

SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

1. NÁZEV PŘÍPRAVKU

DUOMOX 250 mg dispergovatelné tablety
DUOMOX 375 mg dispergovatelné tablety
DUOMOX 500 mg dispergovatelné tablety
DUOMOX 750 mg dispergovatelné tablety
DUOMOX 1000 mg dispergovatelné tablety

2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

DUOMOX 250 mg dispergovatelné tablety: Jedna dispergovatelná tableta obsahuje amoxicillinum 250 mg (ve formě amoxicillinum trihydricum).

DUOMOX 375 mg dispergovatelné tablety: Jedna dispergovatelná tableta obsahuje amoxicillinum 375 mg (ve formě amoxicillinum trihydricum).

DUOMOX 500 mg dispergovatelné tablety: Jedna dispergovatelná tableta obsahuje amoxicillinum 500 mg (ve formě amoxicillinum trihydricum).






DUOMOX 750 mg dispergovatelné tablety: Jedna dispergovatelná tableta obsahuje amoxicillinum 750 mg (ve formě amoxicillinum trihydricum).

DUOMOX 1000 mg dispergovatelné tablety: Jedna dispergovatelná tableta obsahuje amoxicillinum 1000 mg (ve formě amoxicillinum trihydricum).

3. LÉKOVÁ FORMA

Dispergovatelná tableta

Bílé až světle žluté podlouhlé tablety s půlicí rýhou na jedné straně, na druhé straně s vyraženým logem a číslicí:

| | Vyražené označení | Přibližný rozměr tablety |
|---------|---|--------------------------|
| 250 mg |  232 | 13,0 x 7,0 x 4,5 mm |
| 375 mg |  233 | 15,0 x 8,0 x 5,1 mm |
| 500 mg |  234 | 16,5 x 8,5 x 5,8 mm |
| 750 mg |  235 | 19,0 x 10,0 x 6,5 mm |
| 1000 mg |  236 | 21,0 x 11,0 x 7,3 mm |

Půlicí rýha není určena k rozdělení tablety na stejné dávky, je pouze estetická.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Terapeutické indikace

DUOMOX je indikován k léčbě následujících infekcí u dospělých a dětí (viz body 4.2, 4.4, a 5.1):

- akutní bakteriální sinusitida
- akutní otitis media
- akutní streptokoková tonzilitida a faryngitida
- akutní exacerbace chronické bronchitidy
- komunitní pneumonie
- akutní cystitida
- asymptomatická bakteriurie v těhotenství
- akutní pyelonefritida
- tyfoidní a paratyfoidní horečka
- dentální absces s šířící se celulitidou
- infekce v oblasti kloubní náhrady
- eradikace *Helicobacter pylori*

- Lymská nemoc.

DUOMOX je též indikován k profylaxi endokarditidy.

Je třeba vzít v úvahu oficiální doporučení pro vhodné používání antibakteriálních přípravků.

4.2 Dávkování a způsob podání

Dávkování

Při určování dávky přípravku DUOMOX k léčbě individuální infekce je třeba vzít v úvahu:

- předpokládané patogeny a jejich pravděpodobnou citlivost k antibiotiku (viz bod 4.4)
- závažnost a místo infekce
- věk, tělesnou hmotnost a renální funkce pacienta tak, jak je uvedeno níže.

Délka trvání léčby má být stanovena podle typu infekce a podle odpovědi pacienta a má být co možná nejkratší. Některé infekce vyžadují delší léčbu (viz bod 4.4 týkající se prodloužené terapie).

Dospělí a děti ≥ 40 kg

| Indikace* | Dávka* |
|---|---|
| Akutní bakteriální sinusitida | 250 mg až 500 mg každých 8 hodin nebo 750 mg až 1 g každých 12 hodin. U závažných infekcí 750 mg až 1 g každých 8 hodin. |
| Asymptomatická bakteriurie v těhotenství | |
| Akutní pyelonefritida | |
| Závažný dentální absces s šířící se celulitidou | |
| Akutní cystitida | Akutní cystitida může být léčena 3 g dvakrát denně po dobu jednoho dne. |
| Akutní otitis media | 500 mg každých 8 hodin, 750 mg až 1 g každých 12 hodin. U závažných infekcí 750 mg až 1 g každých 8 hodin po dobu 10 dní. |
| Akutní streptokoková tonzilitida a faryngitida | |
| Akutní exacerbace chronické bronchitidy | |
| Komunitní pneumonie | 500 mg až 1 g každých 8 hodin |
| Tyfoidní a paratyfoidní horečka | 500 mg až 2 g každých 8 hodin |
| Infekce v oblasti kloubní náhrady | 500 mg až 1 g každých 8 hodin |
| Profylaxe endokarditidy | 2 g perorálně, jedna dávka 30 až 60 minut před zákrokem |
| Eradikace <i>Helicobacteru pylori</i> | 750 mg až 1 g dvakrát denně v kombinaci s inhibítorem protonové pumpy (např. omeprazol, lansoprazol) a dalším antibiotikem (např. klarithromycin, metronidazol) po dobu 7 dnů |
| Lymská nemoc (viz bod 4.4) | Časná fáze: 500 mg až 1 g každých 8 hodin až do maximálně 4 g/den v oddělených dávkách po dobu 14 dnů (10 až 21 dnů). Pozdní fáze (systémové postižení): 500 mg až 2 g každých 8 hodin až do maxima 6 g/den v oddělených dávkách po dobu 10 až 30 dnů. |
| * Je třeba vzít v úvahu oficiální doporučení k léčbě pro každou indikaci. | |

Děti < 40 kg

Děti mohou být léčeny amoxicilinem ve formě dispergovatelných tablet nebo prášku pro perorální suspenzi.

Tablety se rozpouští ve vodě (příprava viz níže).

Dětem s tělesnou hmotností 40 kg a více má být předepsána dávka pro dospělé.

Doporučené dávkování:

| Indikace ⁺ | Dávka ⁺ |
|---|---|
| Akutní bakteriální sinusitida | 20 až 90 mg/kg/den v dílčích dávkách* |
| Akutní otitis media | |
| Komunitní pneumonie | |
| Akutní cystitida | |
| Akutní pyelonefritida | |
| Závažný dentální absces s šířící se celulitidou | |
| Akutní streptokoková tozilitida a faryngytida | 40 až 90 mg/kg/den v dílčích dávkách* |
| Tyfoidní a paratyfoidní horečka | 100 mg/kg/den ve třech dílčích dávkách |
| Profylaxe endokarditidy | 50 mg/kg perorálně, jedna dávka 30 až 60 minut před chirurgickým výkonem |
| Lymfská nemoc (viz bod 4.4) | Časná fáze: 25 až 50 mg/kg/den ve třech dílčích dávkách po dobu 10 až 21 dnů. Pozdní fáze (systémové postižení): 100 mg/kg/den ve třech dílčích dávkách po dobu 10 až 30 dnů. |

+ Je třeba vzít v úvahu oficiální doporučení k léčbě pro každou indikaci.
* Dávkování dvakrát denně má být uvažováno pouze v případě, že je dávka v horní části dávkovacího rozmezí.

Starší pacienti

Není nutná žádná úprava dávkování.

Porucha funkce ledvin

| GFR (ml/min) | Dospělí a děti ≥ 40 kg | Děti < 40 kg [#] |
|--------------|--------------------------------------|---|
| více než 30 | není nutná úprava | není nutná žádná úprava |
| 10 až 30 | Maximální dávka 500 mg dvakrát denně | 15 mg/kg podáno dvakrát denně (max. 500 mg dvakrát denně) |
| méně než 10 | maximum 500 mg/den | 15 mg/kg podáno jako jedna denní dávka (max. 500 mg) |

Ve většině případů je preferována parenterální terapie.

U pacientů na dialýze

Amoxicilin lze se odstraňuje z oběhu dialýzou.

| | Hemodialýza |
|------------------------|---|
| Dospělí a děti ≥ 40 kg | 15 mg/kg/den podáno v jedné denní dávce. Před dialýzou má být podána jedna dodatečná dávka 15 mg/kg. Pro obnovení dávky léčiva v oběhu má být po hemodialýze podána další dávka 15 mg/kg. |

U pacientů na peritoneální dialýze

Maximální dávka je 500 mg amoxicilinu/den.

Porucha funkce jater

Dávkujte s opatrností a v pravidelných intervalech monitorujte jaterní funkce (viz body 4.4 a 4.8).

Způsob podání

DUOMOX je určen k perorálnímu podání.

Absorpce přípravku DUOMOX není ovlivněna jídlem.

Léčba může být zahájena parenterálně podávaným amoxicilinem podle doporučeného dávkování intravenózní lékové formy a dále se pak pokračuje perorálními lékovými formami.

Tableta se vloží do sklenice s vodou a míchá se, dokud není rozpuštěna. Směs má být ihned vypita.

4.3 Kontraindikace

Hypersenzitivita na léčivou látku, na peniciliny nebo na kteroukoli pomocnou látku uvedenou v bodě 6.1.

Anamnéza závažné okamžité hypersenzitivní reakce (např. anafylaxe) na další beta-laktamová antibiotika (např. cefalosporin, karbapenem nebo monobaktam).

4.4 Zvláštní upozornění a opatření pro použití

Hypersenzitivní reakce

Před zahájením léčby amoxicilinem je nutné získat podrobnou anamnézu zejména s ohledem na předchozí hypersenzitivní reakce na peniciliny, cefalosporiny nebo další beta-laktamová antibiotika (viz body 4.3 a 4.8).

U pacientů léčených peniciliny byly hlášeny závažné a v ojedinělých případech fatální hypersenzitivní reakce (včetně anafylaktoidních reakcí a závažných kožních nežádoucích účinků). Uvedené reakce se vyskytují spíše u osob s hypersenzitivitou v anamnéze, které udávají hypersenzitivitu na penicilin nebo trpí atopickým ekzémem. Dojde-li k alergické reakci, musí se léčba amoxicilinem ihned přerušit a zahájí se vhodná alternativní léčba.

Hypersenzitivita spojená s akutním koronárním syndromem

V ojedinělých případech byly během léčby amoxicilinem hlášeny hypersenzitivní reakce (hypersenzitivita spojená s akutním koronárním syndromem, viz bod 4.8), v těchto případech musí být zahájena odpovídající léčba.

Necitlivé mikroorganismy

Amoxicilin není vhodný k léčbě některých typů infekcí s výjimkou případů, kdy je prokázáno, že patogen je citlivý nebo je velká pravděpodobnost, že patogen bude vhodný k léčbě amoxicilinem (viz bod 5.1). Toto platí obzvláště v případě léčby pacientů s infekcemi močových cest a závažnými infekcemi ucha a nosu a krku.

Křeče

Ke křečím může dojít u pacientů s poruchou renálních funkcí nebo u těch, kteří užívají vysoké dávky, nebo u pacientů s predispozicemi (např. anamnéza křečí, léčená epilepsie nebo meningeálním onemocněním (viz bod 4.8).

Porucha funkce ledvin

U pacientů s poruchou funkce ledvin má být dávka upravena podle stupně poškození (viz bod 4.2).

Kožní reakce

Výskyt horečnatého generalizovaného erytému s tvorbou pustul na začátku léčby může být příznakem akutní generalizované exantematózní pustulózy (AEGP, viz bod 4.8). Tato reakce vyžaduje ukončení léčby amoxicilinem a kontraindikuje následné podání.

Amoxicilinu je třeba se vyhnout při podezření na infekční mononukleózu, neboť po léčbě amoxicilinem byla u pacientů s touto diagnózou pozorována morbiliformní vyrážka.

Jarisch-Herxheimerova reakce

Jarisch-Herxheimerova reakce byla pozorována po léčbě Lymeské nemoci amoxicilinem (viz bod 4.8). Vyplyvá to přímo z baktericidní aktivity amoxicilinu na původce Lymeské nemoci, spirochetu *Borrelia burgdorferi*. Pacienti mají být ujištěni, že se jedná o běžný jev, který obvykle sám odezní důsledkem antibiotické léčby Lymeské boreliózy.

Přerůstání necitlivých mikroorganismů

Dlouhodobé užívání může v některých případech vést k přerůstání necitlivých mikroorganismů.

Kolitida související s podáváním antibiotik byla hlášena téměř u všech antibakteriálních agens a závažnost se může pohybovat od mírné až po život ohrožující (viz bod 4.8). Proto je důležité zvážit tuto diagnózu u pacientů s průjmem, který se vyskytne během nebo následně po podání jakýchkoliv antibiotik. Pokud by došlo ke vzniku kolitidy související s podáváním antibiotik, léčba amoxicilinem má být okamžitě přerušena. Má být konzultován lékař a zahájena odpovídající léčba. Antiperistaltické léčivé přípravky jsou v této situaci kontraindikovány.

Dlouhodobá léčba

Pravidelné hodnocení funkcí orgánových systémů; včetně funkce ledvin, jater a krvetvorné funkce je vhodné v průběhu dlouhodobé léčby. Byly hlášeny zvýšené hladiny jaterních enzymů a změny krevního obrazu (viz body 4.5 a 4.8).

Antikoagulancia

Prodloužení protrombinového času bylo vzácně hlášeno u pacientů užívajících amoxicilin. Pokud jsou současně předepisována antikoagulancia, mají být provedena vhodná monitorování. Úprava dávkování perorálních antikoagulancií může být nezbytná k udržení požadované úrovně antikoagulace (viz body 4.5 a 4.8).

Krystalurie

U pacientů se sníženou tvorbou moči byla velmi vzácně pozorována krystalurie, převážně při parenterální léčbě. Při podávání vysokých dávek amoxicilinu, je vhodné udržovat dostatečný příjem tekutin a výdej moči, aby se snížila možnost amoxicilinové krystalurie. U pacientů s katetry v močovém měchýři má být pravidelně kontrolována průchodnost (viz body 4.8 a 4.9).

Interference s diagnostickými testy

Zvýšené sérové a močové hladiny amoxicilinu mohou mít vliv na určité laboratorní testy. Vzhledem k vysoké koncentraci amoxicilinu v moči jsou běžné falešně pozitivní výsledky chemických metod.

Doporučuje se, aby při testování na přítomnost glukózy v moči v průběhu léčby amoxicilinem byly použity enzymatické glukózooxidázové metody.

Přítomnost amoxicilinu může zkreslit výsledky testu estriolu u těhotných žen.

4.5 Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce

Probenecid

Současné podávání probenecidu se nedoporučuje. Probenecid snižuje renální tubulární sekreci amoxicilinu. Současné užití probenecidu může vést ke zvýšeným krevním hladinám amoxicilinu.

Alopurinol

Současné podávání alopurinolu při léčbě amoxicilinem může zvýšit pravděpodobnost výskytu alergické reakce.

Tetracykliny

Tetracykliny a jiné bakteriostatické léky mohou interferovat s baktericidními účinky amoxicilinu.

Perorální antikoagulancia

Perorální antikoagulancia a penicilinová antibiotika jsou široce užívána v klinické praxi, aniž by byly hlášeny interakce. V odborné literatuře však nicméně byly popsány případy zvýšení mezinárodního normalizovaného poměru u pacientů dlouhodobě užívajících acenokumarol nebo warfarin a zároveň užívajících amoxicilin. Pokud je současné užívání nezbytné, musí být při současném podávání nebo po ukončení léčby amoxicilinem pečlivě monitorován protrombinový čas nebo mezinárodní

normalizovaný poměr. Dále může být nezbytná úprava dávek perorálních antikoagulancií (viz body 4.4 a 4.8).

Methotrexát

Peniciliny mohou snižovat vylučování methotrexátu, což může vést k potenciálnímu zvýšení jeho toxicity.

4.6 Fertilita, těhotenství a kojení

Těhotenství

Studie na zvířatech nenaznačují přímé ani nepřímé škodlivé účinky s ohledem na reprodukční toxicitu. Omezené údaje týkající se použití amoxicilinu v době těhotenství nenaznačují zvýšené riziko kongenitálních malformací. Amoxicilin může být použit v těhotenství, pokud potenciální přínos převáží potenciální rizika spojená s léčbou.

Kojení

Amoxicilin je v malých množstvích vylučován do mateřského mléka s možným rizikem senzibilizace. Důsledkem může být výskyt průjmu a mykotických infekcí sliznic u kojenců, což někdy může vést k nutnosti přerušit kojení. Amoxicilin má být užíván v době kojení pouze po zvážení poměru rizika a prospěchu ošetřujícím lékařem.

Fertilita

Nejsou k dispozici žádné údaje o účincích amoxicilinu na fertilitu u lidí. Reprodukční studie na zvířatech neprokázaly žádné účinky na fertilitu.

4.7 Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje

Žádné studie účinků na schopnost řídit a obsluhovat stroje nebyly provedeny. Mohou se však objevit nežádoucí účinky (např. alergické reakce, závratě, křeče), které mohou ovlivnit schopnost řídit a obsluhovat stroje (viz bod 4.8). Nežádoucí účinky

4.8 Nežádoucí účinky

Nejčastěji hlášenými nežádoucími účinky (ADR) jsou průjem, nauzea a kožní vyrážka.

Nežádoucí účinky přípravku zaznamenané v průběhu klinických studií a po uvedení přípravku na trh seřazené podle MedDRA systémově-organové klasifikace jsou uvedeny níže.

Frekvence výskytu nežádoucích účinků je definována následovně: velmi časté ($\geq 1/10$); časté ($\geq 1/100$ až $< 1/10$); méně časté ($\geq 1/1000$ až $< 1/100$); vzácné ($\geq 1/10\ 000$ až $< 1/1000$); velmi vzácné ($< 1/10000$), není známo (z dostupných údajů nelze určit).

| Infekce a infestace | |
|--|---|
| Velmi vzácné | mukokutánní kandidóza |
| Poruchy krve a lymfatického systému | |
| Velmi vzácné | reverzibilní leukopenie (včetně neutropenie nebo agranulocytózy), reverzibilní trombocytopenie a hemolytická anemie. Prodloužení doby krvácení a protrombinového času (viz bod 4.4). |
| Poruchy imunitního systému | |
| Velmi vzácné | závažné alergické reakce, včetně angioneurotického edému, anafylaxe, (viz bod 4.4), sérové nemoci a hypersenzitivní vaskulitidy (viz bod 4.4). |
| Není známo | Jarisch-Herxheimerova reakce (viz bod 4.4) a hypersenzitivita spojená s akutním koronárním syndromem (Kounisův syndrom) (viz bod 4.4). |
| Poruchy nervového systému | |
| Velmi vzácné | hyperkineze, závratě a křeče (viz body 4.4 a 4.9) |

| | |
|---|---|
| Není známo | aseptická meningitida |
| Gastrointestinální poruchy | |
| <i>Údaje z klinických studií</i> | |
| *Časté | průjem a nauzea |
| *Méně časté | zvracení |
| <i>Postmarketingová data</i> | |
| Velmi vzácné | s antibiotiky související kolitida (včetně pseudomembranózní kolitidy a hemoragické kolitidy, viz bod 4.4). černé zbarvení jazyka, který se zdá být ochlupený povrchové zbarvení zubů |
| Poruchy jater a žlučových cest | |
| Velmi vzácné | hepatitida a cholestatická žloutenka, mírné zvýšení AST a/nebo ALT. |
| Poruchy kůže a podkožní tkáně | |
| <i>Údaje z klinických studií</i> | |
| *Časté | kožní vyrážka |
| *Méně časté | urtikarie a svědění |
| <i>- Postmarketingová data</i> | |
| Velmi vzácné | kožní reakce jako erythema multiforme, Stevens-Johnsonův syndrom, toxická epidermální nekrolýza, bulózní a exfoliativní dermatitida, akutní generalizovaná exantematózní pustulóza (AGEP) (viz bod 4.4) a léková reakce seozinofilií a systémovými symptomy (DRESS) |
| Poruchy ledvin a močových cest | |
| Velmi vzácné | intersticiální nefritida krystalurie (viz body 4.4 a 4.9) |
| * Výskyt těchto nežádoucích účinků byl odvozen z klinických studií zahrnujících celkem asi 6000 dospělých a dětských pacientů užívajících amoxicilin. Povrchové zbarvení zubů bylo hlášeno u dětí. Dobrá ústní hygiena může pomoci zabránit vzniku zubního zbarvení, protože ho lze obvykle odstranit čištěním zubů. | |

Hlášení podezření na nežádoucí účinky

Hlášení podezření na nežádoucí účinky po registraci léčivého přípravku je důležité. Umožňuje to pokračovat ve sledování poměru přínosů a rizik léčivého přípravku. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili podezření na nežádoucí účinky na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek.

4.9 Předávkování

Příznaky předávkování

Mohou se objevit gastrointestinální příznaky (jako je nauzea, zvracení a průjem) a poruchy vodní a elektrolytové rovnováhy. Byla zaznamenána krystalurie po amoxicilinu způsobující v některých případech až renální selhání. U pacientů s poruchou renálních funkcí nebo u pacientů užívajících vysoké dávky se mohou objevit křeče (viz body 4.4 a 4.8).

Léčba intoxikace

Gastrointestinální příznaky se léčí symptomaticky s důrazem na vodní a elektrolytovou rovnováhu. Amoxicilin může být odstraněn z oběhu hemodialýzou.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: Peniciliny s širokým spektrem

ATC kód: J01CA04

Mechanismus účinku

Amoxicilin je polosyntetický penicilin (beta-laktamové antibiotikum) inhibující jeden nebo více enzymů (často označovaných jako proteiny vážící penicilin, PBPs) účastnících se biosyntetické tvorby bakteriálního peptidoglykanu, který je nedílnou strukturální součástí bakteriální buněčné stěny. Inhibice syntézy peptidoglykanu vede k oslabení buněčné stěny, obvykle následované buněčným rozpadem a bakteriální smrtí.

Amoxicilin je citlivý na degradaci pomocí beta-laktamázy produkovanými rezistentními bakteriemi a z tohoto důvodu spektrum aktivity samotného amoxicilinu neobsahuje organismy produkující tyto enzymy.

Vztah mezi farmakokinetikou/farmakodynamikou

Doba nad minimální inhibiční koncentrací (T>MIC) je považován za nejdůležitější parametr účinnosti amoxicilinu.

Mechanismy rezistence

Hlavními mechanismy rezistence na amoxicilin jsou:

- inaktivace bakteriálními beta-laktamázy
- změny v proteinech vážících penicilin vedoucí ke snížení afinity antibiotika k cíli.

Neprůchodnost bakteriální stěnou nebo působení effluxní pumpy jsou mechanismy, které mohou způsobit nebo se podílet na bakteriální rezistenci, zejména u gramnegativních bakterií.

Hraniční koncentrace

Hraniční koncentrace MIC pro amoxicilin je určena Evropským výborem pro testování antimikrobiální citlivosti (EUCAST) verze 5.0.

| Patogen | Hraniční hodnoty citlivosti MIC (mg/l) | |
|---|--|-----------------------|
| | Citlivé ≤ | Rezistentní > |
| Enterobacteriaceae | 8 ¹ | 8 |
| <i>Staphylococcus</i> spp. | Poznámka ² | Poznámka ² |
| <i>Enterococcus</i> spp. ³ | 4 | 8 |
| Streptococcus skupina A, B, C a G | Poznámka ⁴ | Poznámka ⁴ |
| <i>Streptococcus pneumoniae</i> | Poznámka ⁵ | Poznámka ⁵ |
| Viridující streptokoky | 0,5 | 2 |
| <i>Haemophilus influenzae</i> | 2 ⁶ | 2 ⁶ |
| <i>Moraxella catarrhalis</i> | Poznámka ⁷ | Poznámka ⁷ |
| <i>Neisseria meningitidis</i> | 0,125 | 1 |
| Grampozitivní anaerobní mikroorganismy kromě <i>Clostridium difficile</i> ⁸ | 4 | 8 |
| Gramnegativní anaerobní mikroorganismy | 0,5 | 2 |
| <i>Helicobacter pylori</i> | 0,125 ⁹ | 0,125 ⁹ |
| <i>Pasteurella multocida</i> | 1 | 1 |
| Hraniční hodnoty nevztahující se k třídám ¹⁰ | 2 | 8 |

¹ Enterobacteriaceae divokého typu jsou charakterizovány jako susceptibilní k aminopenicilinům. Některé země preferují kategorizaci divokého typu izolátu *E. coli* a *P. mirabilis* jako střední. Pokud se jedná o tento případ, je třeba použít MIC hraniční hodnotu $S \leq 0,5$ mg/l.

² Většina stafylokoků produkuje penicilinázu, jsou tedy rezistentní k amoxicilinu. Methicilin-rezistentní izoláty jsou, až na několik výjimek, rezistentní ke všem beta-laktamovým agens.

³ Susceptibilita k amoxicilinu může být odvozena od ampicilinu.

⁴ Susceptibilita streptokoků skupin A, B, C a G k penicilinům je odvozena od susceptibility k benzylpenicilinu.

⁵ Hraniční hodnoty se týkají pouze nemeningitidových izolátů. U izolátů kategorizovaných jako střední k ampicilinu je třeba se vyhnout léčbě amoxicilinem. Susceptibilita byla odvozena od MIC ampicilinu.

⁶ Hraniční hodnoty jsou založeny na intravenózním podání. Beta-laktamáza- pozitivní izoláty mají být hlášeny jako rezistentní.

⁷ Mikroorganismy produkující beta-laktamázu mají být hlášeny jako rezistentní.

⁸ Susceptibilita k amoxicilinu může být odvozena od benzylpenicilinu.

⁹ Hraniční hodnoty jsou založeny na epidemiologických limitních hodnotách (ECOFFs), které rozlišují mezi izoláty divokého typu a těmi se sníženou susceptibilitou.

¹⁰ Hraniční hodnoty nevztahující se k druhu jsou založeny na dávkách nejméně 0,5 g x 3 nebo 4 dávky denně (1,5 až 2 g/den).

Prevalence rezistence se může lišit geograficky a s časem pro vybrané druhy a lokální informace o rezistenci je proto žádoucí, zejména při léčbě závažných infekcí. V případě nutnosti má být vyhledána odborná porada, pokud je místní prevalence rezistence taková, že prospěšnost látky je přinejmenším u některých typů infekcí sporná.

| <i>In vitro</i> susceptibilita mikroorganismů k amoxicilinu |
|--|
| Obvykle citlivé druhy |
| <u>Aerobní grampozitivní mikroorganismy:</u> <i>Enterococcus faecalis</i> Beta-hemolytické streptokoky (skupiny A, B, C a G) <i>Listeria monocytogenes</i> |
| Druhy, u kterých může být získaná rezistence problémem |
| <u>Aerobní gramnegativní mikroorganismy:</u> <i>Escherichia coli</i> <i>Haemophilus influenzae</i> <i>Helicobacter pylori</i> <i>Proteus mirabilis</i> <i>Salmonella typhi</i> <i>Salmonella paratyphi</i> <i>Pasteurella multocida</i> |
| <u>Aerobní grampozitivní mikroorganismy:</u> Koaguláza-negativní stafylokok <i>Staphylococcus aureus</i> <i>Streptococcus pneumoniae</i> Viridující streptokoky |
| <u>Anaerobní grampozitivní mikroorganismy:</u> <i>Clostridium</i> spp. |
| <u>Anaerobní gramnegativní mikroorganismy:</u> <i>Fusobacterium</i> spp. |
| <u>Další:</u> <i>Borrelia burgdorferi</i> |
| Přirozeně rezistentní organismy † |
| <u>Aerobní grampozitivní mikroorganismy:</u> <i>Enterococcus faecium</i> † |
| <u>Aerobní gramnegativní mikroorganismy:</u> <i>Acinetobacter</i> spp. <i>Enterobacter</i> spp. <i>Klebsiella</i> spp. <i>Pseudomonas</i> spp. |

| |
|---|
| <u>Anaerobní gramnegativní mikroorganismy:</u> <i>Bacteroides</i> spp. (mnoho kmenů <i>Bacteroides fragilis</i> je rezistentních). |
| <u>Další:</u> <i>Chlamydia</i> spp. <i>Mycoplasma</i> spp. <i>Legionella</i> spp. |
| † Přirozená střední citlivost v nepřítomnosti získaných mechanismů rezistence. £ Téměř všechny <i>S.aureus</i> jsou rezistentní k amoxicilinu kvůli produkci penicilinázy. Navíc, všechny kmeny rezistentní k methicilinu jsou rezistentní k amoxicilinu |

5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Absorpce:

Amoxicilin je při fyziologickém pH zcela rozpustný ve vodě. Po perorálním podání se rychle a dobře vstřebává. Po perorálním podání je biologická dostupnost amoxicilinu přibližně 70 %. Čas k dosažení nejvyšších plazmatických koncentrací (T_{max}) je přibližně jedna hodina.

Výsledky farmakokinetické studie, kdy byl zdravým dobrovolníkům nalačno podáván amoxicilin v dávce 250 mg třikrát denně, jsou shrnuty v následující tabulce:

| C_{max} ($\mu\text{g/ml}$) | T_{max}^* (hod) | AUC ($0-24\text{h}$) ($\mu\text{g}\cdot\text{hod/ml}$) | $T_{1/2}$ (hod) |
|-----------------------------------|----------------------|--|--------------------|
| $3,3 \pm 1,12$ | $1,5 (1,0-2,0)$ | $26,7 \pm 4,56$ | $1,36 \pm 0,56$ |
| *Medián (rozmezí) | | | |

V rozmezí 250 až 3000 mg je biodostupnost lineární k dávce (měřeno jako C_{max} a AUC). Absorpce není ovlivněna současným podáním s jídlem.

Amoxicilin může být odstraněn z oběhu hemodialýzou.

Distribuce:

Asi 18 % celkového plazmatického množství amoxicilinu se váže na bílkoviny. Zjevný distribuční objem je přibližně 0,3 – 0,4 l/kg.

Po intravenózním podání byl amoxicilin nalezen ve žlučníku, abdominální tkáni, kůži, tuku, svalovině, synoviální a peritoneální tekutině, žluči a hnisu. Amoxicilin nedostatečně proniká do cerebrospinálního moku.

Ve studiích na zvířatech nebyla prokázána významná tkáňová retence metabolitů. Amoxicilin, jako většina penicilinů, může být detekován v mateřském mléce (viz bod 4.6).

Amoxicilin prochází placentární bariérou (viz bod 4.6).

Biotransformace:

Amoxicilin je částečně vylučován močí ve formě neaktivní kyseliny peniciloové, a to v množství odpovídajícím 10-25 % podané počáteční dávky.

Eliminace:

Amoxicilin se vylučuje převážně ledvinami.

Amoxicilin má u zdravých osob průměrný eliminační poločas přibližně 1 hodinu a průměrnou celkovou clearance přibližně 25 l/hodinu. Asi 60-70 % amoxicilinu se vyloučí v nezměněné formě močí během prvních 6 hodin po podání jedné dávky 250 mg nebo 500 mg amoxicilinu. Na základě různých studií činilo ledvinné vylučování v průběhu 24 hodin 50-85 % amoxicilinu.

Současné podání probenecidu prodlužuje vylučování amoxicilinu (viz bod 4.5).

Věk

Eliminační poločas amoxicilinu je u dětí ve věku od přibližně 3 měsíců do 2 let podobný a srovnatelný s eliminačním poločasem zaznamenaným u starších dětí a dospělých. U velmi malých dětí (včetně nedonošených novorozenců) nemá v prvním měsíci života interval podávání překročit dvě dávky denně vzhledem k nezralosti renální cesty vylučování. Vzhledem k tomu, že u starších pacientů je větší pravděpodobnost snížené renální funkce, je třeba určovat dávku s opatrností a může být užitečné sledovat renální funkce.

Pohlaví

Při perorálním podávání amoxicilinu zdravým mužům a ženám nemělo pohlaví významný vliv na farmakokinetiku amoxicilinu.

Porucha funkce ledvin

Celková sérová clearance amoxicilinu se snižuje proporcionálně se snižující se renální funkcí (viz body 4.2 a 4.4).

Porucha funkce jater

Pacienti s poruchou jaterních funkcí musí být léčeni s opatrností a jaterní funkce mají být monitorovány v pravidelných intervalech.

5.3 Předklinické údaje vztahující se k bezpečnosti

Neklinické údaje získané na základě farmakologických studií bezpečnosti, studií po opakovaném podávání a studií genotoxicity a reprodukční toxicity neodhalily žádné zvláštní riziko pro člověka.

Studie kancerogenity nebyly s přípravkem Duomox prováděny.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Seznam pomocných látek

Mikrokrystalická celulóza a sodná sůl karmelosy, mikrokrystalická celulóza (E460), krospovidon (E1202), vanilin, mandarinkové aroma, citronové aroma, sacharin (E954), magnesium-stearát (E470B).

6.2 Inkompatibility

Neuplatňuje se.

6.3 Doba použitelnosti

42 měsíců

6.4 Zvláštní opatření pro uchování

Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

6.5 Druh obalu a velikost balení

DUOMOX tablety jsou baleny v PVC/Al blistrech po 5 nebo 7 tabletách. Blistry jsou baleny v krabičkách.

Velikost balení:

DUOMOX 250 mg:: 20 dispergovatelných tablet
DUOMOX 375 mg:: 20 dispergovatelných tablet

DUOMOX 500 mg: 20 dispergovatelných tablet
DUOMOX 750 mg: 14 nebo 20 dispergovatelných tablet
DUOMOX 1000 mg: 14 nebo 20 dispergovatelných tablet

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

6.6 Zvláštní opatření pro likvidaci přípravku a pro zacházení s ním

Veškerý nepoužitý léčivý přípravek musí být zlikvidován v souladu s místními požadavky.

7. DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Astellas Pharma s.r.o.
Rohanské nábřeží 678/29
186 00 Praha 8 - Karlín
Česká republika

8. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

DUOMOX 250 mg dispergovatelné tablety: 15/270/93-A/C
DUOMOX 375 mg dispergovatelné tablety: 15/270/93-B/C
DUOMOX 500 mg dispergovatelné tablety: 15/270/93-C/C
DUOMOX 750 mg dispergovatelné tablety: 15/270/93-D/C
DUOMOX 1000 mg dispergovatelné tablety: 15/270/93-E/C

9. DATUM PRVNÍ REGISTRACE/PRODLOUŽENÍ REGISTRACE

Datum první registrace: 24. 3. 1993
Datum posledního prodloužení registrace: 30. 7. 2014

10. DATUM REVIZE TEXTU

17. 10. 2019