тимолол инхибира този процес при око на заек и маймуна, когато се прилага по-често от веднъж дневно.

По отношение на латанопрост, не са били установени ефекти върху мъжкия и женския фертилитет при пълхове, както и тератогенна активност при пълхове и зайци. При пълхове не е установена ембриотоксичност след интравенозни дози до 250 µg/kg/ден от това, при зайци след интравенозни дози от 5 µg/kg/ден (около доза) или по-големи, латанопрост е предизвикал ембрио-фетална токсичност, характеризираща се с повишена честота на късна резорбция и аборт, както и от намалено тегло на фетуса. Тимолол не е показал ефекти върху мъжкия и женския фертилитет при пълхове или тератогенна активност при мишки, пълхове и зайци.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

### **6.1 Списък на помощните вещества**

Динатриев фосфат додекахидрат  
Натриев дихидрогенфосфат дихидрат  
Натриев хлорид  
Бензалкониев хлорид  
Натриев хидроксид



Концентрирана хлороводородна киселина  
Вода за инжекции

## 6.2 Несъвместимости

Проучвания *in vitro* са показвали, че настъпва преципитация, когато съдържащи тиомерсал капки за очи се смесят с латанопрост. Ако такива лекарства се използват заедно с Латамед, капките за очи трябва да се прилагат с интервал от най-малко 5 минути.

## 6.3 Срок на годност

Преди отваряне: 2 години.

Да се използва в рамките на 4 седмици след първото отваряне на опаковката.

## 6.4 Специални условия за съхранение

Преди първо отваряне: Да се съхранява в хладилник (2°C - 8°C).

След първо отваряне: Да се съхранява под 25°C.

Бутилката да се съхранява във външната картонена кутия, за да се предпази от светлина.

## 6.5 Вид и съдържание на опаковката

Всяка бутилка съдържа 2,5 ml капки за очи, разтвор.  
Латамед е прозрачна, безцветна течност.

Намира се в бяла непрозрачна LDPE бутилка от 5 ml с бял LDPE капкомер, покрита с бяла HDPE капачка с винт със защитен пръстен. Бутилката е поставена в картонена опаковка.

## 6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

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

## 7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Ворлд Медисине Европа ЕООД  
бул. Симеоновско шосе 130, ет. 3  
1700 София  
България



**8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Рег. №

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

Дата на първо разрешаване:

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

02/2021

