

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Асентра 50 mg филмирани таблетки
Асентра 100 mg филмирани таблетки

Asentra 50 mg film-coated tablets
Asentra 100 mg film-coated tablets

Кратка характеристика на продукта - Грижливост	2005296/97
Код Ред. №	БГ/МАМГР-5675-6
Разрешение №	
29.10.2021	

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка филмирана таблетка съдържа 50 mg сертрапин (*sertraline*) като 55,95 mg сертрапинов хидрохлорид или 100 mg сертрапин (*sertraline*) като 111,90 mg сертрапинов хидрохлорид.

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирана таблетка

Таблетките са бели, кръгли, с делителна черта от едната страна.
Таблетката може да бъде разделена на две равни дози.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Сертрапин е показан за лечение на:

Големи депресивни епизоди. Профилактика на рецидив на големи депресивни епизоди.
Паническо разстройство с или без агарофобия.
Обсесивно-компултивно разстройство (OKP) при възрастни и деца и юноши на възраст 6-17 години.
Социално тревожно разстройство.
Посттравматично стресово разстройство (ПТСР).

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Първоначално лечение

Депресия и OKP

Лечението със сертрапин трябва да се започва с начална доза от 50 mg/ден.

Паническо разстройство, ПТСР и социално тревожно разстройство

Терапията трябва да започне с 25 mg/ден. След една седмица дозата трябва да се повиши на 50 mg веднъж дневно. При тази схема на дозиране е наблюдавана по-ниска честота на характерните за началния период на лечение на паническо разстройство нежелани лекарствени реакции.

Титриране

Депресия, OKP, паническо разстройство, социално тревожно разстройство и ПТСР



Пациенти, които не се повлияват от доза 50 mg, могат да се повлияят от по-високи дози. Промени в дозата трябва да се правят на стъпки от 50 mg през интервали от поне една седмица, като максималната доза е 200 mg/ден. Промени в дозата не трябва да се правят по-често от веднъж седмично, като се има предвид, че времето на полуелиминиране на сертралин е 24 часа.

Начало на терапевтичен ефект може се наблюдава в рамките на 7 дни. За постигане на пълен терапевтичен ефект, обаче, обикновено е необходим по-дълъг период, особено при ОКР.

Поддържаща терапия

При дългосрочно поддържащо лечение се прилага минималната ефективна доза, като последната се адаптира съобразно терапевтичния отговор.

Депресия

Продължителното лечение може също да бъде подходящо за профилактика на рецидив на големи депресивни епизоди (ГДЕ). В повечето случаи препоръчваната доза за профилактика на рецидив на големи депресивни епизоди е същата като използваната по време на настоящ епизод. Пациенти с депресия трябва да се лекуват в продължение на достатъчно дълъг период от време от поне 6 месеца, за да е сигурно, че симптомите са изчезнали.

Паническо разстройство и ОКР

Непрекъснатото лечение при паническо разстройство и ОКР трябва да се оценява периодично, тъй като профилактика на рецидивите не е доказана при тези разстройства.

Пациенти в старческа възраст

Дозата трябва да бъде определяна внимателно, тъй като лицата в старческа възраст могат да бъдат изложени на по-голям риск от хипонатриемия (вж. точка 4.4).

Пациенти с чернодробно увреждане

Употребата на сертралин при пациенти с чернодробно заболяване трябва да става много внимателно. Дозата трябва да е по-ниска или интервалът между приемите – по-дълъг в случай на нарушенa чернодробна функция (вж. точка 4.4.). Сертралин не трябва да се използва в случаи на тежко чернодробно увреждане поради липсата на клинични данни (вж. точка 4.4.).

Пациенти с бъбречно увреждане

Не е необходимо коригиране на дозата при пациенти с бъбречна недостатъчност (вж. точка 4.4.).

Педиатрична популация

Деца и юноши с обсесивно-компултивно разстройство

Възраст 13 – 17 години: първоначално 50 mg веднъж дневно.

Възраст 6 – 12 години: първоначално 25 mg веднъж дневно. След една седмица дозата може да се повиши до 50 mg веднъж дневно.

Последващите дози могат да се увеличат в случай на недостатъчно повлияване постепенно с по 50 mg за период от няколко седмици, ако е необходимо. Максималната доза е 200 mg дневно. Същевременно трябва да се има предвид по-ниското телесно тегло при децата в сравнение с възрастните при повишаване на дозата над 50 mg. Не трябва да се правят промени на дозата на интервали, по-малки от една седмица.

Не е установена ефикасността при голямо депресивно разстройство в детска възраст.

Няма налични данни за деца на възраст под 6 години (вж. също точка 4.4.).

Начин на приложение:



Сертралин трябва да се прилага веднъж дневно, сутрин или вечер.

Таблетката сертралин може да се приема с или без храна.

Симптоми на отнемане, наблюдавани при прекъсването на сертралин

Внезапното спиране на лечението трябва да се избягва. При спиране на лечението със сертралин дозата трябва постепенно да се намали за период от поне една до две седмици, за да се намали рисът от реакции на отнемане (вж. точки 4.4 и 4.8). Ако след намаление на дозата или спиране на лечението възникнат симптоми, които пациентът не може да толерира, може да се обмисли възстановяване на предходната предписана доза. След това лекарят може да продължи намаляването на дозата, но постепенно.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

Едновременното приложение при пациенти, приемащиmonoаминооксидазни инхибитори (MAO-инхибитори), е противопоказано поради риска от серотонинов синдром със симптоми като възбуда, трепор и хипертермия. Лечение със сертралин не трябва да се започва поне 14 дни след прекратяване на лечение с необратим MAO-инхибитор. Лечението със сертралин трябва да се прекрати поне 7 дни преди започване на лечение с необратим MAO-инхибитор (вж. точка 4.5).

Едновременната употреба с пимозид е противопоказана (вж. точка 4.5).

4.4 Специални предупреждения и предизвикателни мерки при употреба

Серотонинов синдром (СС) или невролептичен злокачествен синдром (НЗС)

Развитието на потенциално живото-застрашаващи синдроми като серотонинов синдром (СС) или невролептичен злокачествен синдром (НЗС), е докладвано при SSRI, включително лечение със сертралин. Рисът от СС или НЗС със SSRI се повишава при едновременната употреба на други серотонинергични лекарства (включително други серотонинергични антидепресанти, амфетамини, триптани), с лекарства, които увреждат метаболизма на серотонина (включително MAOI, например метиленово синьо), анти психотични, други допаминови антагонисти и с наркотични лекарства (включително бупренорфин). Пациентите трябва да бъдат наблюдавани за ранни признания и синдроми на СС или НЗС синдроми (вж. точка 4.3).

Преминаване от селективни инхибитори на обратния захват на серотонина (SSRI), антидепресанти или антиобсесивни лекарства

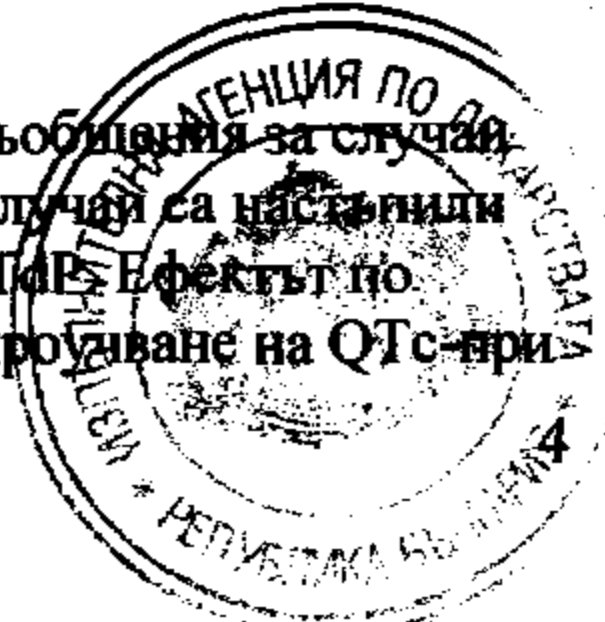
Контролирианият опит относно оптималното време за преминаване от SSRI, антидепресанти или антиобсесивни лекарства към сертралин е ограничен. Промяната на терапията трябва да става особено внимателно и след строга преценка, особено когато към сертралин се преминава след приложение на лекарства с продължително действие като флуоксетин.

Други серотонинергични лекарства, като триптофан, фенфлурамин и 5-HT агонисти

Едновременното приложение на сертралин с други лекарства, които засилват ефектите на серотонинергичната невротрансмисия, като амфетамини, триптофан, фенфлурамин, 5-HT агонисти или растителния лекарствен продукт жълт кантарион (*Hypericum perforatum*), трябва да става внимателно и в случаите, в които е възможно, да се избягва поради възможност от възникване на фармакодинамични взаимодействия.

Удължаване на QTc-интервала/Torsade de Pointes (TdP)

При употреба на сертралин по време на пост-маркетинговия период има съобщения за случаи на удължаване на QTc-интервала и TdP. По голяма част от докладваните случаи са настъпили при пациенти с други рискови фактори за удължаване на QTc-интервала/ TdP. Ефектът по отношение на удължаване на QTc-интервала е потвърден в задълбочено проучване на QTc-при-



здрави доброволци, като е отчетена статистическа значима положителна връзка между експозицията и отговора. По тази причина, сертрамин трябва да се прилага с внимание при пациенти с допълнителни рискови фактори за удължаване на QTc, като сърдечно заболяване, хипокалиемия или хипомагнезиемия, фамилна анамнеза за удължаване на QTc, брадикардия и едновременна употреба на лекарства, които удължават QTc-интервала (вж. точки 4.5 и 5.1).

Активиране на хипомания или мания

Симптоми на мания/хипомания са съобщени при малък брой пациенти по време на терапия с налични на пазара антидепресанти и антиобсесивни лекарства, включително сертрамин. Ето защо сертрамин трябва да се използва внимателно при пациенти с анамнеза за мания/хипомания. Задължително е стриктно наблюдение от страна на лекаря. Лечението със сертрамин трябва да се прекрати, ако пациентът премине в маниакална фаза.

Шизофрения

Психотичните симптоми могат да се утежнят при пациенти с шизофрения.

Припадъци

При лечение със сертрамин могат да възникнат припадъци: приложението му трябва да се избягва при пациенти с нестабилна епилепсия, а пациенти с контролирана епилепсия трябва да бъдат под внимателно наблюдение. При всеки пациент с нововъзникнали припадъци терапията трябва да бъде прекъсната.

Самоубийство/суицидни мисли/суицидни опити или клинично влошаване

Депресията е свързана с повишен риск от суицидни мисли, самонараняване и самоубийство (суицидни събития). Този риск персистира до настъпването на значима ремисия. Тъй като може да не настъпи подобрение през първите няколко или повече седмици от лечението, пациентите трябва да бъдат стриктно наблюдавани до настъпването на това подобрение. Клиничният опит като цяло показва, че рисът от самоубийство може да нарасне в ранните стадии на възстановяване.

Други психични заболявания, за които се предписва сертрамин, също могат да бъдат свързани с повишен риск от суицидни събития. Освен това тези състояния могат да съществуват голямо депресивно разстройство. Следователно предпазните мерки при лечението на голямо депресивно разстройство трябва да бъдат спазвани също и при лечението на други психични нарушения.

За пациентите с анамнеза за суицидни събития или за тези, показващи в значима степен суицидни намерения преди началото на лечението е известно, че са изложени на по-висок риск от суицидни мисли или опити за самоубийство и трябва да бъдат внимателно проследявани по време на лечението. Метаанализ на плацебо контролирани клинични проучвания с антидепресанти при възрастни пациенти с психични нарушения е показал повишен риск от суицидно поведение при пациенти на възраст под 25 години, лекувани с антидепресанти, в сравнение с лекуваните с плацебо.

Лекарствената терапия трябва да се съпровожда от стриктно наблюдение на пациентите и в частност на тези, изложени на висок риск, особено в началото на лечението и при последващи промени на дозата. Пациентите (и лицата, които се грижат за тях) трябва да бъдат предупредени за нуждата да следят за всяко клинично влошаване, суицидно поведение или мисли и необичайни промени в поведението и незабавно да потърсят медицински съвет, ако тези симптоми се появят.

Педиатрична популация

Сертрамин не трябва да се използва при лечението на деца и юноши на възраст под 18 години, освен при пациенти с обсесивно-компултивно разстройство на възраст 6-17 години. Поведение, свързани със самоубийство (опит за самоубийство и суицидни мисли) и враждебност (предимно агресия, поведение на противопоставяне и гняв) са наблюдавани по-често в



клиничните проучвания сред деца и подрастващи, лекувани с антидепресанти, в сравнение с лекуваните с плацебо. Ако въпреки това се вземе решение за лечение въз основа на клинична необходимост, пациентите трябва да бъдат внимателно проследявани за появата на суицидни симптоми. В допълнение са налични ограничени клинични данни за дългосрочната безопасност при деца и подрастващи, касаещи растежа, сексуалното съзряване и когнитивното и поведенческо развитие. По време на пост-маркетинговия период се съобщава за няколко случая на забавяне на растежа и закъснял пубертет. Клиничното значение и причинно-следствената връзка все още не са известни (вж. точка 5.3 за съответните предклинични данни за безопасност). Лекарите трябва да проследяват педиатричните пациенти на дългосрочно лечение за нарушения в растежа и развитието.

Абнормно кървене/Хеморагия

Има съобщения за абнормно кожно кървене като ехимози и пурпурата и други хеморагични събития като стомашно-чревно или гинекологично кървене при SSRI. Препоръчва се повишено внимание при пациенти, приемащи SSRI, особено едновременно с лекарства, за които е известно, че повлияват функцията на тромбоцитите (напр. антикоагуланти, атипични антипсихотици и фенотиазини, повечето трициклични антидепресанти, ацетилсалицилова киселина и нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС)), както и при пациенти с анамнеза за нарушения на кървенето (вж. точка 4.5).

SSRI/SNRI могат да увеличат риска от послеродово кръвотечение (вж. точки 4.6 и 4.8).

Хипонатриемия

Хипонатриемия може да възникне в резултат от лечението със SSRI или SNRI, включително сертралин. В много случаи хипонатриемията изглежда е резултат на синдром на неадекватна секреция на антидиуретичен хормон (SIADH). Съобщавани са случаи на нива на серумния натрий, по-ниски от 110 mmol/l.

Пациентите в старческа възраст могат да бъдат изложени на по-висок риск от развитие на хипонатриемия при лечение със SSRI и SNRI. Пациентите, които приемат диуретици или такива, които поради някаква причина са с намален обем течности, също могат да бъдат изложени на по-висок риск (вж. Употреба в старческа възраст). Трябва да се обмисли спиране на сертралин при пациенти със симптоматична хипонатриемия и да се назначи съответна медицинско лечение. Признаките и симптомите на хипонатриемия включват главоболие, затруднена концентрация, нарушение на паметта, обърканост, слабост и нестабилност, която може да доведе до падания. Признаките и симптомите, свързани с по-тежки и/или остри случаи, включват халюцинации, синкоп, припадък, кома, спиране на дишането и смърт.

Симптоми на отнемане, наблюдавани при спиране на лечението със сертралин

Симптомите на отнемане при спиране на лечението са чести, особено ако то е внезапно (вж. точка 4.8). В клинични проучвания честотата на съобщаваните реакции на отнемане при пациентите, лекувани със сертралин, е била 23% при прекъсващите сертралин, спрямо 12% при тези, които са продължили да получават терапия със сертралин.

Рискът от поява на симптоми на отнемане може да зависи от няколко фактора, включително продължителността и дозата на лечението и скоростта на намаляване на дозата. Замаяност, сетивни нарушения (включително парестезия), нарушения на съня (включително безсъние и интензивни сънища), възбуда или беспокойство, гадене и/или повръщане, трепор и главоболие са най-често съобщаваните. По принцип тези симптоми са леки до средно тежки, при някои пациенти обаче могат да бъдат тежки по интензивност. Те обикновено възникват през първите няколко дни от спиране на лечението, но има много редки съобщения за такива симптоми при пациенти, които неволно са пропуснали една доза. По принцип тези симптоми се самоограничават и обикновено отзучават в рамките на 2 седмици, въпреки че при някои индивиди те могат да бъдат продължителни (2-3 месеца или повече). Следователно се препоръчва сертралин да бъде намаляван постепенно, когато се спира лечението, за период от няколко седмици или месеца според нуждите на пациента (вж. точка 4.2).

Акатизия/психомоторна възбуда



Употребата на сертралин се свързва с развитието на акатизия, характеризираща се със субективно неприятно или мъчително двигателно неспокойство и нужда от движение, често съпроводени от невъзможност за запазване на спокойно седнало или изправено положение. Най-вероятно е това да настъпи през първите няколко седмици от лечението. При пациентите, които развият тези симптоми, увеличаването на дозата може да доведе до влошаване.

Чернодробно увреждане

Сертралин се метаболизира екстензивно в черния дроб. Фармакокинетично проучване с многократни дози при индивиди с лека стабилна цироза е показало удължен елиминационен полуживот и приблизително три пъти по-високи AUC и C_{max} в сравнение със здравии индивиди. Между двете групи не е била установена статистически значима разлика в свързването с плазмените протеини. Приложението на сертралин при пациенти с чернодробно заболяване трябва да става внимателно. Ако сертралин се прилага при пациенти с чернодробно увреждане, трябва да се обмисли намаляване на дневната доза или увеличаване на интервала между приемите. Сертралин не трябва да се използва от пациенти с тежко чернодробно увреждане (вж. точка 4.2).

Бъбречно увреждане

Сертралин се метаболизира екстензивно като екскрецията на непроменено лекарство в урината е незначим път на елимиране. В проучвания при пациенти с леко до умерено бъбречно увреждане (клирънс на креатинина 30 – 60 mL/min) или умерено до тежко бъбречно увреждане (клирънс на креатинина 10 – 29 mL/min), при които сертралин е прилаган многократно, не са установени сигнификантни разлики във фармакокинетичните параметри (AUC₀₋₂₄ или C_{max}) в сравнение с контролите. Дозата сертралин не трябва да се променя според степента на бъбречното увреждане.

Употреба в старческа възраст

Над 700 пациенти в старческа възраст (> 65 години) са участвали в клинични проучвания. Характерът и честотата на нежеланите реакции при лицата в напреднала възраст са били сходни с тези при по-млади пациенти.

SSRI или SNRI, включително сертралин, се свързват обаче със случаи на клинично значима хипонатриемия при пациенти в старческа възраст, които е възможно да бъдат изложени на по-висок риск от това нежелано събитие (вж. хипонатриемия в точка 4.4).

Диабет

При пациенти с диабет, лечението със SSRI може да промени гликемичния контрол. Може да се наложи промяна в дозирането на инсулин и/или съществуващи хипогликемични лекарствени продукти.

Електроконвулсивна терапия (EKT)

Не са провеждани клинични проучвания, които да установят рисковете или ползите от комбинираното приложение на EKT и сертралин.

Сок от грейпфрут

Приложението на сертралин и сок от грейпфрут не се препоръчва (вж. точка 4.5).

Смущения в скрининг тестове на урина

Фалшиво позитивни имуноанализни тестове заベンзодиазепини са докладвани при пациенти, приемащи сертралин. Това е поради недостатъчна специфичност на скрининг тестовете. Фалшиво позитивни резултати от тестовете може да се очакват до няколко дни след прекратяване на терапията със сертралин. Потвърдителни тестове, като газ хроматография/спектрометрия, биха различили сертралин отベンзодиазепини.

Тясноъгълна глаукома



SSRI включително сертралин могат да имат ефект върху размера на pupилата, като мидриаза. Мидриатичният ефект има потенциал да свива очния тъгъл, което има за резултат повищено вътречно налягане и тясноъгълна глаукома, особено при предразположени пациенти. Поради това, сертралин трябва да бъде използван с внимание при пациенти с тясноъгълна глаукома или история на глаукома.

Сексуална дисфункция

Селективните инхибитори на обратното захващане на серотонина (SSRIs)/инхибиторите на обратното захващане на серотонина и норадреналина (SNRIs) могат да причинят симптоми на сексуална дисфункция (вж. точка 4.8). Има съобщения за продължителна сексуална дисфункция, при която симптомите продължават въпреки прекъсването на приема на SSRIs/SNRI.

Натрий

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на доза, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Противопоказани

Моноамиоксидазни инхибитори

Необратими МАО-инхибитори (напр. селегилин)

Сертралин не трябва да се прилага в комбинация с необратими МАО-инхибитори като селегилин. Сертралин не трябва да се започва поне 14 дни след преустановяване на лечението с необратим МАО-инхибитор. Приемът на сертралин трябва да се прекрати поне 7 дни преди започване на лечение с необратим МАО-инхибитор (вж. точка 4.3).

Обратим селективен МАО-A инхибитор (моклобемид)

Поради риска от серотонинов синдром не трябва да се прилага комбинацията между сертралин и обратим и селективен МАО-инхибитор като моклобемид. След лечение с обратим МАО-инхибитор може да се използва период на изтегляне, по-кратък от 14 дни, преди започване на лечението със сертралин. Препоръчително е приемът на сертралин да се прекрати поне 7 дни преди започване на лечение с обратим МАО-инхибитор (вж. точка 4.3).

Обратим неселективен МАО-инхибитор (лиnezолид)

Антибиотикът линезолид е слаб обратим и неселективен МАО-инхибитор и не трябва да се дава на пациенти, лекувани със сертралин (вж. точка 4.3).

Има съобщения за тежки нежелани реакции при пациенти, които са прекратили приема на МАО-инхибитор (например метиленово синьо) и скоро са започнали да приемат сертралин, или които са прекратили лечение със сертралин и скоро са започнали да приемат МАО-инхибитор. Тези реакции включват трепор, миоклонус, изпотяване, гадене, повръщане, световъртеж и хипертермия с характеристики, наподобяващи злокачествен невролептичен синдром, припадъци и смърт.

Пимозид

В клинично проучване с приложение на еднократна ниска доза пимозид (2 mg) са установени повишени нива на пимозид от около 35%. Тези повишени нива не са били свързани с каквиго и да е промени в ЕКГ. Докато не се изясни механизъмът на това взаимодействие, поради тесния терапевтичен индекс на пимозид едновременното приложение на сертралин и пимозид е противопоказано (вж. точка 4.3).

Не се препоръчва едновременно приложение със сертралин

Лекарства, които потискат ЦНС, и алкохол



Едновременното приложение на сертралин 200 mg дневно с алкохол, карбамазепин, халоперидол, фенитоин не потенцира техните ефекти върху когнитивните и психомоторните функции при здрави индивиди; независимо от това не се препоръчва едновременната употреба на сертралин и алкохол.

Други серотонинергични лекарства

Вижте точка 4.4.

Препоръчва се внимателна употреба на фентанил (използван при обща анестезия или при лечението на хронична болка) на други серотонинергични лекарства (включително други серотонинергични антидепресанти, амфетамини, триптани) и на други наркотични лекарства (включително бупренорфин).

Специални предпазни мерки

Лекарства, които удължават QT интервала

Рискът от удължаване на QTc интервала и/или камерни аритмии (например TdP) може да бъде повишен при едновременно приложение с лекарства, които удължават QTc интервала (например някои антипсихотици и антибиотици) (вж. точки 4.4 и 5.1).

Литий

В плацебо контролирано проучване при здрави доброволци едновременното приложение на сертралин с литий не променя значимо фармакокинетиката на литий, но води до засилване на трепора в сравнение с плацебо, което показва възможно фармакодинамично взаимодействие. При едновременно приложение на сертралин с литий пациентите трябва да бъдат внимателно проследявани.

Фенитоин

Плацебо контролирано проучване при здрави доброволци показва, че дългосрочното приложение на сертралин в доза 200 mg/ден не води до клинично значимо инхибиране на метаболизма на фенитоин. Въпреки това, тъй като при някои случаи нежеланите реакции са възникнали от висока експозиция на фенитоин при пациенти, приемащи сертралин, препоръчва се да бъдат мониторирани плазмените концентрации на фенитоин след започване на терапия със сертралин и съответно адаптиране на дозата на фенитоин. В допълнение, едновременното приложение с фенитоин може да причини намаляване на плазмените концентрации на сертралин. Не може да се изключи, че други CYP3A4 индуктори, напр. фенобарбитал, карбамазепин, жълт кантарион, рифампицин могат да причинят намаляване на плазмените нива на сертралин.

Триптани

Има редки постмаркетингови съобщения за пациенти със слабост, хиперрефлексия, нарушена координация, обърканост, тревожност и възбуда след употреба на сертралин и суматриптан. Симптоми на серотонинергичен синдром могат да възникнат също и при други продукти от същия клас (триптани). Ако едновременното приложение на сертралин и триптани е клинично обосновано, се препоръчва внимателно наблюдение на пациента (вж. точка 4.4).

Варфарин

Едновременното приложение на сертралин 200 mg дневно с варфарин е довело до малко, но статистически значимо удължаване на протромбиновото време, което в редки случаи може да причини отклонение в стойността на INR. Поради това протромбиновото време трябва да бъде внимателно проследявано в началото и след края на лечението със сертралин.

Други лекарствени взаимодействия, дигоксин, атенолол, циметидин

Едновременното приложение с циметидин е довело до значително намаляване на клиническият ефект на сертралин. Клиничната значимост на тези промени не е изяснена. Сертралин има ефект върху



бета-адренергичната блокираща активност на атенолол. Не са наблюдавани лекарствени взаимодействия при приложение на сертралин в доза 200 mg дневно с дигоксин.

Лекарства, повлияващи функцията на тромбоцитите

Рискът от кървене може да бъде повишен, когато лекарства, повлияващи функцията на тромбоцитите (напр. НСПВС, ацетилсалицилова киселина и тиклопидин), или други лекарства, които могат да повишат риска от кървене, се прилагат едновременно със SSRI, включително сертралин (вж. точка 4.4).

Невромускулни блокери

SSRI могат да понижат активността на плазмената холинестеразна като в резултат се удължава невромускулното блокиращо действие на мивакуриум или други невромускулни блокери.

Лекарства, метаболизирани от цитохром P450

Сертралин може да действа като слаб до умерен инхибитор на CYP 2D6. Продължителното приложение на сертралин 50 mg дневно е довело до умерено повишаване (средно с 23 – 37%) на равновесните плазмени нива на дезипрамин (маркер за CYP 2D6 изoenзимна активност). Клинично значими взаимодействия могат да възникнат с други субстрати на CYP 2D6 с тесен терапевтичен индекс като клас 1C антиаритмични лекарства като пропафенон и флексанид, трициклични антидепресанти и типични антипсихотици, особено при по-високи дози сертралин.

Сертралин не действа като инхибитор на CYP 3A4, CYP 2C9, CYP 2C19 и CYP 1A2 в клинично значима степен. Това е потвърдено от *in-vivo* проучвания за взаимодействие с CYP 3A4-субстрати (ендогенен кортизол, карбамазепин, терфенадин, алпразолам), с CYP 2C19-субстрата диазепам и CYP 2C9-субстратите толбутамид, глибенкламид и фенитоин. *In vitro* проучвания показват, че сертралин има малък или никакъв потенциал да инхибира CYP 1A2.

При кърстосано проучване при 8 здрави доброволци от японски произход е установено, че приемът на три чаши сок от грейпфрут дневно увеличава плазмените нива на сертралин с около 100%. Поради тази причина приемът на сок от грейпфрут трябва да се избягва по време на лечението със сертралин (вж. точка 4.4).

Базирано на проучвания за взаимодействия със сок от грейпфрут, не може да бъде изключено, че едновременният прием на сертралин и мощнни CYP3A4 инхибитори, напр. протеазни инхибитори, кетоконазол, итраконазол, посаконазол, вориконазол, кларитромицин, телитромицин и нефазодон, би имало за резултат още по-висока експозиция на сертралин. Това също така се отнася и до умерените CYP3A4 инхибитори, напр. а препитант, еритромицин, флуконазол, верапамил и дилтиазем. Приемът на мощнни CYP3A4 инхибитори трябва да се избягва по време на лечението със сертралин.

Плазмените нива на сертралина се променят с около 50% от слаби метаболизатори на CYP2C19 в сравнение с бързи метаболизатори (вж. точка 5.2). Взаимодействието с мощнни инхибитори на CYP2C19, напр. омепразол, ланзопразол, пантопразол, рабепразол, флуоксетин, флуоксамин, не може да бъде изключено.

Едновременното приложение на сертралин с метамизол, който е индуктор на метаболитните ензими, включително CYP2B6 и CYP3A4, може да предизвика намаляване на плазмените концентрации на сертралин с потенциално намаляване на клиничната ефикасност. Поради това се препоръчва повишено внимание, когато метамизол и сертралин се прилагат едновременно; клиничният отговор и / или нивата на лекарството трябва да се проследяват според случая.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Не са провеждани адекватно контролирани проучвания при бременни жени. Езически това:



значителното количество от налични данни не са доказали възникване на вродени малформации, причинени от сертралин. Проучванията при животни са показвали ефекти върху репродуктивността, вероятно в резултат на майчина токсичност, причинена от фармакодинамично действие на съставката и/или от директно фармакодинамично действие на съставката върху плода (вж. точка 5.3).

Има съобщения, че употребата на сертралин по време на бременност предизвиква симптоми, съответстващи на реакции на отнемане при някои новородени, чито майки са били на терапия със сертралин. Този феномен е бил наблюдаван също и с други SSRI. Сертралин не се препоръчва по време на бременност, освен ако клиничното състояние на жената е такова, че се очаква ползата от лечението да надхвърли потенциалния рисков.

Новородените трябва да се наблюдават, ако майката е продължила да приема сертралин през по-късните етапи от бременността, особено през третото тримесечие. Ако майката е приемала сертралин през по-късните етапи от бременността, следните симптоми могат да се проявят при новороденото: респираторен дистрес, цианоза, апнея, пропадъци, нестабилност на телесната температура, затруднено хранене, повръщане, хипогликемия, повишен мускулен тонус, хипотония, хиперрефлексия, трепор, повищена възбудимост, раздразнителност, летаргия, постоянен плач, съниливост и трудност при заспиване. Тези симптоми могат да се дължат или на серотонинергични ефекти, или на симптоми на отнемане. В повечето случаи усложненията настъпват веднага или скоро (<24 часа) след раждането.

Данните от епидемиологичните проучвания показват, че приложението на инхибитори на обратното поемане на серотонина по време на бременност, особено в напреднала бременност, би могло да повиши риска от развитие на персистираща пулмонална хипертония при новороденото (PPHN). Рискът в тези случаи е приблизително 5/1000 бременности, а в общата популация честотата на PPHN възлиза на 1-2 случая на 1000 бременности.

Обсервационните данни показват повишен рисков (по-малко от 2 пъти) от послеродово кръвотечение след експозиция на SSRI/SNRI в рамките на последния месец преди раждането (вж. точки 4.4 и 4.8).

Кърмене

Публикуваните данни за нивата на сертралин в кърмата сочат, че малки количества сертралин и неговия метаболит N-десметилсертралин се екскретират в кърмата. Като цяло пренебрежими или недоловими нива на сертралин са били открити в серума на кърмачета, с едно изключение на новородено със серумни нива около 50% от нивото на майката (но без забележим ефект върху здравето на това кърмаче). Досега не са докладвани нежелани реакции върху здравето на деца, кърмени от майки, приемащи сертралин, но рисковете не може да се изключи. Приложението при кърмачки не се препоръчва, освен в случаите, когато според преценката на лекаря ползата от лечението надхвърля риска.

Фертилитет

Данните при животни не са показвали влияние на сертралина върху параметрите на фертилитета (вж. точка 5.3).

Докладваните случаи при хора са показвали, че ефекта върху качеството на спермата е обратим. Все още не е наблюдавано влияние върху човешкият фертилитет.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Клинични фармакологични проучвания са показвали, че сертралин няма ефект върху психомоторните функции. В същото време обаче, тъй като психотропните лекарствата могат да нарушият психическите или физическите способности, необходими за осъществяване на потенциално опасни задачи като управление на МПС или работа с машини, се препоръчва пациентите да бъдат съответно предупредени.



4.8 Нежелани лекарствени реакции

Гаденето е най-честата нежелана реакция. При лечението на социално тревожно разстройство сексуални нарушения (липса на еякуляция) при мъжете са възникнали при 14% при сертралин спрямо 0% при плацебо. Тези нежелани ефекти са дозозависими и често са с преходен характер при продължаване на лечението.

Профилът на нежеланите реакции, често наблюдавани в двойно-слепи, плацебо контролирани проучвания при пациенти с ОКР, паническо разстройство, ПТСР и социално тревожно разстройство, е сходен с този, наблюдаван в клиничните проучвания при пациенти с депресия.

Таблица 1 показва нежеланите реакции, наблюдавани в постмаркетинговия период (с неизвестна честота) и от плацебо контролирани клинични проучвания (включващи общо 2 542 пациенти на сертралин и 2 145 на плацебо) при депресия, ОКР, паническо разстройство, ПТСР и социално тревожно разстройство.

Някои нежелани реакции, изброени в *Таблица 1*, могат да намаляят по интензитет и честота при продължаване на лечението и по принцип не водят до прекъсване на терапията.

Таблица 1: Нежелани реакции

Честота на нежеланите реакции, наблюдавани в плацебо-контролирани клинични проучвания при депресия, ОКР, паническо разстройство, ПТСР и социално тревожно разстройство. Обобщен анализ и данни от постмаркетинговия опит.

Системо-органен клас	Много чести ($\geq 1/10$)	Чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$)	Нечести ($\geq 1/1\,000$ до $< 1/100$)	Редки ($\geq 1/10\,000$ до $< 1/1\,000$)	С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)
<i>Инфекции и инфекстации</i>		Инфекция на горните дихателни пътища, фарингит, ринит	Гастроентерит, възпаление на средното ухо	Дивертикулит [§]	
<i>Неопазми доброкачествени, злокачествени и неопределени (вкл. кисти и полити)</i>			Неоплазма		
<i>Нарушения на кръвта и лимфната система</i>				Лимфадено-патия, тромбоцитопения ^{*§} Левкопения ^{*§}	
<i>Нарушения на имунната система</i>			Свръхчувствителност*, сезонна алергия*	Анафилактоидна реакция*	
<i>Нарушения на ендокринната система</i>			Хипотиреоидизъм*	Хиперпролактинемия*, неадекватна секреция на антидиуретичен хормон ^{*§}	
<i>Нарушения на метаболизма и</i>		Понижен апетит,		Хиперхолестеролемия ^{*§}	



<i>храненето</i>		повишен апетит*		захарен диабет*, хипогликемия*, хипергликемия*§, хипонатриемия*§	
<i>Психични нарушения</i>	Безсъние	Тревожност*, депресия*, възбуда*, понижено либидо*, нервност, депресонализация, кошмари, бруксизъм*	Суицидна идеация/ поведение, психотично разстройство*, абнормно мислене, апатия, халюцинации*, агресия*, еуфорично настроение*, параноя*	Конверзионно разстройство*§, паронирания*, лекарствена зависимост, сомнабулизъм, преждевременна еякулация	
<i>Нарушения на нервната система</i>	Замаяност, главоболие*, съниливост	Тремор, двигателни нарушения (вкл. екстрапирамидни симптоми като хиперкинезия хипертонус, дистония, скърцане със зъби или нарушения в походката), парестезия*, хипертонус*, нарушение на вниманието, дисгеузия	Амнезия, хипоестезия*, мускулни съкращения, неволеви*, синкоп*, хиперкинезия*, мигрена*, конвулсии*, замайване при промяна на позата, нарушенна координация, нарушение на речта	Кома*, акатизия (вж. точка 4.4), дискинезия, хиперестезия, мозъчно-съдов спазъм (включително обратим церебрален вазоконстриктивен синдром и синдром на Call-Fleming)*§, психомоторно неспособствие*, (вж. точка 4.4), нарушенна сетивност, хореоатетоза*. Също признания и симптоми, свързани със серотинов синдром* или злокачествен невролептичен синдром: в някои случаи свързани с единовременното приложение на серотонин-ergicични лекарства, които включват	



13/VI

				възбуда, объркване, обилно изпотяване, диария, висока температура, хипертония, ригидност и тахикардия [§]	
<i>Нарушения на очите</i>		Зрително нарушение*	Мидриаза*	Скотом, глаукома, диплопия, фотофобия, хифема*, нееднакви зеници*, абнормно зрение*, нарушение на слъзните жлези	Макулопатия
<i>Нарушения на ухото и лабиринта</i>		Тинитус*	Болка в ухото		
<i>Сърдечни нарушения</i>		Палпитации*	Тахикардия*, сърдечно нарушение	Миокарден инфаркт*, Torsade de Pointes* [§] (вж. точки 4.4, 4.5 и 5.1), брадикардия, удължаване на QTc интервала* (вж. точки 4.4, 4.5 и 5.1).	
<i>Съдови нарушение</i>		Горещи вълни*	Абнормно кървене (като гастро- интестинално кървене)*, хипертония*, зачервяване, хематурия*	Периферна исхемия	
<i>Респираторни, гръден и медиастинални и нарушения</i>		Прозяване*	Диспнея, епистаксис*, бронхоспазъм*	Хипер- вентилация интер- стициална белодробна болест*, ларингоспазъм, дисфония, стридор*, хипо- вентилация, хълцане	
<i>Стомашно- чревни нарушения</i>	Гадене, диария, сухота в устата	Диспепсия, запек*, коремна болка*, повръщане*, флатуленция	Мелена, зъбни нарушения, езофагит, глосит, хемороиди, свръхсекреция	Разязвяване на устата, панкреатит*, хематохезия, разязвяване на езика,	



* РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

			на слюнка, дисфагия, оригване, нарушение на езика	стоматит	
Хепатобили- арни нарушения				Абнормна чернодробна функция, серозни чернодробни събития (в това число хепатит, жълтеница и чернодробна недоста- тъчност)	
Нарушения на кожата и подкожната тъкан		Хиперхидроза, обрив*	Периорбитален оток*, уртикария*, алопеция*, сърбеж, пурпура*, дерматит, суха кожа, оток на лицето, студена пот	Редки случаи на тежки кожни нежелани реакции: напр. синдром на Stevens- Johnson* и епидермална некролиза*, кожна реакция*, фоточув- ствителност*, ангиоедем, абнормна структура на косата, абнормна миризма на кожата, булозен дерматит, фоликуларен обрив	
Нарушения на мускулно- скелетната система и съединителна та тъкан		Болки в гърба, артралгия*, миалгия	Остеоартрит, мускулни потрепвания, мускулни крампи*, мускулна слабост	Рабдо- миолиза*, костно нарушение	Тризмус*
Нарушения на бъбреците и тикочните пътища			Полакиурия, микционно нарушение, задръжка на урината, нездадържане на урина*, полиурия, никтурия	Неравномерна струя на урината*, олигурия	
Нарушения на възпроизводит елната система и	Липса на еякуляция	Смущения на менструалния цикъл*, еректилна	Сексуална дисфункция, менорагия, влагалищно	Галакторея, атрофичен вулвовагинит генитално	



<i>гърдата**</i>		дисфункция	кръвотечение, сексуална дисфункция при жената	течение, балано-постит*, гинекомастия*, приапизъм*	
<i>Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение</i>	Умора*	Слабост*, гърдна болка*, неразположение*, повищена температура*	Периферен оток*, втискане, нарушение на походката*, жажда	Херния, намалена поносимост към лекарството	
<i>Изследвания</i>		Увеличено телесно тегло*	Увеличена аланин аминотрансфераза*, увеличена аспартат аминотрансфераза*, намалено телесно тегло*	Повишен серумен холестерол, абнормни стойности на лабораторните резултати, абнормност на спермата, променена тромбоцитна функция*§	
<i>Наранявания отравяния и усложнения, възникнали в резултат на интервенции</i>		Нараняване			
<i>Хирургически и медицински интервенции</i>				Съдо-разширяваща интервенция	

* НРЛ, идентифицирани в постмаркетинговия период
 § НРЛ, при който честотата е определена на базата на очаквана горна граница от 95% доверителен интервал, използвайки „правилото на 3“.
 ** Това събитие е съобщавано за класа лекарства SSRI/SNRI (вж. точки 4.4 и 4.6).

Симптоми на отнемане, наблюдавани при спиране на лечението със сертралин

Спирането на приема на сертралин (особено, когато е внезапно) обикновено води до симптоми на отнемане. Най-често са съобщавани: замаяност, сетивни нарушения (включително парестезия), нарушения на съня (включително безсъние и интензивни сънища), възбуда или тревожност, гадене и/или повръщане, трепор и главоболие. По принцип тези събития са леки до средно тежки и са самоограничаващи се. При някои пациенти обаче могат да бъдат тежки и/или продължителни. Следователно, когато лечението със сертралин вече не е наложително, се препоръчва спирането му да става плавно, чрез постепенно намаляване на дозата (вж. точки 4.2 и 4.4).

Старческа възраст

SSRI или SNRI, включително сертралин, са били асоциирани със случаи на клинично значима хипонатриемия при пациенти в старческа възраст, които е възможно да са изложени на по-висок риск от това нежелано събитие (вж. точка 4.4).

Педиатрична популация

При повече от 600 педиатрични пациенти, лекувани със сертралин, общият профил на нежелани реакции като цяло е бил подобен на наблюдавания в проучванията при възрастни. Следните нежелани реакции са били съобщени от контролирани проучвания (n=381 пациенти лекувани със сертралин):

Много чести ($\geq 1/10$): Главоболие (22%), безсъние (21%), диария (11%) и гадене (15%).



Чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$): Гръден болка, мания, повищена температура, повръщане, анорексия, афективна лабилност, агресия, възбуда, нервност, нарушено внимание, замаяност, хиперкинезия, мигrena, съниливост, трепор, зрително нарушение, сухота в устата, диспепсия, кошмари, умора, инконтиненция на урината, обрив, акне, епистаксис, флатуленция.

Нечести ($\geq 1/1 000$ до $< 1/100$): Удължен QT-интервал на ЕКГ (вж. точка 4.4, 4.5 и 5.1), опит за самоубийство, конвулсии, екстрапирамидно нарушение, парестезия, депресия, халюцинация, пурпура, хипервентилация, анемия, нарушена чернодробна функция, увеличена аланин аминотрансфераза, цистит, херпес симплекс, възпаление на външното ухо, болка в ухото, болка в очите, мидриаза, неразположение, хематурия, гноен обрив, ринит, нараняване, намаляване на телесното тегло, мускулно потрепване, абнормни сънища, апатия, албуминурия, полакиурия, полиурия, гръден болка, менструално нарушение, алопеция, дерматит, кожно нарушение, абнормна миризма на кожата, уртикария, бруксизъм, зачеряване на лицето.

С неизвестна честота: енурезис

Ефекти на класа

Епидемиологичните проучвания, провеждани главно при пациенти на 50-годишна възраст и по-възрастни, показва повышен риск от фрактури на костите при пациенти, приемащи SSRIs и TCAs. Механизмът, водещ до този риск не е известен.

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 изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
Тел.: +35 928903417
Уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

Токсичност

Сертралин има терапевтична граница на безопасност, зависима от пациентската популация и/или придружаващото лечение. Фатални случаи от предозиране са съобщавани самостоятелно или при комбинация на сертралин с други лекарства и/или алкохол. Следователно всеки случай на предозиране трябва да бъде лекуван агресивно.

Симптоми

Симптомите на предозиране включват серотонин-медиирани нежелани лекарствени реакции като съниливост, гастро-интестинални нарушения (като гадене и повръщане), тахикардия, трепор, възбуда и висене на свят. Съобщава за кома, макар и по-рядко.

След предозиране със сертралин се съобщава за удължаване на QTc интервала/Torsa de pointes; по тази причина всяко погълдане на свръхдоза сертралин се препоръчва мониториране на ЕКГ (вж. точки 4.4, 4.5 и 5.1).

Овладяване

Липсват специфични антидоди на сертралин. Препоръчва се да се установи и поддържа дихателен път и при необходимост да се осигури адекватна оксигенация и вентилация. Активният въглен, който може да се комбинира с очистително, може да е еднакво ефективен или по-ефективен от стомашната промивка и трябва да се има предвид при лечение на предозирането. Не се препоръчва предизвикване на повръщане. Заедно с общата



симптоматична и поддържаща терапия се препоръчва още и проследяване на сърдечните (напр. ЕКГ) и други витални показатели. Поради големия обем на разпределение на сертрамин е малко вероятно приложението на форсирана диуреза, диализа, хемоперфузия или екссангвинотрансфузия да имат благоприятен ефект.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Селективни Инхибитори на Обратния Захват на Серотонина (SSRI), ATC код: N06AB06.

Механизъм на действие

Сертрамин е мощен и селективен инхибитор на обратния захват на серотонина (5-HT) в невроните *in vitro*, в резултат на което се потенцират ефектите на 5-HT при животни. Той има незначителен ефект върху обратния захват на норадреналин и допамин в невроните. В клинични дози сертрамин блокира обратния захват на серотонин в човешки тромбоцити. Той не проявява стимулираща, седативна или антихолинергична активност или кардиотоксичност при животни. В контролирани проучвания при здрави доброволци сертрамин не причинява седация и не предизвиква промени в психомоторните функции. В съответствие със селективното инхибиране на обратния захват на 5-HT сертрамин не повишава катехоламинергичната активност. Сертрамин не притежава афинитет към мускариновите (холинергични), серотонинергичните, допаминергичните, адренергичните, хистаминергичните, гABA илиベンзодиазепиновите рецептори. Продължителното приложение на сертрамин при животни е свързано с намаляване на броя на мозъчните нордреналинови рецептори, както е наблюдавано и при други клинично ефективни антидепресанти и антиобсесивни лекарства.

Не е демонстриран потенциал за злоупотреба със сертрамин. В двойно-сляпо, рандомизирано, плацебо контролирано проучване, сравняващо потенциала за злоупотреба със сертрамин, алпразолам и d-амфетамин при хора, сертрамин не е предизвикал позитивни субективни ефекти, показателни за потенциал за злоупотреба. За разлика от това пациентите са оценили значимо по-високо и алпразолам, и d-амфетамин в сравнение с плацебо по показатели като харесване на лекарството, еуфория и потенциал за злоупотреба. Сертрамин не е предизвикал нико стимулация и тревожност, свързани с приложението на d-амфетамин, нико седация и психомоторно нарушение, свързани с приложението на алпразолам. Приложен при резус-маймуни, обучени да приемат сами кокаин, сертрамин не е стимулирал приемането на опиата, нико пък е могъл да замести като дискриминативен стимул d-амфетамин или фенобарбитал.

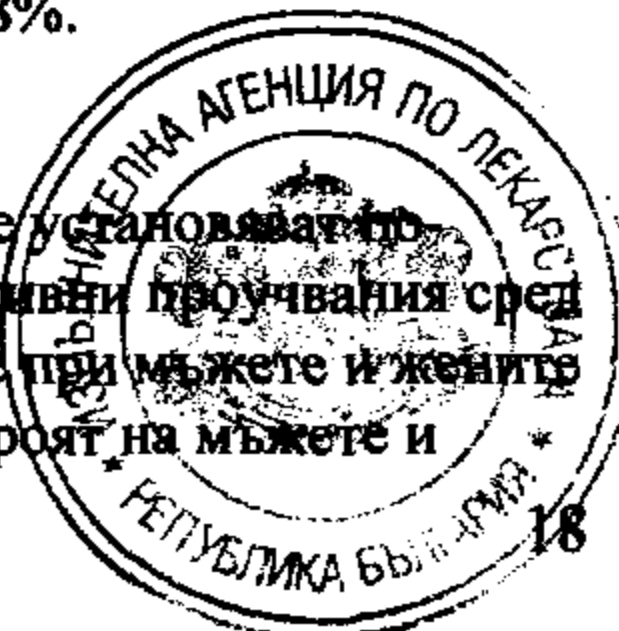
Клинична ефикасност и безопасност

Голямо депресивно разстройство

Проведено е клинично проучване при депресивни амбулаторни пациенти, при които е настъпил ефект до края на началната 8-седмична открита фаза на лечение със сертрамин 50–200 mg/ден. Тези пациенти ($N=295$) са били рандомизирани да продължат в двойно-сляпо проучване със сертрамин 50–200 mg/ден или плацебо за 44 седмици. Наблюдавана е статистически значимо по-ниска честота на рецидивите при пациентите, приемащи сертрамин, в сравнение с приемащите плацебо. Средната доза за пациентите, завършили проучването, е била 70 mg/ден. Процентът пациенти, повлияли се от лечението (дефинирани като тези пациенти, при които не е настъпил рецидив), за сертрамин и плацебо е бил съответно 83,4% и 60,8%.

Посттравматично стресово разстройство (ПТСР)

Комбинирани данни от трите проучвания за ПТСР сред общото население установяват по-ниска честота на отговор при мъжете в сравнение с жените. В двете позитивни проучвания сред общата популация на сертрамин спрямо плацебо, честотата на повлияване при мъжете и жените е била сходна (женски: 57,2% спрямо 34,5%; мъже: 53,9% спрямо 38,2%). Броят на мъжете и



жените в обединените проучвания сред общата популция е 184 и съответно 430, и следователно резултатите при жените са с по-голяма тежест, а при мъжете се свързват с други изходни характеристики (по-голяма злоупотреба с веществото, по-голяма продължителност, източник на травма и т.н.), които корелират с намаления ефект.

Сърдечна електрофизиология

В специализирано задълбочено проучване на QTc, проведено при равновесни концентрации и при над терапевтични експозиции при здрави доброволци (лекувани с 400 mg/ден – два пъти над максималната препоръчителна дневна доза), горната граница на двустранния 90% доверителен интервал за времето, съответстващо на средна разлика в QTcF между сертралин и плацебо по метода на най-малките квадрати (11,666 милисекунди), е по-голяма от предварително определения праг от 10 милисекунди на времевия интервал 4-и час след прием на дозата. Анализът на съотношението „експозиция-отговор“ показва леко положителна връзка между QTcF и плазмените концентрации на сертралин [0.036 милисекунди/(ng/mL); p<0.0001]. Въз основа на модела “експозиция-отговор“, прагът за клинично значимо удължаване на QTcF (т.е. прогнозираният 90% доверителен интервал да превишава 10 милисекунди) е поне 2,6 пъти по-висок от средната C_{max} (86 ng/ml) след приложение на най-високата препоръчителна доза сертралин (200 mg/ден) (вж. точка 4.4, 4.5, 4.8 и 4.9).

Педиатрични пациенти с ОКР

Безопасността и ефикасността на сертралин (50-200 mg/ден) са изследвани при лечение на амбулаторно болни деца (6-12-годишни) и юноши (13-17-годишни) без депресия, с обсесивно компултивно разстройство (ОКР). След едноседмично единично-сляпо плацебо въведение, пациентите са рандомизирани на дванайсетседмично лечение с гъвкав дозов режим със сертралин или плацебо. Децата (6-12-годишни) са започнали с първоначална доза от 25 mg. Пациентите, рандомизирани на сертралин, са показвали значимо по-голямо подобреие от рандомизираните на плацебо по *Children's Yale-Brown Obsessive Compulsive Scale CY-BOCS Improvement scales* (p=0,005), *NIMH global Obsessive Compulsive Scale* (p=0,019) и *CGI (Clinical global Impressions)* (*Improvement scales*) (p=0,002). Освен това тенденция към по-голямо подобряване в групата на сертралин спрямо групата на плацебо е наблюдавана също и по *CGI Severity scales* (p=0,089). Пациентите, повлияни от лечението и дефинирани като пациенти с понижение от 25% или повече по CY-BOCS (основният критерий за ефикасност) от изходното ниво до крайната точка, са били 53% от пациентите на сертралин спрямо 37% от пациентите на плацебо (p=0,03).

Липсват данни за безопасност и ефикасност при продължително приложение в тази възрастова група на педиатрични пациенти.

Педиатрична популация

Няма данни за деца под 6-годишна възраст.

5.2 Фармакокинетични свойства

Абсорбция

При хора след перорално еднократно дневно приложение на 50–200 mg в продължение на 14 дни, максимални плазмени концентрации се достигат между 4,5–8,4 часа след приема. Храната не променя значимо бионаличността на таблетките сертралин.

Разпределение

Приблизително 98% от циркулиращото в системното кръвообращение лекарство е свързано с плазмените протеини.

Биотрансформация

Сертралин претърпява значителен метаболизъм при първото си преминаване през черния дроб.

На базата на клинични и *in-vitro* данни, може да се заключи, че сертралин се метаболизира по няколко начина, включително CYP3A4, CYP2C19 (вж. точка 4.5) и CYP2B6. Сертралин и



неговият главен метаболит десметилсертралин са също така субстрати на Р-глюкопротеин *in-vitro*.

Елиминиране

Средният полуживот на сертралин е приблизително 26 часа (в диапазона 22–36 часа). В съответствие с терминалния елиминационен полуживот, за да се достигнат равновесни концентрации, е необходимо приблизително двукратно кумулиране, което е налице една седмица след началото при еднократно дневно приложение на лекарството. Плазменият полуживот на N-десметилсертралин е между 62 и 104 ч. Сертралин и N-десметилсертралин се метаболизират във висока степен при хора, като получените метаболити се екскретират в еднаква степен в урината и фецеса. Малко количество (< 0,2%) непроменен сертралин се екскретира в урината.

Линейност/нелинейност

В интервала от 50 до 200 mg сертралин проявява пропорционална на дозата фармакокинетика.

Фармакокинетика при специфични групи пациенти

Педиатрична популация с OKP

Фармакокинетиката на сертралин е била проучена при 29 педиатрични пациенти на възраст 6–12 години и 32 пациенти юноши на възраст 13–17 години. Пациентите са били титрирани постепенно до дневна доза от 200 mg в рамките на 32 дни или с 25 mg начална доза и стъпки на увеличение, или с 50 mg начална доза или увеличения. Режимите от 25 mg и 50 mg са били с еднаква поносимост. В стационарно състояние за дозата от 200 mg плазмените нива на сертралин при групата на 6–12-годишните са били приблизително с 35% по-високи в сравнение с групата на 13–17-годишните и с 21% по-високи в сравнение с референтната група възрастни. Не е имало значими разлики между момчета и момичета по отношение на клирънса. Следователно при деца, особено с ниско телесно тегло, се препоръчва ниска начална доза и стъпки на титриране от 25 mg. Дозата при юноши може да бъде както при възрастни.

Юноши и лица в старческа възраст

Фармакокинетичният профил при юноши и лица в старческа възраст не се различава значимо от този при възрастни между 18 и 65 години.

Чернодробно увреждане

При пациенти с чернодробно увреждане полуживотът на сертралин е удължен и AUC е увеличена три пъти (вж. точки 4.2 и 4.4).

Бъбречно увреждане

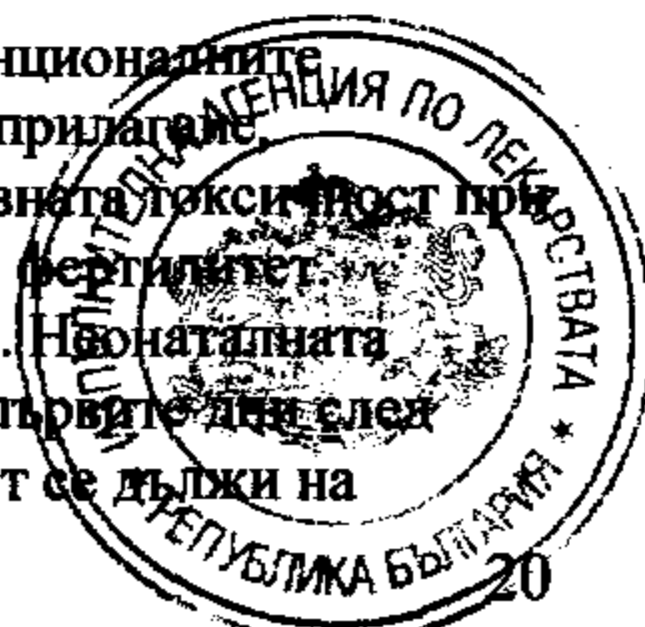
Няма значимо акумулиране на сертралин при пациенти с умерено до тежко бъбречно увреждане.

Фармакогеномика

Плазмените нива на сертралин са приблизително 50% по-високи при слаби метаболизатори на CYP2C19 спрямо екстензивни метаболизатори. Клиничното значение не е ясно и пациентите трябва да бъдат титрирани спрямо клиничният отговор.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Предклиничните данни не показват особен риск за хората на база на конвенционалните фармакологични проучвания за безопасност, токсичност при многократно прилагане, генотоксичност и карциногенен потенциал. Проучвания върху репродуктивната токсичност при животни не са покazали тератогенност или нежелани ефекти върху мъжкия fertilitet. Наблюдаваната фетотоксичност е вероятно свързана с майчина токсичност. Небонаталната преживяемост и телесното тегло при кученца са били намалени само през първите дни след раждането. Не е намерено доказателство, че ранната постнатална смъртност се дължи на



експозиция по време на бременност след 15-я ден от бременността. Забавянето в постнаталното развитие при кученцата на лекувани майки вероятно се дължи на ефекти върху майките и следователно не се отнася за риска при хора.

Изследванията с животни, включващи гризачи и други видове, не са показвали ефекти върху фертилитета.

Ювенилни проучвания при животни

Ювенилно проучване за токсичност при пълхове е проведено със сертралин, прилаган перорално, при мъжки и женски пълхове от 21-ви до 56-ти ден след раждането (в дози от 10,40 или 80 mg/kg/ден) с период на възстановяване без прием на лекарството 196 след раждането. Забавяне в сексуалната зрялост е настъпило при мъжките и женските пълхове при различни нива на дозиране (мъжките при 80 mg/kg, а женските при ≥ 10 mg/kg), но въпреки тази находка не са установени свързани със сертралин ефекти върху нито една от оценяваните мъжки и женски репродуктивни крайни точки. В допълнение, от 21-ви до 56-ти ден след раждането са наблюдавани дехидратация, хроморинорея и понижено средно наддаване на тегло. Всички тези ефекти, приписани на прилагането на сертралин, са били обратими по време на периода на възстановяване без прием на лекарство в проучването. Клиничното значение на тези ефекти, наблюдавани при пълхове, на които е приложен сертралин, не е установено.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Ядро на таблетката:

Калциев хидроген фосфат дихидрат
Микрокристална целулоза
Натриев нишестен гликолат (тип А)
Хидроксипропилцелулоза
Талк
Магнезиев стеарат

Филмово покритие:

Хипромелоза
Титанов диоксид (E171)
Талк
Пропилен гликол

6.2 Несъвместимости

Неприложимо

6.3 Срок на годност

5 години

6.4 Специални условия на съхранение

Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Блистерна опаковка (PVC-фолио, Al-фолио): 28 филмирани таблетки от 50 mg, в картонена кутия.



Блистерна опаковка (PVC-фолио, Al-фолио): 28 филмирани таблетки от 100 mg, в картонена кутия.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Словения

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег.№ 20050296 – Асентра 50 mg

Рег.№ 20050297 - Асентра 100 mg

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

Дата на първо разрешаване: 16.05.2009

Дата на последно подновяване: 23.08.2010

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Подробна информация за този лекарствен продукт е предоставена на уеб сайта на Изпълнителна Агенция по лекарствата (ИАЛ) <http://www.bda.bg>.

