

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Изоприн 1000 mg прах за перорален разтвор

Izzoprin 1000 mg powder for oral solution

УЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Раз. №	20160913
Разрешение №	11-3383924-06-2016
Одобрение №	

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активно вещество в едно саше: Инозин ацедобен димепранол (*Inosine Acedoben Dimepranol*)
1000 mg

Помощни вещества с известно действие:

Всяко саше съдържа 2,32 g манитол

Всяко саше дъдържа 8 mg аспартам

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Прах за перорален разтвор.

Външен вид - бял до почти бял прах с аромат на ягода.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

Изоприн е показан :

- като имуномодулатор при потиснат или увреден клетъчен имунитет или за лечение на вирусни инфекции като:
 - херпес симплекс и херпес зостер
 - вирусни хепатити
 - инфекциозни заболявания (рубеола, варицела, морбили, заушка, грип)
 - вирусни инфекции на дихателните пътища
 - цитомегаловирусна инфекция
 - инфекциозна мононуклеоза
 - афтозен стоматит
 - подостър склерозиращ паненцефалит
- в комплексната терапия на папилома вирусни инфекции (кондиломата акумината)

4.2. Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Дневната доза се определя в зависимост от чистото телесно тегло (без мастиата тъкан) на пациента и тежестта на заболяването. Приема се в няколко равномерни приема, а обичайната продължителност на лечението при остро протичащи инфекции е 5 -14 дни.

Възрастни и лица в старческа възраст

Обичайната дневна доза е 50 mg/kg т.т., приета в няколко равномерни приема.



Максималната дневна доза не тряба да надвишава 4 g.

Педиатрична популация

Деца над 1 година - обичайната дневна доза е 50 mg/kg т.т., приета в няколко равномерни приема.

Продължителност на лечението

Остри заболявания

Обичайната продължителност на лечението е 5 -14 дни. То трява да продължи 1 – 2 дни след отзвучаване на клиничната симптоматика или по-дълго според преценката на лекаря.

Вирусни заболявания с удължено протичане

Лечението трява да продължи 1 – 2 седмици след отзвучаване на клиничната симптоматика или по-дълго в зависимост от преценката на лекаря.

Рекурентни заболявания

- Начална фаза – необходимо е да се следват препоръките, относящи се към продължителността на лечение при остри заболявания.
- Поддържащо лечение – дневната доза може да бъде намалена до 500 – 1000 mg.
- При поява на рецидив лечението започва с препоръчваната дневна доза при остри заболявания, която е необходимо да се прилага 1 – 2 дни след отзвучаване на клиничните прояви. При нужда курсът на лечение се повтаря неколкократно в съответствие с оценката на клиничното състояние.

Хронични заболявания

Препоръчваната дневна доза е 50 mg/kg т.т., която се прилага както следва:

Протичане на заболяването	Продължителност на приема	Продължителност на прекъсването
Асимптоматично	30 дни	60 дни
Леко изразени клинични симптоми	60 дни	30 дни
Тежко изразени клинични симптоми	90 дни	30 дни

Тази схема на лечение може да бъде повторена при необходимост, като пациентът трява да бъде проследяван съгласно указанията за рекурентни заболявания.

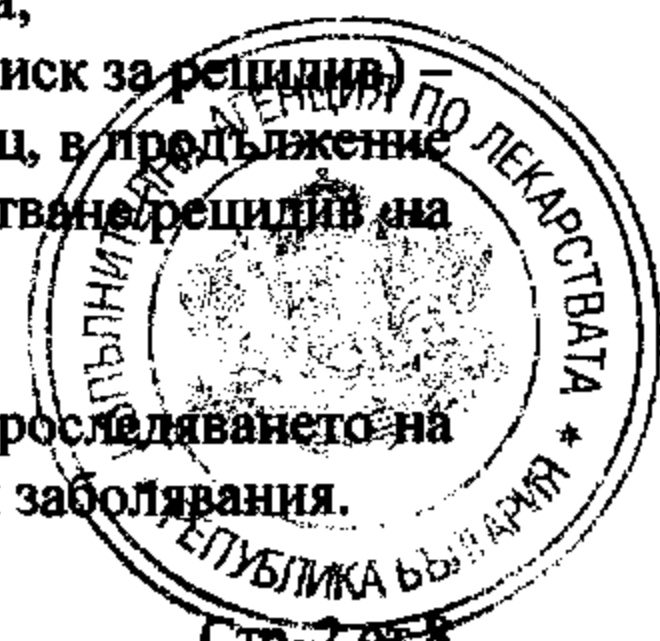
Специални показания

Кондиломата акумината или ендоцервикално-свързани инфекции с човешки папилома вирус (HPV)

Продуктът се прилага в дневна доза 3 g в продължение на 14 – 28 дни, самостоятелно или в комплексна терапия с конвенционалните локални или хирургични процедури, в съответствие със следната времева схема:

- Ниско-рискови пациенти (имунокомпетентни лица или пациенти с нисък риск за рецидив) – продуктът се прилага в продължение на 14 – 28 дни, което обикновено води до постигане на максимално съотношение изчистване/рецидив на лезиите за 2 или повече месеца след преустановяване на лечението, без прилагане на други лекарствени средства;
- Високо-рискови пациенти* (лица с имунен дефицит или пациенти с висок риск за рецидив) – продуктът се прилага 5 дни седмично, в 2 последователни седмици на месец, в продължение на 3 месеца, което обикновено води до максимално съотношение изчистване/рецидив на лезиите до края на 3^{ти} месец от лечението.

Посочената схема на лечение при необходимост може да бъде повтаряна, а проследяването на пациента се извършва в съответствие с препоръките, посочени при рекурентни заболявания.



* Профилите на пациентите с висок риск или цервикална дисплазия или с генитални брадавици включва:

- имунодепресия дължаща се на
 - анамнеза за хронични или рекурентни или други сексуално-предавани болести
 - противоракова химиотерапия
 - ежедневна злоупотреба с алкохол
- Продължителна (повече от 2 години) употреба на перорални контрацептиви
- Концентрация на фолат (сол/естер на фолиева киселина) в еритроцитите 600 nmol/L
- Неконтролиран захарен диабет
- Продължително тютюнопушене
- Атопия
- Чести вагинални сексуални контакти ($\geq 2 - 6$ седмично) или анален сексуален контакт
- Многобройни сексуални партньори или промяна на постоянен партньор
- Генитални брадавици в продължение на > 2 години или > 3 неуспешни лечения, по анамнестични данни
- Отсъствие на анамнестични данни за брадавици по кожата в детството

Субакутен склерозиращ паненцефалит (SSPE)

Дневната доза е 100 mg/kg т.т., като максималната дневна доза не трябва да превиши 3 - 4 g. Продуктът трябва да се прилага продължително при регулярно проследяване на клиничното състояние и оценка на необходимостта от удължаване на лечението.

Начин на приложение

Съдържимото на едно саше се разтваря в чаша с малко количество вода (10 ml) и се разбърква добре до получаване на хомогенен разтвор.

4.3. Противопоказания

- Свръхчувствителност към инозин ацедобен димепранол или към някое от помощните вещества, изброени в т. 6.1.
- Подагра в остра форма
- Повишени стойности на пикочната киселина в кръвта

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

В хода на лечението е възможно преходно повишение на изходните нива на пикочната киселина в кръвта и урината, които обичайно остават в референтни граници. Това повишение се отнася особено за мъжете и застаряващата популация от двата пола и се дължи на катаболния метаболизъм при човека на инозиновия компонент до пикочна киселина. Повишието на нивата на пикочната киселина не е свързано с индукция на ензимната активност или в елиминационната функция на бъбреците. Пред вид това, продуктът може да се прилага с повишено внимание при пациенти с подагра, която не е в активна фаза в периода на лечение, хиперурикемия, уролитиаза или при пациенти с нарушения на бъбренчната функция при редовно мониториране на стойностите на пикочната киселина.

В хода на лечението не може да бъде изключена појава на остри реакции на свръхчувствителност като уртикария, ангиоедем, анафилаксия, което изисква незабавно прекратяване приема на продукта.

Продължителното лечение може да доведе до нефролитиаза.

В хода на продължително лечение е необходимо регулярно проследяване на стойностите на пикочната киселина в кръвта и/или урината, кръвната картина и на показателите на чернодробната и бъбренчна функция.



Това лекарство съдържа аспартам, който е източник на фенилаланин. Може да бъде вреден за хора с фенилкетонурия.

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

Повишено внимание е необходимо при едновременно приложение със следните лекарствени продукти:

- инхибитори на ксантиноксидазата (алопуринол) или урикоурични средства
- тиазидни диуретици (хидрохлортиазид, хлорталидон, индапамид)
- бримкови диуретици (фуроземид, етакринова киселина и др.)

Продуктът не трябва да се прилага едновременно с имуносупресивни средства поради възможни взаимодействия на фармакокинетично ниво, които могат да повлият терапевтичния ефект. След приключване на имуносупресивната терапия е възможно приложението на Инозин ацедобен димепранол.

Инозин ацедобен димепранол усилива действието на азидотимидин (AZT) при едновременно приложение в резултат на увеличено формиране на AZT нуклеотиди вследствие на повишенна бионаличност на AZT и повишена вътреклетъчна фосфорилация в кръвните моноцити.

4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Фертилитет

Няма данни относно действието на Инозин ацедобен димепранол върху фертилитета при хора.

Бременност

Липсват данни от контролирани клинични изпитвания относно ефектите на Инозин ацедобен димепранол върху бременността и феталното развитие при хора, поради което продуктът може да се прилага по време на бременността единствено по лекарско назначение след преценка, че потенциална полза за майката надвишава евентуалния риск за плода и новороденото.

Кърмене

Инозин ацедобен димепранол се ескретира с майчиното мляко, поради което продуктът може да се прилага по време на кърмене единствено по лекарско назначение след преценка, че потенциална полза за майката надвишава евентуалния риск за кърмачето.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Изоприн не повлиява или повлиява в пренебрежима степен способността за шофиране и работа с машини.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Единствената постоянно наблюдавана нежелани лекарствена реакция, свързана с приложението на Инозин ацедобен димепранол при възрастни и в педиатричната популация е преходното повишение на стойностите на пикочната киселина в кръвта и урината. Обикновено тези стойности остават в референтните граници и стойностите им се нормализират няколко дни след прекратяване на лечението.

Следната терминология е била използвана при класифицирането на нежеланите реакции по отношение на тяхната честота: 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 $< 1/1,000$), много редки ($< 1/10,000$), с неизвестна честота (честотата не може да бъде определена от наличните данни).

MedDRA SOC/честота	Нежелана лекарствена реакция*
Стомашно-чревни нарушения	

Чести	Повръщане, гадене, дискомфорт в областта на епигастрита
Нечести	Диария, констипация
С неизвестна честота	Болка в горната коремна област
Изследвания	
Много чести	Повишени стойности на пикочната киселина в кръвта и урината
Чести	Повишени стойности на кръвната урея, трансаминазите и алкалната фосфатаза
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	
Чести	Обрив, пруритус
С неизвестна честота	Еритем
Нарушения на нервната система	
Чести	Главоболие, вертиго
Нечести	Сомнолентност, инсомния
С неизвестна честота	Замаяност
Нарушения на мускулино-скелетната система и съединителната тъкан	
Чести	Артракгия
Психични нарушения	
Нечести	Нервност
Нарушения на бъбреците и пикочните пътища	
Нечести	Полиурия
Нарушения на имунната система	
С неизвестна честота	Ангиоедем, свръхчувствителност, уртикария, анафилактична реакция

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.: + 359 2 8903417
уебсайт: www.bda.bg

4.9. Предозиране

Няма съобщени случаи на предозиране. При необходимост се прилага симптоматично лечение и подходящи поддържащи мерки.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства



Фармакотерапевтична група: Антивирусни средства за системно приложение
АТС код: J05A X05

Механизъм на действие

Нормализира недостатъчния или нарушен клетъчно-медиран имунитет чрез:

- предизвикване на Th1 отговор, който от своя страна инициира узряването и диференцирането на Т лимфоцитите
- потенциране на индуцираните лимфопролиферативни реакции в митоген- или антиген-активираните клетки

Инозин ацедобен димепранол модулира цитотоксичността на Т лимфоцитите и на естествените клетки-убийци, както и функциите на CD8+ супресорните и CD4+ хелперните клетки.

Повишава броя на IgG и комплемент-повърхностните маркери. Увеличава производството на IL-1 и подпомага продукцията на IL-2, регулирайки възходящо експресията на IL-2 рецептора в условия *in vitro*.

Увеличава ендогенната секреция на IFN- γ и намалява *in vivo* продукцията на IL-4. В допълнение потенцира химиотаксиса и фагоцитозата при неутрофилите, моноцитите и макрофагите.

Установено е, че *in vivo* инозин ацедобен димепранол подпомага потенцирането на потиснатия синтез и транслационна способност на иРНК на лимфоцитите, като едновременно с това инхибира синтеза на вирусната РНК посредством :

- промяна в инозин-медираното включване на оротовата киселина в полирибозомите
- потискане на залавянето на полиадениловата киселина към иРНК на вируса
- молекуларна реорганизация на трансмембрани протеинови комплекси, ангажирани в пренасянето на сигнала чрез специфичен Т-клетъчен receptor в лимфоцитните вътрешемembrани плазмени частици, като увеличава трикратно плътността им.

Инозин ацедобен димепранол инхибира фосфодиестеразата на цикличния гуанозин 3',5'-монофосфат само във високи концентрации в *in vitro* условия и при нива, невключени в проявите на имунофармакологичните ефекти *in vivo*.

Фармакологични ефекти

Инозин ацедобен димепранол е синтетично пуриново производно с имуномодулиращи и противовирусни свойства, които водят до усиливане на имунния отговор на организма.

5.2. Фармакокинетични свойства

Абсорбция

След перорално приложение Инозин ацедобен димепранол се абсорбира бързо и пълно ($\geq 90\%$).

Разпределение

Преминава в значителен брой телесни тъкани, като най-големи количества на белязан Инозин ацедобен димепранол се установява в бъбреците, белия и черния дроб, сърцето, далака, тестисите, панкреаса, мозъка и скелетната мускулатура.

Биотрансформация

След прием на дневна доза от 1 g при човека са установени следните метаболити N,N-диметиламино-2-проланол (DIP) и р-ацетамидобензоена киселина (PAcBA), като техните плазмени нива са били 3,7 mcg/ml на 2nd час след приема и 9,4 mcg/ml на 1st час след приема, съответно.

Данните от клинични изпитвания при хора показват, че максималното повишение на плазмените концентрации на пикочната киселина като маркер за внесеното в организма количество инозин не показва линеен характер и в рамките на 3 часа след приема варира в границите $\pm 10\%$.

При човека основен метаболит на DIP е N-оксид, а на PAcBA – о-ацилглюкуронид.



Елиминиране

След прием на доза от 4 g в steady-state условия, 24-часовата екскреция с урината на РАсВА и нейният основен метаболит достига 85%.

95% от установенатаadioактивност в урината, дължаща се на DIP се реализира от неметаболизирания DIP и неговия N-оксид.

Времето на полуживот на DIP е 3,5 ч., а за РАсВА – 50 min.

5.3. Предклинични данни за безопасност

В изследвания върху животни е установено, че стойностите на средната летална доза (LD_{50}) надвишават максималната терапевтична доза при хора средно 50 пъти.

Няма данни за мутагенна активност и канцерогенен потенциал.

Не е установено тератогенно и ембриотоксично действие, както и неблагоприятни ефекти върху фертилитета, бременността и раждането.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Манитол

Аспартам (Е 951)

Ацесулфам калий

Силициев диоксид, колоиден безводен

Аромат на ягода (смес на ароматни вещества и малтодекстрин)

6.2. Несъвместимости

Не са известни.

6.3. Срок на годност

3 години.

6.4. Специални условия на съхранение

При температура под 25 °C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

6.5. Дани за опаковката

Прах за перорален разтвор 3,4 g в саше от хартия/алуминий/полиетилен.

Една опаковка съдържа 20 броя сашета.

6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА



«Адифарм» ЕАД
Бул «Симеоновско шосе» № 130
1700 София
България

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

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

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Май 2016

